BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

ZWEITES ERGÄNZUNGSWERK

DIE LITERATUR VON 1920-1929 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT
(ARBEITSKREIS IM NSBDT)

BEARBEITET VON

FRIEDRICH RICHTER

FÜNFTER BAND

ALS ERGANZUNG DES FÜNFTEN BANDES DES HAUPTWERKES

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-524

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

PUBLISHERS
ANN ARBOR, MICHIGAN

1944

BERLIN SPRINGER-VERLAG 1943

Stellvertretender Redakteur: RUDOLF OSTERTAG

Mitarbeiter:

FRITZ HÖHN GÜNTHER AMMERLAHN HERMANN HOMANN MARGARETE BAUMANN ERNA BEGER KONRAD ILBERG ERNST BEHRLE MARIE ILBERG ANNA FIEDLER RUDOLF KNOBLOCH ILSE GAEDE MARIA KOBEL EMIL GERISCH Benno Kühn CARL GOTTFRIED ELISABETH MATERNE EBERHARD HACKENTHAL HEINZ PALLUTZ BERTHOLD HILLGER OTTO SACHTLEBEN

GERT TREWENDT

Copyright vested in the Alien Froperty Custodian, 1944, pursuant to law.

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten. Copyright 1943 by Springer-Verlag OHG. in Berlin.

Printed in Germany.

Inhalt.

									Seite
Verzeichnis der Kürzungen für die Literatur-Quellen									VI
Zeittafel der wichtigsten Zeitschriften									XXVIII
Weitere Ahkürzungen									XXXI
Uhertragung der griechischen Buchstaben in Zahlen									XXXI
Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten									XXXII
Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk und die E	rg	änz	uı	ng	8 W	/e	rk	e	XXXII

Zweite Abteilung.

Isocyclische Verbindungen.

I. Kohlenwasserstoffe.

		Seite		Seite
1.	Kohlenwasserstoffe CnH2n	3	4. Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-6} (aro-	
	Cyclopropan C_3H_6 Kohlenwasserstoffe C_4H_8	3	matische Kohlenwasserstoffe)	119
	Kohlenwasserstoffe C ₄ H ₈	3	Benzol C ₆ H ₆	119
	Kohlenwasserstoffe C_5H_{10}	4	Konstitution, Vorkommen	
	Kohlenwasserstoffe C ₆ H ₁₂	6	Bildung	
	Kohlenwasserstoffe C_7H_{14}	15	Darstellung, Physikalische Eigen-	120
	Kohlenwasserstoffe C ₈ H ₁₆	20	schaften	129
	Kohlenwasserstoffe CoH ₁₈	23	Physikalische Eigenschaften von	122
	Kohlenwasserstoffe C ₁₀ H ₂₀	25	Gemischen	127
	Kohlenwasserstoffe $\hat{C}_{11}\hat{H}_{22}$, $C_{12}\hat{H}_{24}$		Chemisches Verhalten	
	usw	32	Physiologisches Verhalten, Ver-	101
			wendung	144
2.	Kohlenwasserstoffe CnH2n-2	35	Analytisches	144
	Kohlenwasserstoffe C ₃ H ₄ , C ₄ H ₆ , C ₅ H ₈	35	Additionelle Verhindungen und	140
	Kohlenwasserstoffe C_6H_{10}	37	Umwandlungsprodukte unge-	
	Kohlenwasserstoffe C_7H_{12}	42	wisser Konstitution aus Benzol	440
	Kohlenwasserstoffe C ₈ H ₁₄	4 5		
	Kohlenwasserstoffe C ₉ H ₁₆ (z. B.		Suhstitutionsprodukte des Benzols	
	Tetrahydrocumol, Hydrindan)	48	Fluorderivate	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₀ H ₁₈ (z. B.		Chlorbenzol	
	Menthene, Dekalin, Caran, Thujan,		Fernere Chlorderivate	
	Pinan, Camphan, Fenchan)	51	Brombenzol	158
	Kohlenwasserstoffe C ₁₁ H ₂₀	68	Fernere Bromderivate	161
	Kohlenwasserstoffe C ₁₀ H ₀₀ (z. B. Di-		Jodderivate	
	cyclohexyl)	70	Nitrosoderivate	
	cyclohexyl)		Nitrobenzol	171
	usw	72	Fernere Nitroderivate	180
.2	Kohlenwasserstoffe CnH2n-4	77	Azidoderivate	207
u,	Cyclopentadien C ₅ H ₆		Toluol C_7H_8	209
	Pirylen C ₅ H ₆	79	Substitutionsprodukte des Toluols	
	Kohlenwasserstoffe C ₆ H ₈	79	Fluorderivate	
	Kohlenwasserstoffe C_7H_{10} , C_8H_{12} .	81	Chlorderivate	
		01	Bromderivate	
	Kohlenwasserstoffe C ₉ H ₁₄ (z. B.	82	Jodderivate	
	Santen)	02	Nitroso- und Nitroderivate	942
	vestren, Terpinene, Phellandrene,		Azidoderivate	972
	Terpinolen, Limonen, Oktaline,			
			Äthylbenzol C ₈ H ₁₀	2/4
	Caren, Sabinen, Pinene, Camphen,	83	o-Xylol C ₈ H ₁₀	281
	Tricyclen) Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{18}$		m-Xylol	267
	Walanga gangtoffs O U C U	111	p-Xylol	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₂ H ₂₀ , C ₁₃ H ₂₂	449	Isopropylidencyclopentadien	303
	usw	113	Propylbenzol C.H.	3413

		Seite	1		Seite
				Vahlammanatetta C W	
	Isopropylbenzol	300	1	Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{12}$	416
	Äthyltoluole	308		Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{14}$ (z. B.	
	Dimethyl-methylen-cyclohexadien .	311		Phenylcyclohexen, Tetrahydro-	
	Hemellitol		ł	acenaphthen) Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{16}$ (z. B.	418
	Pseudocumol		1	Kohlenwasserstoffe C. H. (z. B.	
				Benzylidencyclohexan)	421
	Mesitylen	313		Vallanda and the C. H. (a. D.	141
	Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{14}$ (z. B.			Kohlenwasserstoffe C ₁₄ H ₁₈ (z. B.	
	Butylbenzol, Isobutylbenzol, Cy-			Oktahydroanthracen) Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₂₀ (z. B.	422
	mol, Diäthylbenzol, Durol, Ver-			Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{20}$ (z. B.	
	benen, Camphenen)	317		Dihydrocadalin) usw	425
	Kohlenwasserstoffe C ₁₁ H ₁₆ (z. B. Pen-		1 _	** **	
	tulk-mal Dansulvulal Dantama		7.	Kohlenwasserstolle C_nH_{2n-12}	432
	tylbenzol, Propylxylol, Pentame-	004		Azulen $C_{10}H_8$	432
	thylbenzol)	331	1	Naphthalin C ₁₀ H ₈	432
	thylbenzol)		!	Substitutionsprodukte des Naphtha-	
	äthylxylol, Hexamethylbenzol) .	337		1:ma	444
	Kohlenwasserstoffe C ₁₃ H ₂₀	342		lins Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{10}$ (Methyl-	444
	Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{22}$	343	-	Konlenwasserstolle C ₁₁ H ₁₀ (Methyl-	
	Kahlanwagarat offa C H (Sagari	0.0	1	naphthaline)	460
	Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₂₄ (Sesqui-			Kohlenwasserstoffe C ₁₉ H ₁₂ (z. B. Di-	
	terpene, z. B. Bisabolen, Zingi-			methylnaphthaline, Allylinden).	466
	beren, Cadinen, Eudesmen, Ce-		í	Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{14}$ (z. B.	
	dren, β-Curcumen, Elemen, Caryo-		1	Sanatalin)	470
	phyllen, Aromadendren)	345	ĺ	Sapotann)	470
	Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{26}$, $C_{18}H_{30}$.	358		Sapotalin)	
	Wohlenwasserstoffe C H C H			dalin)	471
	Kohlenwasserstoffe C ₁₉ H ₃₂ , C ₂₀ H ₃₄ .	359	i	Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₁₈ (z. B. Ca-	
	Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{38}$ usw	360		dalin, Tricyelopentadien)	473
	Kohlenwasserstoffe CnH2n-8	362		Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₂₀ usw	475
•				Tronten asserstone C161120 asw	*10
	Styrol C_8H_8		8.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-14}	479
	~ - 7	364		Methylphenyldiacetylen C ₁₁ H ₈	
	Substitutionsprodukte des Styrols			Diphonul C H	470
	(z. B. 4-Chlor-styrol, ω-Nitro-			Diphenyl C ₁₂ H ₁₀	400
		367		Substitutionsprodukte des Diphenyls	482
	Kohlenwasserstoffe C ₉ H ₁₀ (z. B. Pro-	.		Vinylnaphthaline	494
				Acenaphthen	494
	penylbenzol, Allylbenzol, Isopro-			Kohlenwasserstoffe C ₁₃ H ₁₂ (z. B. Di-	
	penylbenzol, Vinyltoluol, Hydrin-	_ `		phenylmethan, 4-Methyl-diphenyl,	
	den)	371		Parinanhehindan	400
	Kohlenwasserstoffe C ₁₀ H ₁₂ (z. B. Cro-			Perinaphthindan)	498
	tylbenzol, Tetralin, Dicyclopenta-			Konlenwasserstone C ₁₄ H ₁₄ (z. B. D1-	
	dien)	378		benzyl, Tetrahydroanthracen)	506
	Kohlanwaggaratoffa C W /m P Dla	010		Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{16}$ (z. B. Di-	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₁ H ₁₄ (z. B. Phe-				516
	nylamylen, Trimethylphonyläthy			Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₁₈ (z. B. Di-	
	len, Phenylcyclopentan, Methyl-	i		nhanylhutana)	540
	tetralin)	392		phenylbutane)	519
	Kohlenwasserstoffe C ₁₂ H ₁₆ (z. B. Phc-	i			523
		395			524
		300		Kohlenwasserstoffe C ₁₉ H ₂₄ usw	527
	KohlenwasserstoffeC ₁₃ H ₁₈ (z.B.Jonen,	200	Δ		
	Hexahydroperinaphthindan)	398	y.		53 0
	Kohlenwasserstoffe C ₁₄ H ₂₀ (z. B.	İ		Kohlenwasserstoffe C ₁₂ H ₈ (z. B. Ace-	
	Dekanydroanthracen)	400		$naphthylen) \dots \dots \dots \dots$	530
	Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{22}$ (z. B.	1		Kohlenwasserstoffe C ₁₃ H ₁₀ (z. B.	
	α -Curcumen)	401 İ		Fluoren Parinanhthindan)	594
	Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₂₄ , C ₁₇ H ₂₆ .	403			531
	Kohlonwaggereteffe C II C II	403		Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{12}$ (z. B. Stil-	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₈ H ₂₈ , C ₁₉ H ₃₀ .	404		ben, Dihydroanthracene)	537
	Kohlenwasserstoffe C ₂₀ H ₃₂ (Diter-			Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₁₄ (z. B. Di-	
	pene, z. B. a-Camphoren, Phyllo-			phenylpropene)	552
	eladen)	404		Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₁₆ (z. B. Di-	
		406		phenylbutene)	KKR
		200		Kohlonwaggerstoffe C H	556
•	Kohlenwasserstoffe CnH2n-10	406		Kohlenwasserstoffe C ₁₇ H ₁₈ usw	561
	Phenylacetylen C_8H_6	406	10.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-18}	568
	Kohlenwasserstoffe C ₉ H ₈ (z. B.	200	-00	Phonyltria actylon C W	
	Benzylacetylen, Inden).	100		Phenyltriacetylen C ₁₂ H ₆	568
	Kohlenwasserstoffe C U /- D	100			568
	Kohlenwasserstoffe C ₁₀ H ₁₀ (z. B.			Anthracen C ₁₄ H ₁₀	569
	Phenylbutadien, Dihydronaph-	1		Substitutionsprodukte des Anthra-	
	thaline)	413		cens	574

	Seite	1		Seite
	Phenanthren	25.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-36} (z. B. Difluorenyliden, Hexaphen, Tetraphenylbutatrien, Triphenylnaph	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₁₂ (z. B. Me-		thaline)	099
	thylanthracene, Athylidenfluoren) 585 Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{14}$ (z. B. Di-	26.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-37}	706
	styryl, Pimanthren)	27.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-38} (z. B. Rubicen, Dianthranyl, Quinquiphenyl, Pentaphenyläthan)	
	benzylbutadien, Reten) 596	28.	Kohlenwasserstoffe CnH2n-39	712
	Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{20}$ usw 600		Kohlenwasserstoffe CnH2n-40	
11.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-20} (z. B. Phenylnaphthaline, Diphensuccin-	1 -	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-41}	
	den, Diphenylhexatrien, Diinden) 602	1	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-42}	
12.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-22} 609 Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₁₀ (z. B. Diphenyldissertylen	l l	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-44} (z. B. Chalkacen, Rhodacen)	
	phenyldiacetylen, Fluoranthen, Pyren 609	33.	Kohlenwasserstoffe CnH2n-45	715
	Pyren) 609 Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{18}$ (Chrysofluoren, Benzanthren) 610 Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{14}$ (z. B. Ter-	1	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-46} (z. B. Sexiphenyl, Hexabenzyläthan) .	
	phenyl) 611	35.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-47}	718
	phenyl)	36.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-48} (z. B. Dichrysofluorenyliden, Methylenbis-triphenylmethyl)	
	cinnamylidenäthan) 620 Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{20}$ usw 622	37.	Kohlenwasserstoffe CnH _{2n-50} (z. B.	
13.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-23} (z. B. Triphenylmethyl) 626	38.	Hexaphenylbutin) Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-52} (z. B.	
14.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-24} (z. B. Naphthacen, Chrysen, Tripheny-		Tribenzodifluorenyl)	722
	len, Triphenyläthylen, Carotin) . 628		Dekacyclen)	723
	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-25} 638 Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-26} (z. B.	40.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-56} (z. B. Rubren, Tetranaphthyläthylen)	725
200	Phenylanthracen, Benzyliden- fluoren, Dinaphthyle, Diphenyl- indene) 639	41.		
17.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-28} (z. B.	42.	Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-59}$	727
	Perylen, Dibenzofluoren) 655	43.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-60}	. 728
18.	Kohlen wasserstoffe C_nH_{2n-29} 666	1	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-62}	
19.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-30} (z. B.	45.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-64}	728
	Pentacen, Pentaphen, Quater-	46.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-66}	. 728
	phenyl, Triphenylbenzol, Tetra- phenylmethan, Dibenzhydryl) 667	47.	Kohlenwasserstoffe CnH2n-68 (z. B.	
20.	Kohlenwasserstoffe CnH _{2n-31} 678	40	Fluorocyclen)	
	Kohlen wasserstoffe Cn H _{2n-32} (z. B.	ı	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-70}	
	Tetraphenyläthylen) 678		Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-72}	
22.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-33} 688	90.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-76} (z. B. Leukacen)	731
23.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-34} (z. B.	51.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-78}	
	Diphenylanthracen, Difluorenyl, Triphenylindene)688		Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-80}	
24.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-35} 699			
	TITLE THE BOOK BENEFIT OF TAXABLE PROPERTY.	, 556		
Alr	habetisches Register			. 732
_	chträge und Berichtigungen			

Verzeichnis der Kürzungen für die Literatur-Quellen*).

Kürzung	Titel
A. Aarsskr. Veterin Landboh.	Justus Liebigs Annalen der Chemie Den Kongelige Veterinaer- og Landbohøjskole: Aarsskrift
Abh. Ges. Wiss. Göt- tingen	Abhandlungen der Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen Mathematisch-physikalische Klasse
Abh. Kenntnis Kohle Abh. preuβ. Akad.	Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle Abhandlungen der Preußischen Akademie der Wissenschaften
Abh. sächs. Akad.	Physikalisch-mathematische Klasse Abhandlungen der Mathematisch-physischen Klasse der Sächsischer Akademie der Wissenschaften zu Leipzig
Abstr. Bacteriol. A. ch.	Abstracts of Bacteriology Annales de Chimie
Acta Acad. Abo. Acta chem. Szeged	Acta Academiae Aboensis, Ser. B: Mathematica et Physica Acta Litterarum ac Scientiarum Regiae Universitatis Hungarica Francisco-Josephinae: Acta Chemica, Mineralogica et Phy sica. Szeged
Acta Comment. Univ. dorpat.	[Učenyja Zapiski Imp. Jurevskago Universiteta.] Acta et Commentationes Imp. Universitatis Jurievensis (olim Dorpatensis (bis 1917). Eesti Vabariigi Tartu Ülikooli Toimetused. Acta et Commentatione
Acta latviens. Chem.	Universitatis [Tartuensis] Dorpatensis (1921 ff.) Latvijas Universitātes Raksti, Kīmijas Fakultātes Serija. Actu Universitatis Latviensis, Chemicorum Ordinis Series
Acta Lit. Sci. Szeged, Sect. Med.	Acta Litterarum ac Scientiarum Regiae Universitatis Hungaricae Francisco-Josephinae, Sectio Medicorum. Szeged
Acta med. scand.	Acta Medica Scandinavica
Acta physicoch.	Acta Physicochimica U.R.S.S.
Acta phys. polon.	Acta Physica Polonica
Acta phytoch.	Acta Phytochimica. Tokyo
Acta Polon. pharm. Acta Sch. med. Univ. Kioto	Acta Poloniae Pharmaceutica (Beilage zu Farmacja Współczesna) Acta Scholae Medicinalis Universitatis Imperialis in Kioto
Acta Soc. Sci. fenn.	Acta Societatis Scientiarum Fennicae
4 kust. Z.	Akustische Zeitschrift
4m.	American Chemical Journal
4mbix	Ambix. The Journal of the Society for the Study of Alchemy and Early Chemistry
4m. Dyest. Rep.	American Dyestuff Reporter
Am. J. Bot.	American Journal of Botsny
4m. J. Cancer	The American Journal of Cancer
4m. J. Diseases Child.	American Journal of Diseases of Children
Am. J. Hyg.	The American Journal of Hygiene
Am. J. med. Sci.	The American Journal of the Medical Sciences
4m. J. Pharm.	American Journal of Pharmacy
Am. J. Physiol.	The American Journal of Physiology
Am. J. publ. Health Am. J. Sci.	American Journal of Public Health [and The Nation's Health] [The] American Journal of Science. [Established by Benjamin

^{*)} Erläuternde Zusätze der Redaktion sind durch () kenntlich gemacht. In eckige Klammern [] eingeschlossene Wörter gehörten dem Titel nur zeitweise an. Runde Klammern () gehören zum Titel. Die in geschweifte Klammern {} eingeschlossenen Wörter treten von einem bestimmten Zeitpunkt ab an die Stelle der vorangehenden.

Kürzung Titel Am. Pertumer 7-32: The American Perfumer and Essential Oil Review; 33 ff.: The American Perfumer. Cosmetics. Toilet Preparations American Petroleum Institute Quarterly The Journal of the American Chemical Society Analele Minelor din România. Annales des Mines de Roumanie Am. Petr. Inst. Quart. Am. Soc. Anal. Min. România The Analyst. London Analyst Anales de la Asociación Química Argentina An. Asoc. quim. arg. Anales de Farmacia y Bioquímica. Buenos Aires Angewandte Chemie. Zeitschrift des Vereins Deutscher Chemiker, A An. Farm. Bioquim. Ang. Ch. Anilinokrasočnaja Promyšlennost' (russ.) Anilinokr. Promušl. Suomalaisen Tiedeakatemian Toimituksia. Annales Academiae Ann. Acad. Sci. tenn. Scientiarum Fennicae Ann. agron. Annales Agronomiques Ann. appl. Biol. Annals of Applied Biology Ann. Botany Annals of Botany Ann. Brass. Dist. Annales de la Brasserie et de la Distillerie Ann. Chim. anal. Annales de Chimie Analytique et Revue de Chimie Analytique Ann. Chim. anal. appl. Annales de Chimie Analytique et de Chimie Appliquée et Revue de Chimie Analytique Réunies Annali di Chimica Applicata Annali di Chimica Farmaceutica (Beilage zu Farmacista Italiano) Annali di Clinica Medica [e di Medicina Sperimentale] Ann. Chim. applic. Ann. Chim. farm. Ann. Clin. med. Ann. Falsificat. Annales des Falsifications [et des Fraudes] Ann. Fermentat. Annales des Fermentations Ann. Inst. Pasteur Annales de l'Institut Pesteur Ann. internal Med. Annals of Internal Medicine. Lancaster, Pa. Ann. Off. Combust. liq. Annales de l'Office National des Combustibles Liquides Ann. Phys. Annalen der Physik Ann. Physiol. Physico-Annales de Physiologie et de Physicochimie Biologique ch. biol. Ann. Physique Annales de Physique Ann. Rep. Progr. Chem. Annual Reports on the Progress of Chemistry Ann. Sci. agron. Annales de la Science Agronomique Française et Étrangère franç. étr. Ann. scient, Univ. Jassy Annales Scientifiques de l'Université de Jassy Ann. Sci. nat. Bot. Annales des Sciences Naturelles, Botanique [et Biologie Végétale] Ann. Soc. scient, Bru-Annales de la Société Scientifique de Bruxelles, Serie B: Sciences xelles Physiques et Naturelles Ann. Sperim, agrar. Annali della Sperimentazione Agraria Ann. Surv. am. Chem. Annual Survey of American Chemistry Istituto Fascista di Tecnica e'Propaganda Agraria: Annali di Ann. Tecn. agrar. Tecnica Agraria Ann. Univ. fenn. Abo. Turun Suomalaisen Yliopiston Julkaisuja. Annales Universitatis Fennicae Aboensis Ann. Zymol. Annales [de la Société] de Zymologie An. Soc. cient. arg. Anales de la Sociedad Científica Argentina An. Soc. españ. Anales de la Sociedad Española de Física y Química An. Soc. quim. arg. Anales de la Sociedad Química Argentina Anzeiger der Akademie der Wissenschaften in Krakau, Mathematisch-naturwissenschaftliche Klasse. Bulletin International Anz. Akad. Krakau de l'Académie des Sciences de Cracovie, Classe des Sciences Mathématiques et Naturelles Anz. Akad. Wien Anzeiger der Akademie der Wissenschaften in Wien, Mathematischnaturwissenschaftliche Klasse A. P.Amerikanisches Patent A poth.-Ztg. Apotheker-Zeitung. Berlin Ār. Archiv der Pharmazie [(1924ff:) und Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft] Arb. biol. Reichsanst. Arbeiten aus der Biologischen Reichsanstalt für Land- und Forst-

wirtschaft zu Berlin-Dahlem

Arbeiten der Deutschen Landwirtsehafts-Gesellschaft

Arb. dtsch. Landw.-Ges.

Kürzung	Titel
Arb. GesundhAmt Arb. med. Fak. Oka-	Arbeiten aus dem Reichsgesundheits-Amte Arbeiten aus der Medizinischen Fakultät Okayama
yama Arch. biol. Nauk	Archiv Biologičeskich Nauk (russ.). Archives des Sciences Bio-
Arch. Dermatol.	logiques Archiv für Dermatologie und Syphilis
Arch. Eisenhüttenw.	Archiv für das Eisenhüttenwesen
Arch. Farmacol. sperim.	Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini
Arch. Fisiol. Arch. Gewerbe-Path.	Archivio di Fisiologia. Firenze
Arch. Geweroe-Pain. Arch. Hyg.	Archiv für Gewerbepathologie und Gewerbehygiene Archiv für Hygiene
Arch. Hyg. Bakt.	Archiv für Hygiene und Bakteriologie
Arch. Inst. Pasteur Algérie	Archives de l'Institut Pasteur d'Algérie
Arch. internal Med.	Archives of Internal Medicine. Chicago
Arch. int. Pharmacod.	Archives Internationales de Pharmacodynamie [et de Thérapie]
Arch. int. Physiol. Arch. Ist. biochim. ital.	Archives Internationales de Physiologie Archivio dello Istituto Biochimico Italiano
Arch. Kinderheilk.	Archiv für Kinderheilkunde
Arch. Math. Naturvid.	Archiv for Mathematik og Naturvidenskab
Archiwum Chem. Farm.	Archiwum Chemji i Farmacji [Archive de Chimie et de Pharmacie]. Warszawa
Arch. Med. legal	Archivo de Medicina Legal. Lisboa
Arch. Mikrobiol. Arch. mikrosk. Anat.	Archiv für Mikrobiologie Archiv für Mikroskopische Anatomie [(98 ff.:) und Entwicklungsmechanik]
Arch. néerl. Physiol.	Archives Néerlandaises des Sciences Exactes et Naturelles, Serie III C: Archives Néerlandaises de Physiologie de l'Homme et
Arch. néerl. Sci. exactes	des Animaux Archives Néerlandaises des Sciences Exactes et Naturelles, Serie III A: Sciences Exactes
Arch. Path.	Archives of Pathology and Laboratory Medicine. Chicago
Arch. Patol. Clin.	Archivio di Patologia e Clinica Medica
Arch. Pharm. Chemi Arch. Phys. biol.	Archive for Pharmaci og Chemi. København Archives de Physique Biologique [et de Chimie-Physique des Corps
Arch. Physiol.	Organisés] Archiv für Anatomie und Physiologie, Physiologische Abteilung = Archiv für Physiologie (Hrsg. v. Du Bois-Reymond, Wal-
Arch. Rubbercult. NederlIndië	DEYER u. a. > Archief voor de Rubbercultuur in Nederlandsch-Indië
Arch. Schiffshyg.	Archiv für Schiffs- und Tropenhygiene
Arch. Sci. biol.	Archivio di Scienze Biologiche
Arch. Sci. phys. nat.	Archives des Sciences Physiques et Naturelles. Genève
Arch. Tierheilk. Arch. Verdauungskr.	Archiv für Wissenschaftliche und Praktische Tierheilkunde Archiv für Verdauungskrankheiten, Stoffwechselpathologie und Diätetik
irh. Hem. Farm.	Arhiv za Hemiju i Farmaciju. Archives de Chimie et de Pharmacie. Zagreb
Arh. Hem. Tehn.	Arhiv za Hemiju i Tehnologiju. Archives de Chimie et de Technologie. Zagreb
lrk. Kemi lr. Pth.	Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi [NAUNYN-SCHMIEDEBERGS] Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie
strophys. J.	The Astrophysical Journal
teneo parm.	L'Ateneo Parmense. Bollettino della Società Medica di Parma
tti Accad. Torino	Atti della Reale Accademia delle Scienze di Torino, Classe di
tti Congr. naz. Chim.	Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali Atti del Congresso Nazionale di Chimica Industriale

Kürzung Titel Atti Congr. naz. Chim. Atti del Congresso Nazionale di Chimica Pura ed Applicata pura appl. Atti Ist. veneto Atti del Reale Istituto Veneto di Scienze, Lettere ed Arti, Parte II: Scienze Matematiche e Naturali Atti della Società Ligustica di Scienze e Lettere The Australasian Journal of Pharmacy. Melbourne Atti Soc. liqust. Sci. Australas. J. Pharm. Austral. chem. Inst. Australian Chemical Institute Journal and Proceedings J. Pr. Austral. J. Biol. med. The Australian Journal of Experimental Biology and Medical Austral, Sci. Abstr. Australian Science Abstracts Autotech. Auto-Technik Avh. norske Vid.-Akad. Avhandlinger utgitt av det Norske Videnskaps-Akademi i Oslo, Matematisk-naturvidenskapelig Klasse Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft [(52ff.:) Teil B] Beitr. Physiol. Beiträge zur Physiologie Ber. dtsch. bot. Ges. Berichte der Deutschen Botanischen Gesellschaft Ber. dtsch. pharm. Ges. Ber. Forsch.-Inst. čsl. Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft Bericht des Forschungsinstitutes der Čechoslovakischen Zucker-Zuckerind. industrie [in Prag] Berichte der Gesellschaft für Kohlentechnik (Dortmund-Eving) Ber. Ges. Kohlentech. Berliner Klinische Wochenschrift Berl. klin. Wschr. Ber. Ohara-Inst. Berichte des Ohara-Instituts für Landwirtschaftliche Forschungen in Kuraschiki, Provinz Okayama, Japan Ber. Physiol. Berichte über die gesamte Physiologie [(1921 ff.:) und Experimentelle Pharmakologie] = Berichte über die gesamte Biologie, Abt. B Ber. Roure-Bertrand. Wissenschaftliche und Industrielle Berichte von Roure-Bertrand Fils. Grasse Berichte über die Verhandlungen der Sächsischen Akademie der Ber. sächs. Akad. Wissenschaften zu Leipzig, Mathematisch-physikalische Klasse Ber. Schimmel Bericht von Schimmel & Co. [in] Miltitz b. Leipzig über Ätherische Ole, Riechstoffe usw.: (1928ff.:) Bericht der Schimmel & Co. Aktiengesellschaft Miltitz bei Leipzig über... Berichte der Schweizerischen Botanischen Gesellschaft. Bulletin Ber. schweiz, bot. Ges de la Société Botanique Suisse Ber. wiss. Biol. Berichte über die Wissenschaftliche Biologie - Berichte über die gesamte Biologie, Abt. A Beton Eisen Beton und Eisen Bidr. Känn. Finl. Nat. Bidrag till Kännedom af Finlands Natur och Folk FolkBiochem. J. The Biochemical Journal Biochimija Biochimija (russ.). Biochimia Biochim. Terap. sperim. Biochimica e Terapia Sperimentale Biol. Bl. Biological Bulletin of the Marine Biological Laboratory; (1930ff.:) The Biological Bulletin Biologiske Meddelelser udgivne af det Kongelige Danske Viden-Biol. Medd. danske Vid. Selsk. skabernes Selskab Biological Reviews of the Cambridge Philosophical Society Biol. Rev. Cambridge Biologie. Biologicheskij Zhurnal] Biol. Z. Bio. Z. Biochemische Zeitschrift Bulletin de la Société Chimique de France, [<[5] 1ff.:> Mémoires] Académie Royale de Belgique: Bulletins de la Classe des Sciences; Bl.Bl. Acad. Belgique ([5] 18ff. mit Nebentitel:) «Koninklijke Belgische Academie, Mededeelingen van de Afdeeling Wetenschappen Académie Royale Serbe: Bulletin de l'Académie des Sciences

Physiques. Belgrade

Mathématiques et Naturelles, A, Sciences Mathématiques et

Bl. Agad. Belgrade

Bl. Soc. vaud. Sci.

Bl. Trav. Pharm.

Bordeaux

Titel Kürzung Bulletin International de l'Académie des Sciences de Cracovie. Bl. Acad. Cracovie Classe des Sciences Mathématiques et Naturelles. 1918 Bulletin International de l'Académie Polonaise des Sciences et Bl. Acad. polon. des Lettres, Classe des Sciences Mathématiques et Naturelles Bulletin International de l'Académie Yougoslave des Sciences et Bl. Acad. yougosl. des Beaux-Arts, Classe des Sciences Mathém. et Naturelles Bulletin of the Agricultural Chemical Society of Japan Bl. agric. chem. Soc. Japan Bl. am. Inst. Mining Bulletin of the American Institute of Mining [(1919:) and Metallurgical] Engineers Ena.Bullctin of the American Physical Society Bl. am. phys. Soc. Bulletin de l' Association Belge des Chimistes Bl. Assoc. belge Chimistes Bl. Assoc. Chimistes Bulletin de l'Association des Chimistes. Paris Bl. Assoc. Chimistes Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie de France et des Colonies {(48-51:) de Sucrerie, de Distillerie et des Industries Agricoles de France et des Sucr. Dist. Colonies} Bulletin de l'Association Française des Techniciens du Pétrole Bl. Assoc. Techniciens Pétr. Bl. biol. France Belg. Bulletin Biologique de la France et de la Belgique Rl. Biol. Méd. URSS Bulletin de Biologie et de Médecine Expérimentale de l'URSS Bl. Bur. Mines Department of the Interior, Bureau of Mines: Bulletin. Washington Bl. Bur. Plant Ind. U. S. Department of Agriculture, Bureau of Plant Industry. Washington: Bulletin Bl. chem. Soc. Japan Bulletin of the Chemical Society of Japan Bl. Doc. Bulletin de la Société Chimique de France, Documentations Bl. imp. Inst. Bl. Inst. Fermentat. Bulletin of the Imperial Institute. London Bulletin de l'Association des Anciens Elèves de l'Institut Supérieur Gand des Fermentations de Gand Bl. Inst. Pin Bulletin de l'Institut du Pin Bl. Inst. Refrig. Bulletin of the International Institute of Refrigeration Bl. Jardin bot. Buit. Bulletin du Jardin Botanique de Buitenzorg Bl. Johns Hopkins Hosp. [The] Bulletin of the Johns Hopkins Hospital Bl. Mat. grasses Mar-Bulletin des Matières Grasses de l'Institut Colonial de Marseille seilleBl. nation. Res. Coun. Bulletin of the National Research Council Bl. phys. chem. Res. Bulletin of the Institute of Physical and Chemical Research. Tokuo Abstracts. Tokyo Bulletin Scientifique et Industriel de la Maison Roure-Bertrand Bl. Roure-Bertrand Fils de Grasse Bulletin des Sciences Pharmacologiques Bl. Sci. pharmacol. Bl. Sect. scient. Acad. Bulletin de la Section Scientifique de l'Académie Roumaine roum. Bl. Soc. chim. Belg. Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bl. Soc. Chim. biol. Bulletin de la Société de Chimie Biologique Bl. Soc. Chim. ind. Bulletin de la Société de Chimie Industrielle Bl. Soc. franç. Min. Bl. Soc. franç. Phot. Bulletin de la Société Française de Mineralogie Bulletin de la Société Française de Photographie [(16ff.:) et de Cinématographie] Bl. Soc. ind. Mulh. Bulletin de la Société Industrielle de Mulhouse Bl. Soc. mycolog. Bulletin de la Société Mycologique de France Bl. Soc. Natural. Bulletin de la Société [Impériale] des Naturalistes de Moscou Moscou [Bjulleteń Moskovskogo Obščestva Ispytatelej Prirody (russ.)] Bl. Soc. neuchâtel. Sci. Bulletin de la Société Neuchâteloise des Sciences Naturelles Bl. Soc. roum. Phys. Bulletin de la Société Roumaine de Physique Bl. Soc. Sci. Poznań

Bulletin de la Societé des Amis des Sciences de Poznań

Bulletin des Travaux de la Société de Pharmacie de Bordeaux

Bulletin de la Société Vaudoise des Sciences Naturelles

Kürzung Titel Bl. Wagner Inst. Sci. Bulletin of the Wagner Free Institute of Science of Philadelphia Philad. Bodenkunde und Pflanzenernährung Bodenk. Pflanzenernähr. Bol. Inst. Med. exp. Boletín del Instituto de Medicina Experimental para el Estudio y Tratamiento del Cáncer Bolletino dell'Associazione Italiana delle Industric, dello Zucchero Boll. Assoc. ital. Ind. e dell'Alcool Boll. chim.-farm. Bollettino Chimico-farmaceutico Boll. Soc. ital. Biol. Bollettino della Società Italiana di Biologia Sperimentale Boll. Soc. Natural. Bollettino della Società dei Naturalisti in Napoli Napoli Bot. Arch. Botanisches Archiv The Botanical Gazette Bot. Gaz. The Botanical Review Interpreting Botanical Progress Bot. Rev. B. Ph. P. Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie Brauer-Hopfen-Ztg. Allgemeine Brauer- und Hopfenzeitung. Nürnberg Braunk. Braunkohle. Halle/S. Bräuer-D'Ans Fortschritte in der Anorganisch-chemischen Industrie · · · Herausg. von A. Bräuer u. J. D'Ans. Berlin: Springer. 1921 ff. Brennstoffch. Brennstoff-Chemie Brit. J. exp. Biol. Brit. J. exp. Path. British Journal of Experimental Biology The British Journal of Experimental Pathology The British Medical Journal Brit. med. J. Bis 25: Buletinul Societății Române de Științe; Bulet. 26-29: Buletinul de Chimie Pură și Aplicată Societății Română de Stiinte; 30 ff.: Buletinul de Chimie Pură și Aplicată al Societății Române de Chimie. Bulletin de Chimie Purc et Appliquée de la Société Roumaine de Chimie Bulet. Clui Buletinul Societății de Științe din Cluj. Bulletin de la Société des Sciences de Cluj, Roumanie Bulet. Soc. chim. Buletinul Societății de Chimie din România România Bur. Stand. J. Res. Bureau of Standards Journal of Research Chemisches Zentralblatt Canad. Chem. J. Canadian Chemical Journal Canad. Chem. Met. Canadian Chemistry and Metallurgy Canad. J. Res. National Research Council of Canada: Canadian Journal of Research Caoutch. Guttap. Č. čsl. Lékárn. Le Caoutchouc et la Gutta-percha Časopis Československého Lékárnictva Cellulose Industry. The Journal of the Cellulose Institute, Cell. Ind. Tokyo Tokyo. Abstracts from the Transactions Cellulosech. Cellulosechemie Cereal Chem. Cereal Chemistry Ceylon J. Sci. Cevlon Journal of Science Chaleur Ind. Chaleur et Industrie Ch. Apparatur Chemische Apparatur Chem. Abstr. Chemical Abstracts Chem. Age London The Chemical Age. London Chem. Age N. Y. Chemical Age. New York Chem .- Analyst The Chemist-Analyst Chem. and Ind. Chemistry and Industry [Review] Chem. Bl. Chicago The Chemical Bulletin. Chicago Chem. China Chemistry (China) The Chemical, Color & Oil Record The Chemical Engineer. New York Chemicals. New York Die Chemie. Zeitschrift des Vereins Deutscher Chemiker: A Chem. Color Oil Rec. Chem. Engineer Chemicals Chemie Chem. Listy Chemické Listy pro Vědu a Průmysl

Chemical and Metallurgical Engineering

Chem. met. Eng.

Titel Kürzung Chem. N. The Chemical News and Journal of Physical {(122ff:) Industrial} Science Chemický Obzor. Praha Chemical Record-Age Chem. Obzor Chem. Record-Age Department of Scientific and Industrial Research; Chemical Re-Chem. Res. spec. Rep. search: Special Reports Chemical Reviews. Baltimore Chem. Reviews The Chemical Trade Journal and Chemical Engineer Chem. Trade J. Chem. Weekb. Chemisch Weekblad Die Chemische Fabrik. Zeitschrift des Vereins Deutscher Chemiker, B Ch. Fab. Ch. I. Die chemische Industrie [(57ff.:) Nachrichten-Ausgabe] Chim. et Ind. Chimie et Industrie. Paris Chim.-farm. Promyšl. Chimiko-farmacevtičeskaja Promyšlennost' (russ.) Chimica e Ind. La Chimica e L'Industria. Milano Chimija Tverdogo Topliva (russ.) Chim. tverd. Topl. Chin. J. Physiol. The Chinese Journal of Physiology Ch. Rdsch. Mitteleur. Chemische Rundschau [(8ff.:) für Mitteleuropa und den Balkan] Ralkan Die Chemische Technik. Zeitschrift des Vereins Deutscher Ch. Tech. Chemiker: B Chemische Umschau auf dem Gebiet der Fette. Öle. Wachse und Harze Ch. Umschau Fette Ch. Z. Chemiker-Zcitung Ch. Zelle Gewebe Chemic der Zelle und Gewebe Collect. Trav. chim. Collection des Travaux Chimiques de Tchécoslovaquie. Collection of Czechoslovak Chemical Communications Tchécosl. Collegium Collegium. Darmstadt Colloid Symp. Mon. Colloid Symposium Monograph Comment, biol, Helsing-Societas Scientiarum Fennica: Commentationes Biologicae. Helsingfors for8 Comment. phys.-math. Societas Scientiarum Fennica: Commentationes Physico-mathe-Helsingfors maticae. Helsingfors Contrib. Boyce Thomp. Contributions from Boyce Thompson Institute son Inst. Contrib. Estudio Cienc. Universidad Nacional de la Plata: Contribución al Estudio de las fís. La Plata Ciencias físicas y matemáticas; Serie matemático-física Comptes Rendus Hebdomadaires des Séances de l'Académie des Sciences C. r. Conf. int. Chim. Comptes Rendus de la Conférence Internationale de la Chimie C. r. Congr. Chim. ind. Congrès de Chimie Industrielle. Comptes Rendus C. r. Doklady Comptes Rendus (Doklady) de l'Académie des Sciences de l'U.R.S.S. C. r. Soc. Biol. Comptes Rendus Hebdomadaires des Séances et Mémoires de la Société de Biologie [et de ses Filiales et Associées] C. r. Soc. Phys. Genève Compte rendu des Séances de la Société de Physique et l'Histoire Naturelle de Genève. Supplément aux Archives des Sciences Physiques et Naturelles C. r. Trav. Carlsberg Comptes Rendus des Travaux du Laboratoire [de] Carlsberg Cuir Technique. Paris Current Science. Bangalore Cuir tech. Curr. Sci. D. DINGLERS Polytechnisches Journal D.A.B.Deutsches Arzneibuch (6. Ausg. Berlin 1926) Det Kongelige Danske Videnskabernes Selskabs Skrifter, Natur-Danske Vid. Selsk. Skr. videnskabelig og Mathematisk Afdeling Dansk Tidskr. Farm. Dansk Tidsskrift for Farmaci Desint. Desinfektion. Berlin Doc. scient. Documentation Scientifique. Paris Doklady Akademii Nauk S.S.S.R. (russ.). Comptes Rendus de Doklady Akad. S.S.S.R. l'Académie des Sciences de l'Union des Républiques Soviétiques Socialistes Doklady ross. Akad. Doklady Rossijskoj Akademii Nauk (russ.). Comptes Rendus de

l'Académie des Sciences de Russie

Kürzung Titel Deutsches Reichspatent D.R.P.Dtsch. A poth.-Ztg. Deutsche Apotheker-Zeitung; (vorübergehend:) Standeszeitung Deutscher Apotheker Dtsch. Arch. klin. Med. Deutsches Archiv für Klinische Medizin Dtsch. Essigind. Die Deutsche Essigindustrie Dtsch. Färber-Ztg. Deutsche Färber-Zeitung Deutsche Medizinische Wochenschrift Dtsch. med. Wschr. Deutsche Parfümeriezeitung Dtsch. Parl.-Ztg. Disch. tierärzil. W schr. Deutsche tierärztliche Wochenschrift Das Deutsche Wollen-Gewerbe Dtsch. Wollengew. Dtsch. Z. ger. Med. Deutsche Zeitschrift für die gesamte Gerichtliche Medizin Die Beutsche Zuckerindustrie. Berlin Dtsch. Zuckerind. Dublin J. med. Sci. The Dublin Journal of Medical Science Dyer, Calico Printer The Dyer, Calico Printer, Bleacher, Finisher and Textile Review Dyer, Text. Printer The Dyer, Textile Printer, Bleacher and Finisher El. Ch. Z. Elektrochemische Zeitschrift Electrotech. J. Electrotechnical Journal. Tokyo Endocrinology. Los Angeles Endocrin. Eng.Engineering. London Engineering and Mining Journal Engineering and Mining Journal-Press Engineering and Mining World Englisches Patent Eng. Mining J. Eng. Mining J.-Press Eng. Mining Wd. E. P. Enzymología. Haag Erdől und Teer Enzymol. Erdől Teer Ergebnisse der Enzymforschung Ergebn. Enzymf. Ergebn. exakt. Naturwiss. Ergebnisse der Exakten Naturwissenschaften Ergebn. Physiol. bis 34: Ergebnisse der Physiologie; 35, 36: Ergebnisse der Physiologie und Experimentellen Pharmakologie: 87ff.: Ergebnisse der Physiologie, Biologischen Chemie und Experimentellen Pharmakologie Ergebn. Vitamin-Ergebnisse der Vitamin- und Hormonforschung Hormont. Ergebn. Zahnheilk. Ergebnisse der gesamten Zahnheilkunde Ernährg. Pfl. Die Ernährung der Pflanze Exp. Stat. Rec. U. S. Department of Agriculture: Experiment Station Record Farbe Lack Farbe und Lack Farben-Zta.Farben-Zeitung Farmacevtičnij Žurnal. Charkiv, Kiiv (ukr.) Farmacevtičnii Z. Farmacista ital. Il Farmacista Italiano Farmac. Z. Charkov Farmacevtičeskij Žurnal. Charkov (russ.) Farmacija i Farmakologija (russ.) [Deutsche] Faserstoffe und Spinnpflanzen Farm. i. Farmakol. Faserst. Spinnpf. Fermentt. Fermentforschung Fettch. Úmschau Fettchemische Umschau Fette, Seifen Fette und Seifen Finska Kemistsamt. Finska Kemistsamfundets Meddelanden Suomen Kemistiseuran Medd. Tiedonantoja] Fiziol. Ž. Fiziologičeskij Žurnal S.S.S.R. (russ.). Journal of Physiology of U.S.S.R. Flora Flora oder Allgemeine Botanische Zeitung Fol. endocrin. japon. Folia Endocrinologica Japonica Fol. med. Napoli Folia Medica. Napoli Folia Pharmacologica Japonica Fol. pharmacol. japon. Food Manut. Food Manufacture Forh, norske Vidensk, Det Kongelige Norske Videnskabers Selskabs Forhandlinger

Selsk.

Indian med. Gaz.

Titel Kürzung Forschungen auf dem Gebiete der Milchwirtschaft und des Molkerei-Forschg. Milchwirtsch. wesens Molkereiw. Der Forschungsdienst Forschungsd. Fortschritte der Chemie Organischer Naturstoffe Fortsch.Ch. org. Naturst. Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie Fortsch. Ch., Phys. Fortschritte der Landwirtschaft. Wien Fortsch. Landw. Fortschritte der Medizin. Berlin Fortsch. Med. Fortschritte der Mineralogie, Kristallographie und Petrographie. Fortsch. Min. Fortschritte der Therapie Fortsch. Therap. F. P.Französisches Patent Fr. Zeitschrift für Analytische Chemie (begründet von Fresenius) Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industrie-Frdl.zweige. Dargestellt von P. FRIEDLÄNDER (Ab 14 fortgeführt von H. E. FIERZ-DAVID. Berlin: Springer. 1888ff. The Fruit Products Journal and American Vinegar Industry Fruit Prod. J. Fuel in Science and Practice Fuel Fukuoka Ikwadaigaku Zasshi. Fukuoka Acta Medica Fukuoka Acta med. Gazzetta Chimica Italiana Gas Journal. London Das Gas- und Wasserfach Gas J. Gas-Wasserfach Geneesk. Tijdsch. Geneeskundig Tijdschrift voor Nederlandsch-Indië Nederl.-Indië Gen. Electr. Rev. General Electric Review. Schenectady Gesundh.-Ing. Gesundheitsingenieur Giorn. Biol. appl. Giornale di Biologia Applicata alla Industria Chimica [ed Alimentare Giornale di Biologia Industriale, Agraria ed Alimentare Giorn. Biol. ind. Giorn. Chim. ind. appl. Giornale di Chimica Industriale cd Applicata Giorn. Farm. Chim. Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini Glasnik chem. Društva Glasnik Chemiskog Društva Kral'evine Jugoslavije. Bulletin de la Société Chimique du Royaume de Yougoslavie Glückauf. Berg- und Hüttenmännische Zeitschrift Jugosl.Glückauf Godišnik Univ. Sotia Godišnik na Sofijskija Universitet; Fiziko-matemat. Fakultet (bulg.). Annuaire de l'Université de Sofia; Faculté Physicomathématique Gummi-Ztg. Gummi-Zeitung HOPPE-SEYLERS Zeitschrift für Physiologische Chemie Halle Cuirs Spl. La Halle aux Cuirs. Supplément Technique Mensuel. Heil- und Gewürz-Pflanzen. Mitteilungen der Deutschen Hortus-Heil-Gewürz-Pfl. Gesellschaft Helvetica Chimica Acta Helvetica Physica Acta Hct Gas. Hertogenbosch Helv. phys. Acta Het Gas Hospitalstid. Hospitalstidende. København Det Norske Videnskaps-Akademi i Oslo: Hvalrådets Skrifter. Scientific Results of Marine Biological Research Hvalrådets Skr. Ind. Chemist The Industrial Chemist and Chemical Manufacturer Ind. chimica L'Industria Chimica. Il Notiziario Chimico-industriale Ind. chimique L'Industrie Chimique [et le Phosphate Réunis] Ind. Eng. Chem. Industrial and Engineering Chemistry [Industrial Edition] Ind. Eng. Chem. Anal. Analytical Edition Ind. Eng. Chem. News News Edition Indian Forest Rec. The Indian Forest Records Indian J. med. Res. The Indian Journal of Medical Research Indian J. Phys. Indian Journal of Physics and Proceedings of the Indian Association for the Cultivation of Science

The Indian Medical Gazette

Kürzung Titel India Rubber J. The India Rubber Journal Ind. saccarif. ital. L'Industria Saccarifera Italiana L'Ingénieur Chimiste. Bruxelles Ing. Chimiste Ingeniörsvetenskapsakademiens Handlingar Ing. Vet.-Akad. Handl. Iowa Coll. J. Iowa State College Journal of Science Ir. J. med. Sci. The IrishJournal of Medical Science The Iron Age Iron Age Izv. Akad. S.S.S.R. Izvestija Akademii Nauk Sojuza Sovetskich Socialističeskich Respublik (russ.). Bulletin de l'Académie des Sciences de l'Union des Républiques Soviétiques Socialistes. [(1928ff.:) Otdelenie Matematičeskich i Estestvennych Nauk. Classe des Sciences Mathématiques et Naturelles Izv. biol. Inst. Perm. Izvestija Biologičeskogo Naučno-izsledovatel'skogo Instituta i Biologičeskoj Stancii pri Permskom Gosudarstvennom Uni-Univ. versitete (russ.). Bulletin de l'Institut des Recherches Biologiques et de la Station Biologique a l'Université de Perm Izvestija Imperatorskoj Akademii Nauk (russ.). Bulletin de l'Aca-Izv. imp. Akad. Petrog. démie Imp. des Sciences. Petrograd Izv. Inst. fiz.-chim. Izvestija Instituta Fiziko-chimičeskogo Analiza (russ.). Annales de l'Institut d'Analyse Physico-chimique Anal. Izvestija Instituta po Izučeniju Platiny i drugich Blagorodnych Metallov (russ.). Annales de l'Institut du Platine et des autres Métaux Précieux Izv. Inst. Platiny Izvestija Ivanovo-Voznesenskogo Politechničeskogo Instituta Izv. Ivanovo-Vozne-(russ.). Bulletin de l'Institut Polytechnique à Ivanovo-Vosniesensk sensk. politech, Inst. Jugoslavenska Akademija Znanosti i Umjetnosti u Zagrebu: Izv. jugosl. Akad. Izvješća o Raspravama Mat.-prirodoslovnoga Razreda. Académie des Sciences et des Arts des Slaves de Sud de Zagreb: Bulletin des Travaux de la Classe Mathématique et Naturelle Izv. ross. Akad. Izvestija Rossijskoj Akademii Nauk (russ.). Bulletin de l'Académie des Sciences de Russie Izv. Sektora fiz.-chim. Akademija Nauk S.S.S.R., Institut Obščej i Neorganičeskoj Chimii: Anal. Izvestija Sektora Fiziko-chimičeskogo Analiza <russ.>. Institut de Chimie Générale: Annales du Secteur d'Analyse Physicochimique Izvestija Teplotechničeskogo Instituta (russ.) Izvestija Ural'skogo Politechničeskogo Instituta (russ.). An-Izv. teplotech. Inst. Izv. ural. politech. Inst. nales de l'Institut Polytechnique de l'Oural (Liebig-Kopps) Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie J. agric. chem. Soc. Journal of the Agricultural Chemical Society of Japan. Abstracts Japan J. agric. Res. Journal of Agricultural Research J. agric. Sci. The Journal of Agricultural Science The Journal of the American Leather Chemists' Association J. am. Leather Chem. Assoc. J. am. med. Assoc. The Journal of the American Medical Association J. am. pharm. Assoc. Journal of the American Pharmaceutical Association Japan. J. Chem. Japanese Journal of Chemistry Japan. J. med. Sci. Japanese Journal of Medical Sciences Japan. J. Phys. Japanese Journal of Physics Japan med. Wd. The Japan Medical World [Nippon No Ikai]. Tokyo J. asiat. Soc. Bengal Journal of the Asiatic Society of Bengal, Science J. Assoc. agric. Chemists Journal of the Association of Official Agricultural Chemists J. Bacteriol. Journal of Bacteriology. Baltimore Jber. chem.-tech. Jahresbericht der Chemisch-technischen Reichsanstalt Reichsanst. Jber. Pharm. Jahresbericht der Pharmazie J. Biochem. Tokyo The Journal of Biochemistry. Tokyo J. biol. Chem. The Journal of Biological Chemistry

J. Bioph. Tokyo Jo. Radioakt. Elektr. Jo. token. Edg. J. Cancer Res. J. Chem. Eng. China J. Chem. Eng. J. Chem. Eng. J. Chem. Eng. J. Chem. Phys. J. Chem. Soc. Japan J. Chim. Phys. J. Chim. Phys. J. Chim. Phys. J. Chim. Phys. J. Chim. Phys. J. Chim. John. J. Coll. Agric. Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. Cap. Biol. J. Fan. Sci. Chiv. J. Fan. Sci. Univ. J. Gabele. J. Fan. Sci. Univ. J. Fan. Sci. Uni		
Jo. Readioakt. Elektr. Jo. wiss. Ed. J. Caneer Res. J. Chem. Educ. J. chem. Educ. J. chem. Educ. J. chem. Educ. J. chem. Phys. J. chem. Phys. J. chem. Phys. J. chem. Phys. J. chem. Soc. Japan J. Chim. phys. J. chem. Soc. J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. exp. Biol. J. Pac. Biol. J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Soc. Hokkaido J. Fac. Soc. Japan J. Grabele University Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of Hoursel Physiology The Journal of Hoursel Physiology The Journal of Hoursel Journal of Hour	Kürzung	Titel
J. Camer Ree. J. Chem. Educ. J. Chem. Educ. J. Chem. Educ. J. Chem. Educ. J. Chem. China J. Chem. Soc. Japan J. Chim. Phys. J. Chim. Phys. J. Chim. Soc. Japan J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Departm. Agric. K. Yushu Univ. J. Exp. Biol. J. Exp. Medicine J. Fabr. Sucre J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. J. Fa	J. Bioph. Tokyo	
The Journal of Cancer Research J. chem. Res. J. chem. Res. J. chem. Res. J. chem. Res. J. chem. Phys. J. chem. Soc. Japan J. Chim. phys. J. chem. Soc. J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Reg. Univ. J. Coll. Reg. Univ. J. Coll. Reg. Univ. J. Coll. Reg. Univ. J. Coll. Reg. Univ. J. Coll. Reg. Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Peparten. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. Fac. Reg. Tokyo Univ. J. Fac. Reg. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four itect. J. Franklin Inst. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four itect. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Grasbel. J. gen. Physiol. J. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. indian Chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. indian Inst. Sci. J. indian Chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. indian Inst. Sci. J. indian Chem. Soc. J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Landov. J. Med. Bordeaux J. Med.	Jb. Radioakt. Elektr.	
J. chem. Educ. J. chem. Eng. China J. Chemotherapy Therap. J. chem. Phys. J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. chem. Soc. Japan J. coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. K. Yushu Univ. J. czp. Biol. J. ezp. Medicine J. Fabr. Sucre J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. J. J. Fac. Sci. Univ. J. J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. U		
J. Chem. Eng. China J. Chem. Phys. J. Chem. Phys. J. Chem. Soc. Japan J. Chim. phys. J. Chim. Soc. J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Exp. Biol. J. Exp. Biol. J. Exp. Biol. J. Exp. Biol. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Fac. Sci. Univ. J. Fac. Sci. J.		
J. Chem. Phys. J. Chem. Soc. Japan J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. chem. Soc. J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. Exp. Biol. J. Exp. Medicine J. Fabr. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Imperial University of University of University of University of University of University of University of University of University of Universi		
Therap. J. chem. Phys. J. chem. Soc. Japan J. Chim. phys. J. chim. chem. Soc. J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. exp. Biol. J. exp. Medicine J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four lectr. J. Frankin Inst. J. Ful Soc. Japan J. Gasbel. J. gen. Physiol. J. Hyg. J. mid. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. News J. indian chem. Soc. News J. indian chem. Soc. News J. indian chem. Soc. J. indi		
Journal of the Chemical Society of Japan J. Chim. phys. J. Chim. chem. Soc. J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Eng. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. exp. Biol. J. exp. Medicine J. Fabr. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Franklin Inst. J. Full Soc. Japan J. Gasbel. J. J. Hyg. J. Immunol. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Bng. Chem. J. ind. Bng. Chem. J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. indian Inst. Sci. J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Landv. J. Math. J. Oil Col. Chem. J. Math. J. Oil Col. Chem. J. Oil Fat Ind. J. Oil Fat Ind. J. Oil Fat Ind. J. Oil Col. Chem. J. Oil Fat Ind. J. Oil Col. Chem. J. Oil Fat Ind. J. Oil Fat Ind. J. Oil Col. Chem. J. Oil Fat Ind. J. Oil Fat Ind. J. Oil Col. Chem. J. Oil Fat Ind. J. Oil Fat Ind. J. Oil Col. Chem. J. Oil Fat Ind. J.	Therap.	
J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Chim. phys. J. Coll. Ragric. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. K. Yushu Univ. J. exp. Biol. J. exp. Biol. J. exp. Biol. J. Fabr. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. gen. Physiol. J. Hyg. J. ind. Hyg. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Eng. Chem. J. indian chem. Soc. J. ind		Tournal of the Chamical Society of Janean
J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Deiry Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. exp. Medicine J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four électr. J. Faul Soc. Japan J. Gasbel. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Hyg. J. indian chem. Soc. J. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. indian Inst. Sci. J. indian Inst. Sci. J. indican chem. Soc. J. Inst. Petr. Technol. J. Landv. J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Landv. J. Med. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Med. Bordeaux J. metabol. Res. J. Oil Fal Ind. J. Oyl Col. Chem. J. Oil Fal Ind. J. Oyl Col. Chem. J. Oil Fal Ind. J. Oyl Soc. Am. J. org. Chem. J. Pharm. Als. Lorr. J. Dournal of Pharmacology and Experimental University of Tokyo Tokyo Glege of Engineering, Tokyo Imperial University of Tokyo Tokyo General University of Tokyo Tokyo Journal of Experimental Biology The Journal of Experimental Medicine Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo The Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University of Tokyo The Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University of Tokyo The Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University of Tokyo The Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University of Tokyo Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University of Tokyo The Journal of He Faculty of Science, Hokkaido Imperial University of Tokyo The Journal of He Faculty of Science, Imperial University of Tokyo The Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Science Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Science of Experimental Medicine Journal of the Faculty of Science, Imperial University Journal of He Faculty of Science, Imperial		Journal de Chimie Physique let Revue Générale des Colloïdes
J. Coll. Agric. Univ. Tokyo J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. exp. Medicine J. Fabr. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci.		Journal of the Chinese Chemical Society
J. Coll. Eng. Tokyo Univ. J. Coll. Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. Exp. Medicine J. Fab. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of He Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of He Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of He Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of He Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of He Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of He Faculty of Industrial Institute Journal of He Faculty of Industrial Institute Journal of He Faculty of Industrial Institute Journal of Industrial And English Journal of Industrial Institute o	J. Coll. Agric. Univ.	Journal of the College of Agriculture, Imperial University of
J. Coli, Sci. Univ. Tokyo J. Dairy Sci. J. Departm. Agric. Kyushu Univ. J. exp. Biol. J. exp. Medicine J. Fac. Bay. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four électr. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Hyg. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Eng. Chem. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. indect. Diseases J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. Chin. Med. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. Pharmacol. exp. The Journal of Oriental Medicine		
J. Lexp. Biol. J. Exp. Medicine J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Hyg. J. Immunol. J. Immunol. J. Ind. Eng. Chem. J. Indian chem. Soc. News J. Indian chem. Soc. J. indet. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. Org. Chem. J. Org. Chem. J. Pharmacol. exp. The Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Pharmacology and Experimental Biology The Journal of Experimental Biology The Journal of Experimental Medicine Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Inferioty Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Inferioty Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Infer	J. Coll. Sci. Univ. Tokyo	Journal of the College of Science, Imperial University of Tokyo
J. exp. Biol. J. exp. Medicine J. Fabr. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four électr. J. Franklin Inst. J. Fruel Soc. Japan J. Gasbel. J. Immunol. J. Immunol. J. Immunol. J. ind. Eng. Chem. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. Ory Chem. J. ory Chem. J. ory Chem. J. Ory Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therapa. J. Pharmacol. exp. Therapa. J. Pharmacol. exp. Therapa. J. Ournal of Pharmacol d'Alsace et de Lorraine	J. Departm. Agric.	Journal of the Department of Agriculture, Kyushu Imperial
J. Early Medicine J. Fac. Soi. Sucre J. Fac. Soi. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Immunol. J. Immunol. J. Ind. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian lnst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Bret. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. orp. Soc. Am. J. Off. Chem. J. orp. Chem. J. orp. Chem. J. orp. Chem. J. org. Chem. J. Pahmacol. exp. Therapa. J. Pharmacol. exp. Therapa. J. Pharmacol. exp. Therapa. Journal of Pharmacole d'Alsace et de Lorraine	- " I	· ·
J. Fabr. Sucre J. Fac. Eng. Tokyo Univ. J. Fac. Sci. Hokkaido J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four electr. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. Hyg. J. Immunol. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian list. Sci. J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Med. Bordeaux J. metabol. Res. J. Med. Bordeaux J. metabol. Res. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. opt. Soc. Am. J. opt. Soc. Am. J. opt. Soc. Am. J. Pharmacol. exp. Therape. J. Pharmacol. exp. Therape. J. Pharmacol. Exp. Therape. J. Pharmacol. exp. Therape. J. Durnal of Pharmacole d'Alsace et de Lorraine		
J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four électr. J. Franklin Inst. J. Franklin Inst. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Gasbel. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J		
J. Fac. Sci. Univ. Tokyo J. Four électr. J. Franklin Inst. J. Franklin Inst. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Gasbel. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J. J	J. Fac. Eng. Tokyo Univ.	Journal of the Faculty of Engineering, Tokyo Imperial University
J. Four électr. J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Gasbel. J.	J. Fac. Sci. Hokkaido	Journal of the Faculty of Science, Hokkaido Imperial University
J. Franklin Inst. J. Fuel Soc. Japan J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. J. Hyg. J. Immunol. J. Immunol. J. ind. Hyg. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. News J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. intect. Diseases J. Inst. Breving J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. orpt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therapo. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of Pharmacole d'Alsace et de Lorraine		Journal of the Faculty of Science, Imperial University of Tokyo
J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Gasbel. J. Jen. Physiol. J. Hyg. J. Immunol. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. News J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Méd. Bordeaux J. Metabol. Res. J. Nutrit. J. Méd. Bordeaux J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therapo. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of the Fuel Society of Japan (Nenryo Kyokwai Shi) Journal für Gasbeleuchtung und Verwandte Beleuchtungsarten sowie für Wasserversorgung The Journal of General Physiology. Baltimore The Journal of Immunology The Journal of Industrial Hygiene [and Toxicology] [(1—4:) Quarterly] Journal of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Journal of Chemical Society Journal of the Institute of Science The Journal of Infectious Diseases Journal of the Institute of Brewing Journal of the Institute of Brewing Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics	J. Four électr.	Journal du Four Electrique [et des Industries Electrochimiques]
J. gen. Physiol. J. Hyg. J. Immunol. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. News J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacole d'Alsace et de Lorraine		
J. gen. Physiol. J. Hyg. J. Immunol. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. ory. Soc. Am. J. ory. Soc. Am. J. ory. Chem. J. ory. Chem. J. Pharmacol. exp. The Journal of General Physiology. Baltimore The Journal of Hygiene. London The Journal of Industrial Hygiene [and Toxicology] The Journal of the Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical Society Journal of the Institute of Science The Journal of Infectious Diseases Journal of the Institution of Petroleum Technologists The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oriental Medicine The Journal of Oriental Medicine The Journal of Oriental Medicine The Journal of Oriental Medicine The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		Journal für Gasbeleuchtung und Verwandte Beleuchtungsarten
J. ind. Eng. Chem. J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. The Journal of Industrial and Engineering Chemistry The Journal of Industrial Hygiene [and Toxicology] The Journal of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical Society Journal of the Indian Institute of Science The Journal of Infectious Diseases Journal of the Institute of Brewing Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Journal of Pharmacole d'Alsace et de Lorraine		The Journal of General Physiology. Baltimore
J. ind. Eng. Chem. J. ind. Hyg. J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. The Journal of Industrial Hygiene [and Toxicology] The Journal of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical Society Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial and News Edition of the Indian Chemical Society Industrial and News Edition of the Journal of Science The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Industrial Hygiene [and Toxicology] Industrial and News Edition of the Journal of Science The Journal of News Lories Industrial and News Edition of Petroleum Technologists The Journal of Petroleum Technologists Industrial and News Edition of Petroleum Journal of Organical Medicine Industrial and News Edition of Petroleum Journal of Petroleum Journal of Petroleum Journal of Petroleum Journal of Petroleum Journal of Petroleum Journal of Petro		
J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. J. Durnal of Pharmacie d'Alsace et de Lorraine		
J. indian chem. Soc. J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Lahow. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Ournal of Pharmacie d'Alsace et de Lorraine		
J. indian chem. Soc. News J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Durnal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical Society Journal of the Indian Institute of Science The Journal of Infectious Diseases Journal of the Institute of Brewing Journal of the Institute of Brewing Journal of the Institute of Brewing Journal of the Indian Chemical Society The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Oil and Colour Chemists' Association Journal of the Optical Society of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. indian Inst. Sci. J. infect. Diseases J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Ournal of the Institute of Science The Journal of the Institute of Brewing Journal of the Institute of Brewing Journal of the Institute of Science The Journal of the Institute of Science The Journal of the Institute of Science The Journal of the Institute of Science The Journal of the Institute of Science The Journal of the Institute of Science The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Institute of Science The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Institute of Science The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Institute of Science The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Institute of Science The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oriental Medicine The Journal of Oriental Medicine Instruments The Journal of Oriental Medicine Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oriental Medicine Instruments Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics	J. indian chem. Soc.	Industrial and News Edition of the Journal of the Indian Chemical
J. Inst. Brewing J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Med. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Org. Chem. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of the Institute of Brewing Journal of Petroleum Technologists The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Medecine de Bordeaux [et du Sud-Ouest] The Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Oil and Colour Chemists' Association Journal of the Optical Society of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. Inst. Petr. Technol. J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of the Institution of Petroleum Technologists The Journal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Medecine de Bordeaux [et du Sud-Ouest] Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oil and Fat Industries Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
J. Labor. clin. Med. J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Durnal of Laboratory and Clinical Medicine Journal of Metabolic Research Journal of Metabolic Research Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of the Optical Society of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine		
J. Landw. J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. J. Pharmacol. exp. J. Durnal of Pharmacol d'Alsace et de Lorraine Journal of Pharmacid de Médecine de Bordeaux [et du Sud-Ouest] The Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oil and Fat Industries Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. Méd. Bordeaux J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. org. Chem. J. org. Chem. J. org. Chem. J. orent. Med. J. Path. Bact. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. J. Pharmacol. exp. J. Durnal de Médecine de Bordeaux [et du Sud-Ouest] The Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of the Oil and Colour Chemists' Association Journal of Oil and Fat Industries Journal of Oil and Fat Industries Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics J. Pharm. Als. Lorr. Journal de Médecine de Bordeaux [et du Sud-Ouest] The Journal of Nutrition Journal of Oil and Colour Chemists' Association Journal of Oil and Fat Industries Journal of Organic Chemistry Journal of Organic Chemistry Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. metabol. Res. J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. The Journal of Metabolic Research The Journal of Nutrition Journal of Nutrition Journal of Colour Chemists' Association Journal of Oil and Fat Industries Journal of Optical Society of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. Nutrit. J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. The Journal of Nutrition Journal of Colour Chemists' Association Journal of Oil and Fat Industries Journal of Optical Society of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. Oil Col. Chem. Assoc. J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of the Oil and Colour Chemists' Association Journal of Oil and Fat Industries Journal of Optical Society of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. Oil Fat Ind. J. opt. Soc. Am. J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of Oil and Fat Industries Journal of America [and Review of Scientific Instruments] The Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics		
J. org. Chem. J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharmacol. exp. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of Pharmacide d'Alsace et de Lorraine		
J. org. Chem. J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of Organic Chemistry Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics J. Pharm. Als. Lorr. Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine	J. opt. Soc. Am.	Journal of the Optical Society of America [and Review of Scientific
J. orient. Med. J. Path. Bact. J. Pharmacol. exp. Therap. J. Pharm. Als. Lorr. Journal of Oriental Medicine The Journal of Pathology and Bacteriology The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics J. Pharm. Als. Lorr. Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine	J. org. Chem.	
J. Pharmacol. exp. The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics J. Pharm. Als. Lorr. Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine	J. orient. Med.	Journal of Oriental Medicine
J. Pharmacol. exp. The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics J. Pharm. Als. Lorr. Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine	J. Path. Bact.	The Journal of Pathology and Bacteriology
J. Pharm. Als. Lorr. Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine J. Pharm. Bela. Journal de Pharmacie de Relgique	Therap.	The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics
J. Pharm. Belg. Journal de Pharmacie de Relgique	J. Pharm. Als. Lorr.	Journal de Pharmacie d'Alsace et de Lorraine
	J. Pharm. Belg.	Journal de Pharmacie de Belgique
J. Pharm. Chim. Journal de Pharmacie et de Chimie	J. Pharm. Chim.	Journal de Pharmacie et de Chimie

Kürzung Titel J. pharm. Soc. Japan Journal of the Pharmaceutical Society of Japan (Yakugakuzasshi) J. phys. Chem. J. Physiol. The Journal of Physical Chemistry. Baltimore The Journal of Physiology. London J. Physiol. Path. Journal de Physiologie et de Pathologie Générale Le Journal de Physique et le Radium. Paris Journal de Physique Théorique et Appliquée. Paris J. Phys. Rad. J. Phys. théor. appl. J. pr. J. Pr. asiat. Soc. Bengal Journal für Praktische Chemie Journal and Proceedings of the Asiatic Society of Bengal J. Pr. Soc. N. S. Wales Journal and Proceedings of the Royal Society of New South Wales J. Pr. Soc. west. Journal and Proceedings of the Royal Society of Western Australia Australia J. Res. Bur. Stand. Journal of Research of the National Bureau of Standards J. Rheol. Journal of Rheology J. roy. tech. Coll. The Journal of the Royal Technical College. Glasgow J. Sci. Assoc. Viziana-Journal of the Science Association, Maharajah's College. garam Vizianagaram J. Sci. Hiroshima Journal of Science of the Hiroshima University, Series A J. Soc. Automot. Eng. Journal of the Society of Automotive Engineers J. Soc. chem. Ind. bis 44: Journal of the Society of Chemical Industry; 45ff: Journal of the Society of Chemical Industry, Transactions [and Communications] The Journal of the Society of Chemical Industry, Japan. Supplemental Binding J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. The Journal of the Society of Dyers and Colourists Journal of the Royal Society of Western Australia The Journal of Textile Institute. Manchester J. Soc. Dyers Col. J. Soc. west. Australia J. Textile Inst. J. Th. Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie oder der Physiologischen und Pathologischen Chemie J. Tokyo chem. Soc. Journal of the Tokyo Chemical Society J. Univ. Bombay Journal of the University of Bombay The Journal of Urology. Baltimore J. Urol. Baltim. J. Urol. méd. Journal d'Urologie Médicale et Chirurgicale. Paris J. Washington Acad. Journal of the Washington Academy of Sciences Kali Kali [(25ff:) Verwandte Salze und Erdöl] Kansas Univ. Sci. Bl. The Kansas University Science Bulletin Kaučuk Rez. Kaučuk i Rezina (russ.). Caoutchouc and Rubber Kautschuk Kautschuk. Berlin Kimya Ann. Kimya Annali (türk.) (Annales de Chimie) Kis. Közlem. Kisérletügyi Közlemények (Mitteilungen der Landwirtschaftlichen Versuchsstationen Ungarns) Klepzigs Textil-Z. Klin. Wschr. Klepzigs Textil-Zeitschrift Klinische Wochenschrift Koks i Chimija (russ.). Koks und Chemie. Coke and Chemistry Kogyō Kwagaku Zasshi (japan.) (Zeitschrift der Gesellschaft für Koks i Chim. Ko, Kwa, Za, Chemische Industrie) Koll. Beih. Kolloid[chemische] Beihefte (Ergänzungshefte zur Kolloid-Zeitschrift) Kolloid-Zeitschrift Koll.-Z. Koll. Žu. Kolloidnyj Žurnal (russ.). Colloid Journal Die Kunstseide Kunstad. Kunsted. Zellw. Kunstseide und Zellwolle Kunstst. Kunststoffe Labor. Praktika Laboratornaja Praktika (russ.). La Pratique du Laboratoire La Nature La Nature. Paris Lancet The Lancet. London LANDOLT-BÖRNSTEIN-ROTH-SCHEEL: Physikalisch-Chemische Landolt-Börnst. Tabellen. 5. Aufl. Berlin: Springer. 1923ff. Landwirtschaftliche Jahrbücher Landw. Jb.

Landwirtschaftliches Jahrbuch der Schweiz

Landw. Jb. Schweiz

Titel Kürzung FÜHLINGS Landwirtschaftliche Zeitung Le Cancer. Bruxelles Landw. Ztg. Le Cancer Leipz. Monatschr. Leipziger Monatschrift für Textil-Industrie $\hat{T}extilind.$ Listy Cukrovarnické. V Praze Listu cukrovar. Lotos. Naturwissenschaftliche Zeitschrift. Prag Lotos Die Landwirtschaftlichen Versuchsstationen L. V. St. Monatshefte für Chemie und Verwandte Teile anderer Wissen-M. schaften Mag. chem. Folyóirat Magyar Chemiai Folyoirat Mag. gyógysz. Társ. Magyar Gyógyszerésztudományi Társaság Értesitője [(8ff.:) Berichte der Ungarischen Pharmazeutischen Gesellschaft] The Manufacturing Chemist and Pharmaceutical, Cosmetic and Photographic Trade Journal & Dzw. Nachfolger mit geringen Manufact. Chemist J. Titeländerungen) Maslobojno-žirovoe Delo (russ.) Maslob. ir. Delo Mathematisk-fysiske Meddelelser udgivne af det Kongelige Danske Math.-tys. Medd. danske Vid. Selsk. Videnskabernes Selskab Matematikai és Természettudományi Értesitő. A Magyar Tudo-mányos Akadémia III. Osztályának Folyóirata. Mathe-Mat. természettud. Értesitő matischer u. Naturwissenschaftlicher Anzeiger d. Ungarischen Akademie der Wissenschaften Med. Ch. I. G. Medizin und Chemie. Abhandlungen aus den Medizinisch-chemischen Forschungsstätten der I. G. Farbenindustrie A.G. Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet Medd. Carlsberg Medd. Ing. Vet. Akad. Ingeniörs Vetenskaps Akademien: Meddelanden Medd. Vet.-Akad. Meddelanden från K. Vetenskapsakademiens Nobelinstitut Nobelinst. Mededeelingen van het Rijks-Instituut voor Pharmacothera-Meded. Rijksinst. pharpeutisch Onderzoek macoth. Onderzoek Med. Klinik Medizinische Klinik Med. Welt Die Medizinische Welt. Berlin Melliand Textilb. 1-3: Textilberichte über Wissenschaft, Industrie und Handel (Hrsg. v. Melliand) 4ff: MELLIAND[s] Textilberichte Mém. Acad. Belg. 80 Académie Royale de Belgique, Classe des Sciences: Mémoires. Collection in -8°. Mém. Acad. Inst. Mémoires de l'Académie [Royale] des Sciences de l'Institut [Im-France périal] de France Mem. Accad. Ital. Reale Accademia d'Italia: Memorie della Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali Atti della Reale Accademia [Nazionale] dei Lincei: Memorie della Mem. Accad. Lincei Classe di Scienze Fisiche, Matematiche UNaturali Mem. Coll. Agric. Memoirs of the College of Agriculture, Kyoto Imp. University, KyotoChemical Series Mem. Coll. Sci. Eng. Memoirs of the College of Science and Engineering (Kyoto Imperial Kyoto . University) Mem. Coll. Sci. Kyoto Memoirs of the College of Science, Kyoto Imperial University Mém. Poud. Mémorial des Poudres Mem. Pr. Manchester Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philo-Soc. sophical Society (Manchester Memoirs) Mem. Ryojun Coll. Eng. Memoirs of the Ryojun College of Engineering Mercks Jber. E. Mercks Jahresbericht über Neuerungen auf den Gebieten der Pharmakotherapie und Pharmazie The Metal Industry. London Metall und Erz. Halle (S.) Metan. Lwów Metal Ind. London Metall Erz Metan Mikroch. Mikrochemie. Wien Mikroch. Acta Mikrochimica Acta Milchwirtsch, Forsch. Milchwirtschaftliche Forschungen

Kürzung Titel Milchwirtsch, Zbl. Milchwirtschaftliches Zentralblatt. [Wissenschaftliche Beilage zur Milch-Zeitung] Militärw, tech. Mitt. Militärwissenschaftliche und Technische Mitteilungen. Wien Wien Mining Met. Mining and Metallurgy The Mineralogical Magazine and Journal of the Mineralogical Min. Mag. Zeitschrift für Kristallographie, Mineralogie und Petrographie, Abt. B: Mineralogische und Petrographische Mitteilungen Min. petrogr. Mitt. Min. Yearb. Bur. Department of the Interior, Bureau of Mines: Minerals Yearbook. M ines Washington Mitt. Braunk.-Forschg. Mitteilungen der Gesellschaft für Braunkohlen- und Mineralölforschung an der Technischen Hochschule Berlin Berl.Mitt. dtsch. Materialpr .-Mitteilungen der Deutschen Materialprüfungsanstalten Anst. Mitt. Kaliforsch.-Anst. Mitteilungen der Kaliforschungsanstalt G.m.b.H. Mitt. Kohlenforschungs-Mitteilungen aus dem Schlesischen Kohlenforschungsinstitut der inst. Breslau Kaiser-Wilhelm-Gesellschaft in Breslau Mitt. Lebensmittel-Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und unters. Hug. Hygiene. Travaux de Chimie Alimentaire et d'Hygiène Mitteilungen aus dem Materialprüfungsamt [41 ff.:> und Mitt. Materialpr. Berl. dem Kaiser-Wilhelm-Institut für Metallforschung] zu Berlin-Dahlem Mitt. med. Ges. Okayama-Igakkai-Zasshi [Mitteilungen der Medizinischen Gesellschaft zu Okayama] Okayama Mod. Plastics Modern Plastics Monatbull, Schw. Gas-Monatsbulletin des Schweizerischen Vereins von Gas- und Wasserfachmännern. Bulletin Mensuel de la Société Suisse de Wasserf. l'Industrie du Gaz et des Eaux Monath, Seide Kunstsd. Monatshefte für Seide und Kunstseide Monatschr. Kinderheilk. Monatsschrift für Kinderheilkunde Monatschr. Textilind. Monatschrift für Textil-Industrie Monit. Prod. chim. Le Moniteur des Produits Chimiques Moniteur Scientifique du Docteur Quesneville Monit. scient. Monthly Bl. agric. Sci. International Institute of Agriculture: Monthly Bulletin of Agricultural Science and Practice. Reprint from the International Review of Agriculture Münch, med, Wschr. Münchener Medizinische Wochenschrift Nachrichten von der Akademie der Wissenschaften zu Göttingen Nachr. Akad. Göttingen (Sozietät der Reichsakademie), Mathematisch-physikalische Klasse Nachrichten von der Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen, Nachr. Ges. Wiss. Göttingen Mathematisch-physikalische Klasse National Central University Science Reports Nation. Cent. Univ. Sci. Rep. Nation. Petr. News National Petroleum News Nature Nature. London Die Naturwissenschaften Naturwiss. Natuurwetenschappelijk Tijdschrift Natuurw. Tijdsch. N. Cim. Il Nuovo Cimento Nederl. Tijdsch. Nederlandsch Tijdschrift voor Geneeskunde Geneesk. Nederlandsch Tijdschrift voor Natuurkunde Nederl. Tijdsch. Natuurk. Neftjanoe [i Slancevoe] Chozjajstvo (russ.) Neit. Choziaistvo Nitrocellulose Nitrocell. Norsk Geologisk Tidsskrift Norsk geol. Tidskr.

Il Notiziario Chimico-industriale

Nouvelles de la Chimie

Notiz. chim. ind.

Nouv. Chim.

Titel Kürzung Öt. Fi. Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar, A: Matematik och Naturvetenskap Ole, Fette, Wachse [<1936 Nr. 7ff.:> Seife, Kosmetik] Die Öl- und Fettindustrie. Wien Allgemeine Öl- und Fettzeitung Ol und Kohle [<1935ff.:> vereinigt mit Erdöl und Teer] Österreichische Botanische Zeitschrift Öle, Fette, Wachse Öl-Fett-Ind. Öl-Fett-Ztg. Öl Kohle Öst. bot. Z. Österreichische Chemiker-Zeitung Öst. Chemiker-Ztg. Ost.-ung. Z. Zuckerind. Österreichisch-Ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und Land-Landw. wirtschaft Oil Fat Ind. Oil and Fat Industries The Oil and Gas Journal Oil Gas J. Oil Soap Oil and Soap Oklahoma Agricultural Experiment Station: Bulletin Oklahoma agric. Exp. Stat. Bl. The Onderstepoort Journal of Veterinary Science and Animal Onderstepoort J. Org. Synth. Organic Syntheses, New York. Deutsche Ausgabe, Braunschweig Paper Trade J. Paper Trade Journal Papierf. Parf. France Parf. mod. Der Papier-Fabrikant. Wochenausgabe. Techn.-wissensch. Teil Les Parfums de France La Parfumerie Moderne Parfümeur Augsb. Der Parfümeur. Beiblatt zur Seifensieder-Zeitung. Augsburg Part.-Ztg. Wien P. C. H. Parfümerie-Zeitung. Wien Pharmazeutische Zentralhalle für Deutschland Perfumery and Essential Oil Record Perfum, essent. Oil Rec. Period. Min. Periodico di Mineralogia Petr. Petroleum. Berlin Petr. Age Petroleum Age [and Service Station Merchandising]. Chicago, New York Petr. Mag. Petroleum Magazine. Chicago Petroleum Technology. York, Pa. Petr. Technol. Petr. Times The Petroleum Times Pflügers Arch. Physiol. PFLÜGERS Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere Pharmacia Pharmacia. Reval Pharm. Acta Helv. Pharmaceutica Acta Helvetiae Pharm. Ber. Pharmazeutische Berichte. Leverkusen, I. G. Farbenind. Pharm. J. The Pharmaceutical Journal [and Pharmacist] Pharm. Monath. Pharmazeutische Monatshefte (Beilage zu: Pharmazeutische Post) Pharm. Post Pharmazeutische Post Pharm. Presse Pharmazeutische Presse Pharm. Tijdschr. Pharmaceutisch Tijdschrift voor Nederlandsch-Indië Nederl.-Indië Pharm. Weekb. Pharmaceutisch Weekblad voor Nederland Pharm. Ztg. [Die Deutsche] Pharmazeutische Zeitung Ph. Ch. Zeitschrift für Physikalische Chemie, Stöchiometrie und Verwandtschaftslehre Philippine J. Sci. The Philippine Journal of Science Phil. Mag. The London, Edinburgh and Dublin Philosophical Magazine and Journal of Science Phil. Trans. Philosophical Transactions of the Royal Society of London Phot. Ind. Die Photographische Industrie Phot. J. The Photographic Journal Phot. Korresp. Photographische Korrespondenz 1—13: Physica. Nederlandsch Tijdschrift voor Natuurkunde Physica Fortgesetzt als: Physica. Archives Néerlandaises des Sciences Exactes et Naturelles.

Série IV A (1 = 1934)

Kürzung Titel The Physical Review Phys. Rev. Physikalische Zeitschrift. Leipzig Phys. Z.Physikalische Zeitschrift der Sowjetunion Physiological Reviews. Baltimore Planta. Archiv für Wissenschaftliche Botanik = Zeitschrift für Phys. Z. Sowjet. Physiol. Rev. Planta Wissenschaftliche Biologie, Abt. E Plant Physiology Plant Physiol. Policl., Sez. prat. Pr. Acad. Tokyo Policlinico, Sezione Pratica. Roma Proceedings of the Imperial Academy. Tokyo Poznańskie Towarzystwo Przyjaciół Nauk: Prace Komisji Lekar-Prace Komisji lekar. Poznań Koninklijke [Nederlandsche] Akademie van Wetenschappen te Amsterdam: Proceedings [of the Section of Sciences] Pr. Akad. Amsterdam Prakt. Desint. Der Praktische Desinfektor Praktika Athen Praktika tes Akademias Athenon Proceedings of the American Academy of Arts and Sciences Proceedings of the Cambridge Philosophical Society Proceedings of the Chemical Society. London Pr. am. Acad. Arts Sci. Pr. Cambridge phil. Soc. Pr. chem. Soc. Pr. Durham phil. Soc. Proceedings of the University of Durham Philosophical Society Pr. Indiana Acad. Proceedings of the Indiana Academy of Science Pr. indian Acad. Proceedings of the Indian Academy of Sciences Pr. indian Assoc. Cult. Proceedings of the Indian Association for the Cultivation of Science Sci. Pr. indian Sci. Congr. Proceedings of the Indian Science Congress Pr. irish Acad. Proceedings of the Royal Irish Academy Pr. Leeds phil. lit. Soc. Proceedings of the Leeds Philosophical and Literary Society, Scientific Section Pr. nation, Acad. India Proceedings of the National Academy of Sciences, India Proceedings of the National Academy of Sciences of the United Pr. nation, Acad, USA. States of America Pr. nova scot. Inst. Proceedings of the Nova Scotian Institute of Science Promyšlennost' Organičeskoj Chimii (russ.) Promyšl. org. Chim. Protopl. Proceedings of the Physico-mathematical Society of Japan. Pr. phys.-math. Soc. Japan Nippon Suugaku Buturigakkwai Kizi Proceedings of the Physical Society [of] London Pr. phys. Soc. London Pr. roy. canad. Inst. Proceedings of the Royal Canadian Institute Pr. roy. Inst. Gr. Britain Proceedings of the Royal Institution of Great Britain Pr. roy. Soc. Proceedings of the Royal Society. London Pr. roy. Soc. Edinburgh Proceedings of the Royal Society of Edinburgh Pr. roy. Soc. Med. Proceedings of the Royal Society of Medicine Pr. roy. Soc. Queens-Proceedings of the Royal Society of Queensland land Pr. roy. Soc. Victoria Proceedings of the Royal Society of Victoria Pr. Soc. biol. Chemists Proceedings of the Society of Biological Chemists (India) India Pr. Soc. exp. Biol. Med. Proceedings of the Society for Experimental Biology and Medicine Pr. Trans. nova scot. The Proceedings and Transactions of the Nova Scotian Institute Inst. of Science Przeg. chem. Przegląd Chemiczny Przem. chem. Przemysł Chemiczny Publ. Carnegie Inst. Carnegie Institution of Washington: Publications Publ. Health Rep. Treasury Dep. U. S. Public Health Service: Public Health Reports Quart. J. exp. Physiol. Quarterly Journal of Experimental Physiology Quart. J. indian chem. Quarterly Journal of the Indian Chemical Society

Quarterly Journal of Pharmacy and Pharmacology, incorporating

the Year Book of Pharmacy

Química e Industria

Soc. Quart. J. Pharm.

Quim. Ind.

Pharmacol.

Kürzung	Titel
R.	Recueil des Travaux Chimiques des Pays-Bas [et de Belgique]
R. A. L.	Bis [6] 29: Atti della Reale Accademia [Nazionale] dei Lino Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali: Rendicont [7] 1ff.: Atti della Reale Accademia d'Italia: Rendiconti del
	Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali
Rasayanam	Rasayanam (Journal for the Progress of Chemical Science)
Rass. Clin. Terap.	Rassegna di Clinica, Terapia e Scienze Affini
Rayon Rec.	The Rayon Record
Rayon Textile Monthly	Rayon Textile Monthly Recueil des Travaux Botaniques Néerlandais
Rec. Trav. bot. néerl. Rend. Accad. Sci. fis.	Rendiconto dell'Accademia delle Scienze Fisiche e Matematici
Napoli	(Classe della Società Reale di Napoli)
Rend. Fac. Sci. Cagliari	Rendiconti del Seminario della Facoltà di Scienze della R. Ur versità di Cagliari
Rend. Ist. lomb.	Reale Istituto Lombardo di Scienze e Lettere: Rendiconti
Rep. aeron. Res. Inst. Tokyo	Tokyo Imperial University: Report of the Aeronautical Research Institute
Rev. brasil. Chim. Rev. Chim. ind.	Revista Brasileira de Chimica (Sciencia & Industria) (São Paul La Revue de Chimie Industrielle
Rev. Chim. ind. Monit.	La Revue de Chimie Industrielle et Le Moniteur Scientifiq Quesneville Réunis
Rev. Chim. pura appl.	Revista de Chimica Pura e Applicada. [Revista de Química Pu e Aplicada]. Porto
Rev. Fac. Cienc. quím.	Revista de la Facultad de Ciencias Químicas (Univ. Nacional La Plata)
Rev. Fac. Sci. Istanbul	Istanbul Universitesi Fen Fakültesi Mecmuasi. Revue de la Facul des Sciences de l'Université d'Istanbul
Rev. gén. Bot.	Revue Générale de Botanique
Rev. gén. Caoutch.	Revue Générale du Caoutchouc
tev. gén. Colloides Rev. gén. Mat. col.	Revue Générale des Colloïdes et de leurs Applications Industriell Revue Générale des Matières Colorantes, de la Teinture, de l'In pression [du Blanchiment] et des Apprêts
Rev. gén. Mat. plast.	Revue Générale des Matières Plastiques
Rev. gén. Sci. pures appl.	Revue Générale des Sciences Pures et Appliquées
Rev. Marques, Parf. France	Revue des Marques. Parfums de France
Rev. méd. Suisse rom. Rev. Parf.	Revue Médicale de la Suisse Romande Revue de la Parfumerie et des Industries s'y rattachant
Rev. phys. Chem. Japan Rev. Prod. chim.	Review of Physical Chemistry of Japan La Revue des Produits Chimiques [et l'Actualité Scientifiq
Rev. Quím. Farm.	réunies] Revista de Química e Farmacia. Rio de Janeiro
lev. scient. lic. scient. Progr. tecn. Econ. naz.	Revue Scientifique [Revue Rose Illustrée] La Ricerca Scientifica ed il Progresso Tecnico nell'Econom Nazionale
Riechstoffind.	Riechstoffindustrie [und Kosmetik]
Binascenza med.	Rinascenza Medica (Rassegna di Medicina Biologica). Napoli
liv. ital. Essenze Prof.	Rivista Italiana delle Essenze e Profumi {<1932ff.:> delle Essenze dei Profumi e delle Piante Officinali}
Roczniki Chem.	Roczniki Chemji [(Annales Societatis Chimicae Polonorum)]
loczniki Farm.	Roczniki Farmacji
oczniki Nauk roln.	Roczniki Nauk Rolniczych [\(\sqrt{Vol. 18 ff.}\) i Leśnych]. Polish Ag- cultural and Forest Annual
Subber Chem. Technol.	Rubber Chemistry and Technology
lussa Iuss. fiziol. Ž.	Revue Universelle des Soies et des Soies Artificielles "Russa" Russkij Fiziologičeskij Žurnal (russ.). Russian Physiologic Journal
achar	Sachar (russ.). Sugar
ammlg. Vergittungst.	[FÜHNER-WIELANDS] Sammlung von Vergiftungsfällen

Kürzung Tital Sber. Akad. Wien Sitzungsberichte der Akademie der Wissenschaften, Mathematischnaturwissenschaftliche Klasse. Wien Sber. barr. Akad. Sitzungsberichte der Mathematisch-naturwissenschaftlichen Abteilung der Bayrischen Akademie der Wissenschaften Sber. Ges. Naturwiss. Sitzungsberichte der Gesellschaft zur Beförderung der gesamten Naturwissenschaften zu Marburg Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften, Marburg Sber, Heidelb, Akad. Mathematisch-naturwissenschaftliche Klasse Sitzungsberichte und Abhandlungen der Naturforschenden Gesell-Sber. naturf. Ges. Rostock schaft zu Rostock Sitzungsberichte der Physikalisch-medizinischen Gesellschaft zu Sher. phys.-med. Ges. Würzburg Würzburg Sber. preuß. Akad. Sitzungsberichte der Preußischen Akademie der Wissenschaften [zu Berlin], Physikalisch-mathematische Klasse Sborník čsl. Akad. Sborník Československé Akademie Zemědělské. Annalen der zeměd. Tschechoslowakischen Akademie der Landwirtschaft Sbornik Rabot Chim. Naučno-techničeskoe Upravlenie V.S.N.Ch.: Trudy Naučno-issledovatel'skich Institutov N.T.U.: Sbornik Rabot po Chimii \(\text{russ.} \). Transactions of the Scientific Institute of the S.-T. D.: Papers on Chemistry Sbornik Rabot chim. Naučno-techničeskoe Upravlenie V. S. N. Ch.: Sbornik Rabot Chimičeskogo Instituta N.T.U.V.S.N. Ch. imeni Karpova (russ.) Inst. Karpov Schmerz 1: Der Schmerz; 2ff.: Schmerz, Narkose, Anästhesie Gustav Schultz: Farbstofftabellen. 7. Aufl. von Ludwig Leh-mann. Leipzig. Bd. I, 1931. Bd. II, 1932. Erg.-Bd. I, 1934. Schultz Tab. Erg.-Bd. II, 1939. Schweizerische Apotheker-Zeitung. Journal Suisse de Pharmacie. Schweiz. A poth.-Ztg. Giornale Svizzero di Farmacia Schweiz. Arch. Neurol. Schweizer Archiv für Neurologie und Psychiatrie. Archives Suisses Psychiat. de Neurologie et de Psychiatrie. Archivio Svizzero di Neurologia e Psychiatria Schweiz. med. Wochr. Schweizerische Medizinische Wochenschrift Schweiz. P. Schweizer Patent Schweiz. Wachr. Ch. Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie Pharm. Sci. Science. New York Sci. Culture Science and Culture. Calcutta The Scientific Journal of the Royal College of Science. London Scient. J. roy. Coll. Sci. Department of Commerce and Labor: Scientific Papers of the Bureau of Standards. Washington Scient. Pap. Bur. Stand. Scient. Pap. Inst. phys. Scientific Papers of the Institute of Physical and Chemical Research. Tokyo chem. Res. Scient. Pr. roy. Dublin The Scientific Proceedings of the Royal Dublin Society Soc. Sci. pharm. Scientia Pharmaceutica (Beilage zu: Pharmazeutische Presse). Wien Scientific Reports from the Government Institute for Infectious Sci. Rep. Inst. inject. Diseases Diseases. Tokyo Sci. Rep. Tohoku Univ. The Science Reports of the Tôhoku Imperial University Sci. Rep. Tokyo Science Reports of the Tokyo Bunrika Daigaku (Tokyo University Bunrika Dajoaku of Literature and Science) Seide Seide. Krefeld Seite Die Seife. Wien Seifensieder-Zeitung Seifens.-Zig. Semana med. La Semana Médica. Buenos Aires Silk J. Silk J. Rayon Wd. The Silk Journal Silk Journal and Rayon World Skand. Arch. Physiol. Skandinavisches Archiv für Physiologie Journal of the Chemical Society. London Soil Sci. Soil Science. Baltimore Soobšč. nau.-tech. Rab. Soobščenija o Naučno-techničeskich Rabotach v Respublike (russ.) Sov. Sachar Sovetskij Sachar (russ.)

Trans. roy. Soc. Edinb.

Trans. roy. Soc. New

Zealand

Titel Kürzung Lo Sperimentale. Archivio di Biologia Normale e Patologica Sperim. Spisy lék. Fak. Mas. Spisy Lékařské Fakulty Masarykovy University, Brno. Publications de la Faculté de Médecine Univ. Spisy vydávané Přírodovědeckou Fakultou Karlovy University. Spisy přírodov. Karl. Publications de la Faculté des Sciences de l'Université Charles. Univ. Praha Spisy přírodov. Mas. Spisy vydávané Přírodovědeckou Fakultou Masarykovy University. Publications de la Faculté des Sciences de l'Université Masaryk. Unin. Sprawozdania z Prac Działu Chemji Państwowego Zakładu Higjeny. Sprawozd. Chemji Bulletin des Travaux du Département de Chimie de l'Institut d'Hygiène d'État Higjeny Sprawozdania z Prac Państwowego Instytutu Farmaceutycznego. Sprawozd, Inst. jarm. Bulletin des Travaux de l'Institut Pharmaceutique de l'État Sprawozdania i Prace Polskiego Towarzystwa Fizycznego. Comptes Sprawozd. Tow. fizycz. Rendus des Séances de la Société Polonaise de Physique Stahl und Eisen Stahl Eisen Le Stazione Sperimentali Agrarie Italiane Staz. sperim. agrar. ital. Süddeutsche Apotheker-Zeitung Südd. Apoth.-Žtg. Suomen Kemistilehti [Acta Chemica Fennica] Svensk Farmaceutisk Tidskrift Suomen Kem. Svensk farm. Tidskr. Svensk kem. Tidskr. Svensk Kemisk Tidskrift Sv. Vet. - Akad. Handl. Kongliga Svenska Vetenskaps-Akademiens Handlingar Tabačnaja Promyšlennost' SSSR (russ.) Tabač. Promyšl. New York State Agricultural Experiment Station: Technical Tech. Bl. N. Y. State agric. Exp. Station Bulletin Tech. Bl. Oklahoma Oklahoma Agricultural and Mechanical College; Agricultural agric. exp. Station Experiment Station: Technical Bulletin Technol. Ch. Pap.-Zell-Technologie und Chemie der Papier- und Zellstoff-Fabrikation stoff-F. (Beilage zum Wochenblatt für Papierfabrikation) Technol. Rep. Tôhoku The Technology Reports of the Tôhoku Imperial University. Sendai Univ. Tech. Pap. Bur. Mines Department of the Interior, Bureau of Mines: Technical Paper. Washington Teintex Teintex. Paris Tekn. Tidskr. Teknisk Tidskrift. Stockholm Terapevt. Arch. Terapevtičeskij Archiv (russ.) Textile Colorist Textile Colorist. New York Textile Forschung Textile World. New York Textile Forschg. Textile Wd. Therap. Gegenw. Therapie der Gegenwart Therap. Halbmonath. Therapeutische Halbmonatshefte Therapeutische Monatshefte Therap. Monath. Tidskr. Kjemi Bergv. Tidsskrift för Kjemi og Bergvesen Die Tierernahrung. Leipzig The Tôhoku Journal of Experimental Medicine Tierernähr. Tôhoku J. exp. Med. Trans.am.electroch.Soc. Transactions of the American Electrochemical Society Transactions of the Electrochemical Society. Washington Trans. electroch. Soc. Trans. Faraday Soc. Transactions of the Faraday Society Transactions of the Institution of the Rubber Industry Trans. Inst. Rubber Ind. Transactions of the Kansas Academy of Science Transactions of the Optical Society. London Transactions and Proceedings of the New Zealand Institute Trans. Kansas Acad. Trans. opt. Soc. Trans. Pr. New Zealand Inst. Trans. roy. Soc. Canada Proceedings and Transactions of the Royal Society of Canada:

Transactions of the Royal Society of Canada

Transactions and Proceedings of the Royal Society of New Zealand

Transactions of the Royal Society of Edinburgh

Kürzung	Titel
Trans. roy. Soc. S. Africa	Transactions of the Royal Society of South Africa
Trudy chimfarm. Inst.	Naučno-techničeskij Otdel V.S.N.Ch.: Trudy Naučnogo Chimiko- farmacevtičeskogo Instituta (russ.) [Transactions of the Scientific Chemical-pharmaceutical Institute]
Trudy Inst. č. chim. Reakt.	Naučno-techničeskij Otdel V.S.N.Ch.: Trudy Instituta Čistych Chimičeskich Reaktivov (russ.). Transactions of the Institute for Pure Reagents
Trudy Inst. prikl. Chim.	Naučno-techničeskoe Upravlenie V.S.N.Ch.: Trudy Gosudarstven- nogo Instituta Prikladnoj Chimii (russ.). Transactions of the State Institute of Applied Chemistry
Trudy jubil. Mendeleev.	Trudy Jubilejnogo Mendeleevskogo S-ezda (russ.). Travaux du
Trudy Mendeleev. S.	Congrès Mendeleev Trudy Vsesojuznogo Mendeleevskogo S-ezda po Teoretičeskoj i Prikladnoj Chimii
Trudy sibirsk. seľ sko- choz. Akad.	Trudy Sibirskoj Sel'skochozjajstvennoj Akademii (russ.). Transactions of the Siberian Akademy of Agriculture and Forestry
Trudy vitamin. Inst.	Trudy Vsesojuznogo Naučno-issledovatel'skogo Vitaminnogo Instituta Narkompiščeproma S.S.S.R. (russ.). Proceedings of the Scientific Institute for Vitamin Research of the People's Commissariat for Food Industry of the U.S.S.R.
Uč. Zap. Mosk. Univ.	Moskovskij Gosudarstvennyj Universitet: Učenyja Zapiski, Otděl Fiziko-matematičeskij (russ.)
Uč. Zap. Saratov. Univ.	Učenye Zapiski Saratovskogo Gosudarstvennogo imeni Černy- ševskogo Universiteta, Fiziko-techničeskoe i Estestvennoe Otdelenija (russ.)
Ukr. biochem. Ž.	Ukrainskij Biochemičnij Žurnal (ukr.). The Ukrainian Biochemical Journal
Ukr. chemič. Ž.	Ukrainskij Chemičnij Žurnal, Naukova Častina (ukr.). Journal Chimique de l'Ukraine, Partie Scientifique
Umschau Univ. Izv. Kiev	Die Umschau [<31 ff.:> in Wissenschaft und Technik] Kievskija Universitetskija Izvěstija bzw.> Universitetskija Izvěstija (russ.>. Kiev
Univ. Kansas Sci. Bl. Univ. Philippines Sci. Bl.	University of Kansas Science Bulletin University of the Philippines Natural and Applied Science Bulletin
Uppsala Läkaref. Förh. Uspechi Chim. Uspechi Fiz.	Uppsala Läkareförening Förhandlingar [Chimičeskij Žurnal, Serija G:] Uspechi Chimii (russ.) Uspechi Fizičeskich Nauk (russ.)
Verh. Akad. Amsterdam	Verhandelingen der Koninklijke Akademie van Wetenschappen, Afdeeling Natuurkunde. Amsterdam
Verh. disch. phys. Ges. Verh. Ges. disch. Naturf. Verh. naturf. Ges. Basel Verh. physmed. Ges. Würzburg	Verhandlungen der Deutschen Physikalischen Gesellschaft Verhandlungen der Gesellschaft Deutscher Naturforscher und Ärzte Verhandlungen der Naturforschenden Gesellschaft in Basel Verhandlungen der Physikalisch-medizinischen Gesellschaft zu Würzburg
Veröff. wiss. Zentral- lab. Agfa	Veröffentlichungen des Wissenschaftlichen Zentral-Laboratoriums der Photographischen Abteilung — Agfa — der I. G. Farben- industrie A.G.
Versl. Akad. Amster- dam	Koninklijke Akademie van Wetenschappen te Amsterdam: (1897—1924:) Verslag[en] van den Gewone Vergaderingen der Wis-en natuurkundige Afdeeling,
	(1925ff.:) Verslag van de Gewone Vergadering der Afdeeling Natuurkunde
Versl. Meded. Akad. Amsterdam	Verslagen en Mededeelingen der Koninklijke Akademie van Weten- schappen, Afdeeling Letterkunde. Amsterdam

Kürzung	Titel
Věstník čes. Spol. Nauk	Věstník [Královské] České Společnosti Nauk. Sitzungsberichte der [Kgl.] Böhmischen Gesellschaft der Wissenschaften [<1918 ff.:> Mémoires de la Société des Sciences de Bohème]:
	Třída (II.) Mathematicko-přírodovědecká. Mathematisch-natur-
77: 7 4 7 47 4	wissenschaftliche Klasse [Classe des Sciences]
Virch. Arch. path. Anat.	[Virchows] Archiv für Pathologische Anatomie und Physiologie und für Klinische Medizin
Vjschr. naturf. Ges. Zür i ch	Vierteljahrsschrift der Naturforschenden Gesellschaft in Zürich
Vrač. Dělo	Vračebnoe Dělo (russ.)
Wasser Gas	Wasser und Gas
Wiadom, farm.	Wiadomości Farmaceutyczne
Wien. klin. Wachr.	Wiener Klinische Wochenschrift
Wien. med. Wschr. Wien. pharm. Wschr.	Wiener Medizinische Wochenschrift Wiener Pharmazeutische Wochenschrift
Wiss. Ind.	Wissenschaft und Industrie
Wiss. Mitt. öst. Heil- mittelst.	Wissenschaftliche Mitteilungen der Österreichischen Heilmittel- stelle
Wiss. Veröff. Siemens	Wissenschaftliche Veröffentlichungen aus dem Siemens-Konzern {<1935ff.:> aus den Siemens-Werken}
Wochbl. Papierf. Wschr. Brau.	Wochenblatt für Papierfabrikation Wochenschrift für Brauerei
$oldsymbol{Z}$.	Zeitschrift für Chemie [(1860-1864:) und Pharmacie]
Zahnärztl. Rdsch.	Zahnärztliche Rundschau
Z. ang. Ch.	Zeitschrift für Angewandte Chemie [(26-34:) Aufsatzteil]
Z. angew. Entomol.	Zeitschrift für Angewandte Entomologie
Z. anorg. Ch.	Zeitschrift für Anorganische [<92 ff.:> und Allgemeine] Chemie
Zavod. Labor. Z. Biol.	Zavodskaja Laboratorija (russ.)
Zbl. Agrikulturch.	Zeitschrift für Biologie. München BIEDERMANNS Zentralblatt für Agrikulturchemie und rationellen Landwirtschaftsbetrieb
Zbl. Bakt. Parasitenk.	Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions- krankheiten
Zbl. Gewerbehyg.	Zentralblatt für Gewerbehygiene [(8 ff:) und Unfallverhütung]
Zbl. Gynäkol.	Zentralblatt für Gynäkologie
Zbl. inn. Med.	Zentralblatt für Innere Medizin. Leipzig
Zbl. Min.	Zentralblatt für Mineralogie, Geologie und Paläontologie
Zbl. Physiol. Zbl. Zuckerind.	Zentralblatt für Physiologie
Z. Bot.	Centralblatt für die Zuckerindustrie Zeitschrift für Botanik
Z. Brauw.	Zeitschrift für das gesamte Brauwesen
Z. chim. Promyšl.	Žurnal Chimičeskoj Promyšlennosti (russ.)
Z. dtsch. Ol-Fettind.	Zeitschrift der Deutschen Ol- und Fettindustrie
Ž. čksp. Biol.	Zurnal eksperimental'noj Biologii [i Mediciny] (russ.)
Z. eksp. teor. Fiz.	[Fizičeski] Zurnal, A:] Zurnal Eksperimental'noj i Teoretičeskoj Fiziki (russ.)
Z. El. Ch	Zeitschrift für Élektrochemie und Angewandte Physikalische Chemie
Zellst. Pap.	Zellstoff und Papier
Z. exp. Med.	Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin
Z. exp. Path. Therap. Z. fiz. Chim.	Zeitschrift für Experimentelle Pathologie und Therapie [Chimičeskij Zurnal, Serija V:] Zurnal Fizičeskoj Chimii (russ.).
Z. Hyg. InfKr.	[Journal of Physical Chemistry]
Z. Immunitätsf. Therap.	Zeitschrift für Hygiene und Infektionskrankheiten Zeitschrift für Immunitätsforschung und Experimentelle Therapie.
Z. Kälteind.	Originale Zeitschrift für die gesamte Kälteindustrie
Z. Kinderheilk.	Zeitschrift für Kinderheilkunde
Z. klin. Med.	Zeitschrift für Klinische Medizin

Kürzung	Titel
Z. Kr.	1-55: Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie 56-72: Zeitschrift für Kristallographie, Kristallgeometrie, Kristallphysik, Kristallchemie
	73ff.: desgl. mit Zusatz: Aht. A der Zeitschrift für Kristallographie, Mineralogie und Petrographie
Z. Krebsj.	Zeitschrift für Krebsforschung
Z. Kr. Rej.	Zeitschrift für Kristallographie, Kristallgeometrie, Kristallphysik, Kristallchemie; Referatenteil
Z. Kr. Strukturber.	Zeitschrift für Kristallographie; Strukturbericht
Z. med. Ch.	Zeitschrift für Medizinische Chemie
Z. Mühlenw. Z. Naturwiss.	Zeitschrift für das gesamte Mühlenwesen Zeitschrift für die gesamte Naturwissenschaft einschließlich Natur-
ž. obšč. Chim.	philosophie und Geschichte der Naturwissenschaft und Medizin Chimičeskij Žurnal, Serija A. Žurnal Ohščej Chimii (russ.).
	[Journal of General Chemistry]
Z. öff. Ch.	Zeitschrift für Offentliche Chemie
Z. öst. ApothVerein	Zeitschrift des Allgemeinen Österreichischen Apotheker-Vereines, "Österreichische Zeitschrift für Pharmazie"
Z. Pflanzenernähr.	 1—7: Zeitschrift für Pflanzenernährung und Düngung 8—45: Zeitschrift für Pflanzenernährung, Düngung und Bodenkunde
Z. Phys.	Zeitschrift für Physik. Braunschweig-Berlin
Z. physchem.	Zeitschrift für Physikalisch-chemische Materialforschung. Prag
Materialf.	
Z. Pilzk. Ž. prikl. Chim.	Zeitschrift für Pilzkunde [Chimičeskij Žurnal, Serija B:] Žurnal Prikladnoj Chimii (russ.). [Journal of Applied Chemistry]
Ž. prikl. Fiz.	Zurnal Prikladnoj Fiziki (russ.). Journal of Applied Physics
Ž. rezin. Promyšl.	Zurnal Rezinovoj Promyšlennosti (russ.). Journal of the Rubber Industry (U.S.S.R.)
Ž. sach. Promyšl.	Žurnal Sacharnoj Promyšlennosti (russ.)
Z. Schieß-Sprengstoffw.	Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen
Z. Spiritusind. Z. tech. Biol.	Zeitschrift für Spiritusindustrie Zeitschrift für Technische Biologie
Ž. tech. Fiz.	[Fizičeskij Žurnal, B:] Žurnal Techničeskoj Fiziki (russ.)
L. tech. Phys.	Zeitschrift für Technische Physik
Z. Textilind.	Zeitschrift für die gesamte Textilindustrie
Z. Tierzüchtg.	Zeitschrift für Tierzüchtung und Züchtungsbiologie
L. Unters. Lebensm. L. Unters. Nahr	Zeitschrift für Untersuchung der Lebensmittel Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel sowie
Genuβm.	der Gehrauchsgegenstände
L. Verein dtech. Zucker- ind.	Zeitschrift des Vereins der Deutschen Zuckerindustrie, Technischer Teil
Vitaminf.	Zeitschrift für Vitaminforschung. Bern
Z. Wirtschaftsgr. Zuckerind.	Zeitschrift der Wirtschaftsgruppe Zuckerindustrie, Technischer Teil
. wiss. Mikr.	Zeitschrift für Wissenschaftliche Mikroskopie und für Mikro- skopische Technik
. wiss. Phot.	Zeitschrift für Wissenschaftliche Photographie, Photophysik und Photochemie
lymol. Chim. Coll.	Zymologica e Chimica dei Colloidi (Vol. 1 und ah Vol. 15); (ah 2, Nr. 2:) Zymologica, Chimica dei Colloidi e degli Zuccheri
. Zuckerind. Böh. . Zuckerind. Čsl.	Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen Zeitschrift für [die] Zuckerindustrie der Čechoslovakischen Re-
	publik publik

Zeittafel für die wichtiesten Zeitschriften

		Z	Zeittafel	Ē	die wi	chtigs	die wichtigsten Zeitschriften	itschr	iften.				
	1901	1902	1903	1904	1905	1906	1907	1908	1909	1910	1911	1912	1913
A. .	314—319	320—32	326 329	330 337	338 343	344 350	351—357	363	364—371	772_377	78 385	307	305 401
A. ch.	[7]22-24	25-27	28-30	[8] 1—3	9	6-1	10 - 12	115	16—18	19—21	22-24	25—27	28 88 88
Am. Soc	25. 26	27. 28 24	29.30 3.30	31. 32 96	33. 34	35. 36	37. 38	6 7 7	41. 42	43. 44	45, 46	47. 48	49. 50
Ann. Phys.	4 4 6	\$ <u></u>	10-12	13-15	16-18	19—21	22—24	27 27	28_30	31—33	34 -36	37_39	45 49
Ār.	88	2 4 0	241	242	243	7 78	245	246	247	248	249	250	251
Biochem .T.	3 4	35	2	70	20	£ -	€ ~	1 6.	42	43	4 ~	4 5	46
Bio. Z.						· —	9	14	15-22	23 - 29	30_37	38—47	48—57
E.	[3] 25. 26	27. 28	26.30 26.30	31. 32	88. 88.	35.36	[4] 1. 2	3.4	5.6	7.8	9. 10	11. 12	13. 14
Chem. N.	83. 84 27. 84	85. 86 26	87. 88 89. 90 91. 92 93. 94 95. 96 9	86. 86. 87. 88.	91. 92 20 82	93. 94 30	95. 3.96	98 98	99. 100	101. 102 24	103. 104 35	105. 106	107. 108
	139, 133	134, 13	136, 137	138 139	140, 141	142, 143	144 145	32 6 147	148 140	150 4 451	99 159 159	90 154 4 KF	3/ 1EG 1ET
퍍.	40	41	42	43	4	45	46	47	48	49	50.	15. 51.	52
ප්	31	32	8	# #	35	36	37	38	33	\$	41	42	43
Hi.	31—33	34 - 36	37—39	40	43 46	47—49	50	22	58 63	69 79	70—75	76—82	83
J. ind. Eng. Chem.				and the con-					-	c	cr	4	ν
J. biol. Chem.						Ţ	3	4	5.6	-1	8.9	10-12	13_{-16}
J. Chim. phys.	[6] 13 14	15 16	17 18	10.20	91 99	92 94	5 95, 98	97.00	7 00	8 7	6	10	1 ,
	5. 20	9	-	. 00	6.0	10	3 +	13.00	13.00	4. I. 4 14.	 # 7.		7.
:	[2] 63. 64	65. 66	67. 68	69. 70	71. 72	73. 74	75. 76	77. 78	79.80	81. 82	83.84	85.86	87. 88
J. Soc. chem.													
	ଛଛ	2 8	3 2	8 %	7 %	3 £	88	228	88 8	23	8	3 33	35
	36-38	39 41	42_46	47—49	50-53	54 56	57_6	61 16 16	65 189	70_74	75—77	28 28	81_85
	[1] 12. 13	14. 15	16. 17	18, 19	20.23	22.	24. 25	28. 27	83 83	30. 31	32, 33	34.35	[2] 1. 2
Pr. roy. Soc.[A]	67. 68	69. 70	28	72. 73	74—76	F 8	78. 79	80. 81	88	3 8	84. 85	86. 87	88
	5 10	3 T	32	3 &	\$ 7	3 75	9 9	7 6	% ≈	8 5	38	5 53	3 8
Soc.	79, 80	81. 82	83.84	85.86	87. 88	89.90	91. 92	93. 94	95, 96	97. 98	99, 100	101, 102	103, 104
Z. ang. Ch.	14 3698	15 90_39	16 22 27	17	18	19	55 25 55	27 27	27 F	23 A	60 79	5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5	26 26 29
Z. Kr.	7	35. 36	35.5	38.39	9 5	44.8	42. 43	4. 45.	3. 2. 2.	3 7 4	48. 49	្ទីន	51. 52
	}	5	3	3	5	3	20	}	7	7	2	‡	2

	1914	1915	1916	1917	1918	1919	1920	1921	1922	1923	1924	1925	1926
A. ch. A. ch. Am. Phys. Ann. Physique Ar. Bi. Biochem. J. Bioc. Ch. Z. Ch. Z. Ch. Z. Ch. Z. Hr. Hr. Hr. Helv.	402—406 [9] 1. 2 36 [4] 43—45 [9] 1. 2 252 47 47 8 58—67 [4] 15. 16 109. 110 38 158. 159 53 44	407 410 3. 4 3. 4 3. 4 253 48 9 88 71 17. 18 111. 112 39 160. 161 54 54 68	411 5. 6 38 49—51 5. 6 254 49 10 12—77 13. 20 113. 114 40 113. 114 40 162. 163 55 66. 97	412. 413. 7. 8 39 52. 64 7. 8 255 50 11 11 11 11 11 11 11 16 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	9. 10 40 40 40 55 6. 10 256 51 12 85 23. 24 117 42 117 42 166. 167 57 48 117 42 118 117 42 118 117 40 41 42 43 44 44 47 47 42 42 43 44 44 44 45 46 46 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47	418. 419 11. 12 58 40 11. 12 257 52 13 93 10 43 168. 169 58 58 69 118. 119 43 104—107	412, 413 414 417 418, 419 420, 421 42 7, 8 9, 10	422—425 15.16 43 64—68 15.16 259 54 113—125 29.30 122.123 45 172.173 60 51 51	426—429 17. 18 44 67—69 17. 18 260 55 16 18—13 31. 32 124. 125 46 174. 175 51 52 118—123	430—434 19. 20 45. 19. 20 261 261 261 174—143 33. 34 126. 127 176. 177 62. 63 62. 63 63.	435—440 [[10] 1. 2 46 73—75 1924 57 144—154 35. 36 128. 129 48 178. 179 64 54 54 77	441 445 3. 4 476 78 3. 4 1925 58 1925 58 137. 38 130. 131 49 49 65. 66 55. 66 55. 8	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
J. ind. Eng. Chem. J. biol. Chem. J. Chim. phys. J. Pharm. Chim. J. pr. J. Sco. chem. J. pr. J. Sco. chem. Had. Ph. Ch. Phys. Rev. Pr. roy. Sco. [A] R. A. L. Sco. Z. ang. Ch. Z. ang. Ch. Z. ang. Ch. Z. ang. Ch.	6 17—19 12] 9, 10 18] -10 18] -10 33 35 36—88 [2] 3, 4 89, 90 33 [5] 23 105, 106 84—89 53	20-23 11. 13 11. 12 19 91. 92 34 36 89-90 5. 6 91 34 24 107. 108 28 90-93 54 47	24 28 14 14 13. 14 20 30. 94 35. 94 35 25 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36	29—29—32 15. 16 21 16 21 16 20 96. 96 36 38 36 38 36 10 93 10 99—101 49	10 16 17. 18 22 97. 98 37 11. 12 94 37 113. 114 31 102—104	37—40 23—20 23—29 38—40 93—40 93—13. 14 95—106—108	112 118 21. 22 24. 24 100 39 411 94. 96 96. 97 39 29 117. 118 39 29 117. 118 39 29 29 29 29 29 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20	13 45 49 19 23. 24 25 25 101—103 40 40 40 40 40 40 40 40 40 40	8 9 10 11 12 13 14 15 16 16 16 16 16 16 16 16 17 18 19 20 <td>15 27. 28 27. 28 27. 28 27. 28 42 42 42. 22 102—104 42 42 42 42 42 42 42 42 42 4</td> <td>16 17 22 29 30 [8] 1. 2 29 30 [8] 1. 2 29 29 107. 108 109—111 11 43 44 44 43 44 43 23. 24 25. 26 41 105. 106 107—109 11 43 31 [6] 1. 2 31 12—118 112—105. 106 107—109 11 43 31 [6] 1. 2 31 132—141 142—149 11 55. 56. 57.</td> <td>17 22 22 23 109—111 44 44 44 114—118 25. 26 107—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 46 117—109 47 117—109 48 117—109 48 48 49 40 40 40 40 40 40 40 40 40 40</td> <td>45 45 47 30 47 47 45 45 45 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47</td>	15 27. 28 27. 28 27. 28 27. 28 42 42 42. 22 102—104 42 42 42 42 42 42 42 42 42 4	16 17 22 29 30 [8] 1. 2 29 30 [8] 1. 2 29 29 107. 108 109—111 11 43 44 44 43 44 43 23. 24 25. 26 41 105. 106 107—109 11 43 31 [6] 1. 2 31 12—118 112—105. 106 107—109 11 43 31 [6] 1. 2 31 132—141 142—149 11 55. 56. 57.	17 22 22 23 109—111 44 44 44 114—118 25. 26 107—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 44 117—109 46 117—109 47 117—109 48 117—109 48 48 49 40 40 40 40 40 40 40 40 40 40	45 45 47 30 47 47 45 45 45 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47 47

	1927	1928	1929	1930	1931	1932	1933	1934	1935	1936	1937	1938	1939
A. ch.	451—459 [10] 7. 8	460 467 9. 10	468 476 11. 12 51	477—484 13. 14 52	485 491 15. 16 53	17. 18 54	500—507 19. 20 55	508—514 [11] 1. 2 56	$\frac{468 - 476}{11.12} + \frac{477}{13.14} + \frac{484}{15.16} + \frac{490}{17.18} + \frac{499}{19.20} + \frac{508 - 514}{11.12} + \frac{515 - 520}{3.4} + \frac{521 - 526}{57}	521—526 5. 6 58	527—532 7. 8 59	533—536 9. 10 60	537—542 11 64
Ann. Physique	[4] 82—84 [10] 7. 8		[5] 1—3 11. 12	13. 14	8—11 15. 16	12—15 17. 18 65	16—18 19. 20	19_{-21}^{-21} [11] 1.2	22—24 3. 4 69	25—27 5. 6	28—30 7. 8	31—33 9. 10	34—36 11
b. Biochem. J. Bio. Z. Ri	21 180—191 [4] 41 49	22 192—203 43. 44	23 204—216: 45. 46	24 217—229 47. 48	23 24 25 26 27 20 20 4 20 20 4 20 20 4 20 20 4 20 20 20 4 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20	26 24 256 51. 52	257—267 53. 54	28 268—274 [5] 1	27 28 29 77—267 268—274 275—282 283 83. 54 [5] 1 2	30 283—288 3	31 289—294. 4	$\frac{32}{295-299}$	32 33 34 295—299 300—302 5 6
Chem. N. Ch. Z. C. r.	നെ മാഗ	136. 137 52 186. 187 73. 75	138. 139 53 188. 189 76—78	140. 141 54 190. 191 79 89	138. 139 140. 141 142. 143 144. 145 53 54 56 56 188. 189 190. 191 192. 193 194. 195 76. 78. 79. 89. 83. 86. 87. 90	144. 145 56 194. 195 87—90	57 196. 197 91—95	58 198. 199 96. 99	138. 139 140. 141 142. 143 144. 145 5 5 6 60 61 62 63 189 180. 191 192. 193 194. 195 196. 197 198. 199 200. 201 202. 203 204. 205 206. 207 208. 209 176. 78 79. 89 83. 86 87. 90 91. 90 100. 103 104. 107 108. 110111. 141111. 141111.	60 202. 203	61 204. 205 108—110	62 206. 207 111—114	63 208. 209
G. Helv.	162—172 10	$\frac{58}{173-179}$	59 180—185 12	60 186_193	61 194—2035 14	62 204—213 15	63 214—222 16	64 223—230 17	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	66 238—244 19	67 245—250 20	68 251—256 21	69 257—261 22
Ind. Eng. Chem. [Ind. Edit.] J. biol. Chem.	19 72—75	20 76—80	81—84 88—84	85 kg	80_93 %	4 8 8	25 99—103	26 104—107	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	28 112—116	29 117—121 24	30 122—126 35	$\frac{31}{127-131}$
J. Chum. phys. J. Pharm. Chim. J. phys. Chem.	[8] 5. 6 31 [9] 115_117	7. 8 32 118, 119	9. 10 33 12 12 12 12	11. 12 34 12. 138	13. 14 35 8129—13113	15. 16 36 132—135	17. 18 37 136—138	19. 20 38 139—141	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	23. 24 40 44—146	25. 26 41 147—149	27. 28 42 150151	29. 30 43 152—153
J. Soc. chem. Ind. M. Ph. Ch. [A]	46 48 125—130	47 49. 50 131—139	51—54 140—145	48 49 51—54 55. 56 140—145146—151	57. 58 152—157	51 59—61 158—162	52 62 163—167	63. 64 168—171	50 51 52 63 64 65. 64 65. 66 6769 70 57. 58 5961 62 63. 64 65. 66 6769 70 152157,158162.163167.163167.1172174,175174 178174 178174 178174 178174	67—69 176—177	56 70 178—180	57 58 71 72 181. 182 183—18	58 72 183—185
Fn. Ch. [B] Phys. Rev. Pr. roy. Soc. [A]	[2] 29. 30 113—116	$\frac{1}{31.32}$ $\frac{117-121}{47}$	33. 34 35 122—125126 48	2 1 2 2 3 3 3 3 3 3	37. 38 130—133 50	38 134 138 138 138	43. 44 139—142 53	45. 46 143—147 53	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	49. 50 153—167 56	51. 52 158—163 56	28.24 22.24 24.28	55—56 169—173 58
R. A. L. [Z.] ang. Ch. Z. anorg. Ch. Z. Kr.	[6] 5. 6 40 159—167 65	7. 8 41 168—176 66—68	9. 10 42 177—184 69—71	11. 12 43 185—194 72—75	13. 14 44 195—202: 76—80	15. 16 45 203—209 81—83	17. 18 46 210—215 84—86	19. 20 47 216—220 87—89	~ <u>8</u> 5	23. 24 49 226—229 93—95	25. 26 50 230—234 96. 97	27. 28 51 235—239 98. 99	29. [7] 1 52 9240—242 100—102
ж. Z. obšč. Chim.	29	8	2	62	+	81	က	4	ıσ	ဗ	-	90	6

Weitere Abkürzungen.

absol.	=	absolut	Kp ₇₅₀	=	Siedepunkt unter
ac.	==	alicyclisch	2.55		750 mm Druck
äther.	=	ätherisch	lin.	=	linear
AGFA	===	Aktien-Gesellschaft für	m- (als Stellungs-		
		Anilinfabrikation	bezeichnung)	=	meta-
akt.	=	aktiv	m- (als Konzen-		
alkal.	=	alkalisch	trationsangabe) ==	molar
alkoh.	=	alkoholisch	Min.		Minute
ang.	_	angular	Mitarb.	=	Mitarbeiter
Anm.		Anmerkung	MolGew.	=	Molekulargewicht
ar.		aromatisch	MolRefr.		Molekularrefraktion
asymm.	=	asymmetrisch	ms-	=	meso-
AtGew.		Atomgewicht	n (in Verbindung		
В.		Bildung	mit Zahlen)	==	Brechungsindex
Bac.		Bacillus	n- (in Verbindung		3
Bact.	=	Bacterium	mit Namen)		normal
BASF	==	Badische Anilin- und	0-	=	ortho-
		Sodafabrik	optakt.		optisch-aktiv
ber.	=	berechnet	p -		para-
bzw.		beziehungsweise	prim.		primär
Ca.		circa	PrivMitt.		Privatmitteilung
$\overline{\mathbf{D}}$		Dichte	Prod.		Produkt
$\widetilde{\mathbf{D_{n}^{m}}}$		Dichte bei 20°, bezogen	racem.		racemisch
		auf Wasser von 40	RV		Reduktionsvermögen
Darst.	_	Darstellung	S.		Seite
		Dielektrizitäts-Kon-	8.		siehe
Diologotti azomoti		stante	8. a.		siehe auch
E		Erstarrungspunkt	B. O.		siehe oben
Einw.		Einwirkung	s. u.		siehe unten
EMK		Elektromotorische Kraft	sek.		sekundär
Ergw.		Ergänzungswerk	spezif.		spezifisch
E.		Schmelzpunkt	Spl.		Supplement
gem		geminal-	Stde., Stdn.		Stunde, Stunden
Hptw.		Hauptwerk	stdg.		stündig
inakt.		inaktiv	symm.		symmetrisch
$k (k_{b}, k_{b})$		elektrolytische Disso-	Syst. Nr.		System-Nummer
v (mm, vD)		ziationskonstanten, bei	Temp.		Temperatur
		Ampholyten Dissozia-	tert.		tertiär
		tionskonstanten nach	Tl., Tle., Tln.		Teil, Teile, Teilen
		der klassischen Theorie	v.		Vorkommen
$K(K_S, K_B)$		elektrolytische Disso-	verd.		verdünnt
Ir (Irs, Irs)		ziationskonstanten von	vgl. a.		vergleiche auch
		Ampholyten nach der	vic.		vicinal
		Zwitterionentheorie	Vol.		Volumen
konz.		konzentriert	wäßr.		wäßrig
		korrigiert	Zers.		Zersetzung
korr.			2010.	_	2010002ung
Кp	=	Siedepunkt	1		

Übertragung der griechischen Buchstaben in Zahlen.

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

```
Meter, Zentimeter, Millimeter
m, cm, mm
m<sup>2</sup>, cm<sup>2</sup>, mm.<sup>3</sup>
                        Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter
                        Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter
Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm
m<sup>3</sup>, cm<sup>3</sup>, mm<sup>3</sup>
                   ==
t, kg, g, mg
                        Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramm)
Mol
                        Liter
h
                        Stunde
                        Minute
min
                        Sekunde
sec
                        Grad
grad
                        Celsiusgrad
o absol.
                        Grad der absoluten Skala

    Grammcalorie (kleine Calorie)
    Kilogrammcalorie (große Calorie)

                        Grammcalorie (kleine Calorie)
cal
kcal
                   = 760 mm Hg
Atm.
                        gem/sec<sup>3</sup>
dvn
                        10° dyn
megadyn
                   = dyn/cm^2
bar
megabar
                   = 10^6 \, \mathrm{bar}
                   = 10^{-7} \text{ mm}
A
                   = 10<sup>-4</sup> mm
m\mu
                   = 10^{-8} \text{ mm}
Amp.
                   = Ampère
Milliamp.
                   = Milliampère
                   = Ampère-Stunde
Amp.-h
                       Watt
W
                   =
kW
                   = Kilowatt
                   = Wattstunde
Wh
                   = Kilowattstunde
kWh
                  = Coulomb
Coul.
                  = Ohm
Ω
rez. Ohm
                       reziproke Ohm
                  = Volt
Joule
                  = Joule
```

Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk und die Ergänzungswerke.

- 1. Es bedeutet H Hauptwerk, E I Ergänzungswerk I, E II Ergänzungswerk II. Die Bandzahlen sind in arabischen Ziffern wiedergegeben und durch Fettdruck kenntlich gemacht.
- 2. In den Seitenüberschriften sind in Fettdruck die Seiten des Hauptwerks angegeben, zu denen die auf der betreffenden Seite des II. Ergänzungswerkes befindlichen Ergänzungen gehören.
- 3. Berichtigungen zum Hauptwerk oder Ergänzungswerk I sind kursiv gedruckt.

ZWEITE ABTEILUNG ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN

I. Kohlenwasserstoffe.

1. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n}.

- 1. Cyclopropan C₂H₆ = $\frac{\text{H}_2\text{C}}{\text{H}_2\text{C}}$ CH₂ (H 15; E I 3). Reindarstellung aus Trimethylen-bromid durch Erwärmen mit Zinkwolle und Isoamylalkohol auf 110—115° und fraktienierte Destillation des verflüssigten Gases: Trautz, Winkler, J. pr. [2] 104, 37. E: —127°; Kp₇₈₆: —34,5°; D-7°: 0,720 (Tr., W., J. pr. [2] 104, 43). Dampfdichtebestimmung: Tr., W., J. pr. [2] 104, 41. Innere Reibung des Dampfes: Titani, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 2, 50; C. 1929 II, 1255. n_{He}: 1,000 977 (Tr., W., J. pr. [2] 104, 43). Absorptionsvermögen für Kathodenstrahlen bei verschiedenen Drucken: Becker, Ann. Phys. [4] 67, 443. Geschwindigkeit der thermischen Umlagerung zu Propylen unter verschiedenen Bedingungen: Tr., W., J. pr. [2] 104, 53.
- 1.1-Dichlor-cyclopropan $C_3H_4Cl_2 = \frac{H_2C}{H_2C}CCl_2$ (H 17). Geschwindigkeit der Reaktionen mit Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in Alkohol bei 90°: Ретремко-Критеснемко, B. 62, 587; Ж. 61, 1785.
- 1.2-Dichlor-cyclopropan $C_3H_4Cl_2 = \frac{\text{ClHC}}{H_2C}\text{CHCl.}$ Geschwindigkeit der Reaktionen mit Piperidin, Kaliumhydroxyd und Silbernitrat in Alkohol bei 90° : Petrenko-Kritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785.
- 1.2-Dibrom-cyclopropan, Cyclopropendibromid $C_3H_4Br_2=\frac{BrHC}{H_2C}$ CHBr. B. Beim Einleiten von Cyclopropen in Brom in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre unter Kühlung (Demjanow, Dojarenko, B. 56, 2202). Süßlich riechende Flüssigkeit. Zeigt große Neigung zur Unterkühlung. F: —1° bis +1°. Kp₇₄₃: 135—136°; Kp₂₇: 45°. D₆°: 2,1436; D₆°: 2,1241; D₇°: 2,1040. n_D^{∞} : 1,5369. Liefert mit Zinkstaub und 80% igem Alkohol bei 72—73° Cyclopropen zurück. Reaktion mit Brom: Dem., Do.

2. Kohlenwasserstoffe C_4H_8 .

- 1. Cyclobutan $C_4H_8=H_2C<\stackrel{CH_2}{CH_0}>CH_8$.
- 1.1.2.2.3.4-Hexabrom-cyclobutan $C_4H_2Br_6=BrHC$ CHBr CBr_2 CBr_2 . Die H 5, 18 unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Lespieau, Prévost, C.r. 180, 1347; Bl. [4] 37, 708; STRAUS, KOLLEK, B. 59, 1670; EISSNER, BRILL, Z.Kr. 79 [1931], 435; 81 [1932], 316; vgl. a. MÜLLER, Helv. 8, 831 als höherschmelzendes 1.1.2.3.4.4-Hexabrom-buten-(2) erkannt worden.
- 2. Methylcyclopropan $C_4H_8 = \frac{H_2C}{H_2C}CH\cdot CH_3$ (H 18). Liefert beim Leiten über Aluminiumoxyd bei 340—360° geringe Mengen Diisobutylen und andere Produkte (DoJARENKO, B. 59, 2943; \mathcal{H} . 58, 3).

Brommethyl - cyclopropan, Cyclopropyl - methylbromid C₄H₇Br = C₂H₅·CH₂Br (H 18; E I 4). B. Beim Behandeln von N-Cyclopropylmethyl-benzamid mit Phosphorpentabromid bei ca. 85° (v. Braun, Fussgänger, Kühn, A. 445, 211; Arvin, Adams, Am. Soc. 50, 1984). — Besitzt einen scharfen Geruch und reizt die Schleimhäute (v. Br., F., K.). Kp: 106° (v. Br., F., K.). D²/₂: 1,392 (v. Br., F., K.). — Wird durch Wasser leicht zersetzt (v. Br., F., K.). Liefert beim Behandeln mit Ammoniumrhodanid in verd. Alkohol in der Kälte Cyclopropylmethyl-rhodanid (v. Br., F., K.).

4

1.1¹- Dibrom - 1 - methyl - cyclopropan, 1 - Brom - 1 - brommethyl - cyclopropan, Methylencyclopropan-dibromid $C_4H_6Br_2=\frac{H_2C}{H_2C}CBr\cdot CH_2Br$. B. Beim Einleiten von Methylencyclopropan in Brom, neben 1.2.2.4-Tetrabrom-butan (?) und Erythrentetrabromid (Demjanow, Dojarenko, B. 56, 2209). — Flüssigkeit, die bei 5 mm und einer Badtemperatur von 140° übergeht.

3. Kohlenwasserstoffe C_5H_{10} .

1. Cyclopentan $C_5H_{10} = \frac{H_1C \cdot CH_2}{H_1C \cdot CH_2} \cdot CH_2$ (H 19; E I 4). V. In den Erdölen von Moreni und Arbanesi (Rumānien) (Moutte, Chim. et Ind. 16, Sondernummer, 331, 332; C. 1927 I, 383). — B. Durch Hydrierung von Cyclopenten in Gegenwart von Platinschwarz (Eisenlohe, Fortsch. Ch., Phys. 18, 540; C. 1926 I, 75) in Eisessig (Chavanne, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 334; C. 1923 IV, 68). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Cyclohexen auf ca. 425° unter Wasserstoffdruck in einer Chromnickelstahlbombe (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 165). — E: —93,3° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 390; C. 1923 III, 1137). Kp₇₆₀: 49,5° (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287), 49,35—49,40° (Ch.); Kp₇₆₀: 49,5° (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287), 49,35—49,40° (Ch.); Kp₇₆₀: 50,0° (Eisenlohe). D° 0,7646 (Ch., van Risseghem, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; C. 1922 III, 241), 0,7645 \pm 0,0001 (Ch.); D° 0,7500 (Eyeman zitiert bei Eisenlohe); D° 0,7503 (Ch., van R.), 0,7505 \pm 0,0001 (Ch.); D° 0,7510 (Eisenlohe). Viscosität bei 15° 0,00477 g/cmsec (Ch.). Viscosität zwischen 0° (0,00572 g/cmsec) und 30° (0,00406 g/cmsec): Ch., van R. n° 1,4070; n° 1,4074; n° 1,40981; n° 1,41481; Chlorcyclopentan, Cyclopentylchlorid C_sH_0Cl (H 19; E I 4). Wird bei 50—55° weder durch Wasser hydrolysiert noch durch Chromschwefelsäure oxydiert; bei 90—95° findet weitgehende Hydrolyse und mit Chromschwefelsäure Oxydation zu Glutarsäure statt (Courtot, Pierron, Bl. [4] 45, 289).

Bromcyclopentan, Cyclopentylbromid C₅H₆Br (H 19; E I 4). B. Beim Behandeln von Cyclopentanol mit Phosphortribromid bei 0° (Noller, Adams, Am. Soc. 48, 1084). — Kp: 135—136° (korr.) (N., A.). Kp₄₅: 56° (Yohe, A., Am. Soc. 50, 1505). D^m: 1,3900; n^m: 1,4882 (N., A.). — Liefert bei der Einw. von Natrium in Äther in geringer Menge Dicyclopentyl neben viel Cyclopenten (Meiser, B. 32 [1899], 2054; Zelinsky, Titz, Fatejew, B. 59, 2581). Reaktionsfähigkeit mit Alkalien, Sulfiden, Alkoholaten, Natriummercaptid, Phenolaten, Benzophenon, Silberacetat, Silberbenzoat, aromatischen Aminen und Piperidin: Loevenich, Mitarb., B. 62, 3087.

1.2 - Dibrom - cyclopentan, Cyclopentendibromid $C_5H_8Br_2 = \frac{H_2C \cdot CHBr}{H_2C - CH_2}$ CHBr (H 19). Kp₁₅: ca. 75—76° (Godchot, Taboury, Bl. [4] 18 [1913], 536). — Gibt beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Meiser, B. 32 [1899], 2050) oder beim Behandeln mit Silberacetat und Verseifen des entstandenen Essigsäureesters (G., T., C. r. 154 [1912], 1625; Bl. [4] 13, 536) die höherschmelzende Form des Cyclopentandiols-(1.2).

Jodcyclopentan, Cyclopentyljodid C_5H_9I (H 19; E I 4). B. Zur Bildung aus Cyclobutylcarbinol vgl. Zelinsky, Kasansky, B. 60, 712.

2. Methylcyclobutan C₃H₁₀=H₂C<\frac{CH_2}{CH_2}\rightarrow{CH} CH₂ (H 20; E I 5). Kp₇₆₀: 36,3—36,5° (Rosanow, Ж. 61, 2292; C. 1930 II, 234). D₂²⁰: 0,6933; n₂²⁰: 1,3830 (R.). — Gibt beim Leiten über Aluminiumoxyd auf Asbest bei 350—400° oder Thoriumoxyd bei 350° außer einem Polymerisationsprodukt α-Methyl-β-äthylen, Isopropyläthylen (Hauptprodukt) und α-Methyl-α-äthyl-äthylen (R.). Bleibt dagogen beim Erhitzen mit Aluminiumoxyd auf 330° unverändert (Filipow zitiert bei Dojarenko, B. 59, 2942). Liefert bei 10-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,075) im Rohr auf 125° Bernsteinsäure (R.). Beim Leiten des Dampfes mit Wasserstoff über Nickel bei 210° bildet sich hauptsächlich 2-Methyl-butan (R.). Beim Behandeln mit Brom im direkten Sonnenlicht entsteht hauptsächlich 1.4-Dibrom-pentan (R.). Gibt bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure bei Zimmertemperatur 2-Brom-pentan; analog entsteht mit Jodwasserstoffsäure 2-Jod-pentan (R.). Bei 50-stdg. Einw. von verd. Schwefelsäure (2:1) erhält man vorwiegend Pentanol-(2) (R.).

1.1°-Dichlor-1-methyl-cyclobutan, 1-Chlor-1-chlormethyl-cyclobutan, Methylen-cyclobutan - dichlorid $C_5H_5Cl_2=H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CCl \cdot CH_2Cl$. B. Beim Behandeln von 1-Methylen-cyclobutan mit unterchloriger Säure unter Kühlung, neben anderen Produkten (Demjanow, Dojarenko, B. 55, 2733, 2736). — Kp₂₄: 67—69°. D°: 1,1928; D°: 1,1772. n°: 1,4756. Unlöslich in Wasser.

Brommethyl-cyclobutan, Cyclobutyl-methylbromid $C_5H_9Br = C_4H_7$ CH_9Br . B. Beim Behandeln von N-Cyclobutylmethyl-benzamid mit Phosphorpentabromid auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (v. Braun, Fussgänger, Kühn, A. 445, 215). Aus N-Butyl-N-cyclobutylmethyl-anilin bei der Einw. von Bromcyan auf dem Wasserbad (v. B., F., K.). — Flüssigkeit von intensivem Geruch. Kp_{125} : 81—83°. D_4^{us} : 1,360. — Wird durch Wasser langsam zersetzt.

1.2 - Dibrom -1 - methyl - cyclobutan $C_5H_3Br_2 = H_2C < CH_2 > CBr \cdot CH_2$. B. Aus 1-Methyl-cyclobuten (1) und Brom bei 10—20°, neben anderen Produkten (Dojarenko, B. 59, 2937). — Riecht campherartig. $Kp_{13,5}$: 72—75°. $D_1^{r,i}$: 1,771; D_2^{s} : 1,759. $n_D^{r,i}$: 1,5254.

1.1¹-Dibrom-1-methyl-cyclobutan, 1-Brom-1-brommethyl-cyclobutan, Methylen-cyclobutan-dibromid $C_5H_5Br_2=H_2CC_{CH_2}^{CH_3}>CBr\cdot CH_5Br$. Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Dojarenko, B. 55, 2732). — Kp₁₄: 78° (Filipow, Zitiert bei Do., B. 59, 2938). Diese Konstitution besitzt das Dibromid aus "Vinyltrimethylen" von Gustavson (J. pr. [2] 54, 99) (H 5, 20) (Denjanow, Displ

Jodmethyl-cyclobutan, Cyclobutyl-methyljodid $C_bH_pI = C_4H_7 \cdot CH_2I$. B. Entsteht wahrscheinlich im Gemisch mit Jodcyclopentan beim Behandeln von Cyclobutyl-carbinol mit rotem Phosphor und Jod (Zelinsky, Kasansky, B. 60, 712).

- 3. Athylcyclopropan $C_5H_{10} = \frac{H_2C}{H_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3}$ (E I 20). B. Durch Behandeln von 1.3-Dibrom-pentan mit Zinkstaub in Alkohol; vielleicht nicht ganz rein erhalten (Lespieau, Wiemann, Bl. [4] 45, 630). Kp: 35,8—36°. D²²: 0,666. n_7^{22} : 1,377.
- [β -Brom-äthyl]-cyclopropan, β -Cyclopropyl-äthylbromid $C_5H_9Br = C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_9Br$. B. Neben anderen Produkten beim Destillieren von N-[β -Cyclopropyl-äthyl]-benzamid mit Phosphorpentabromid unter 100 mm Druck (v. Braun, Kühn, Siddigui, B. 59, 1086). Kp: 129°. Riecht weniger scharf als Cyclopropyl-methylbromid. D_4^{ir} : 1,3117. Wird von Wasser langsam angegriffen.
- [$\alpha.\beta$ Dibrom äthyl] cyclopropan $C_5H_5Br_3=C_8H_5\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Beim Behandeln von Vinyleyelopropan mit Brom unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (Demianow, Dojarenko, B. 55, 2722). Kp_{31-32} : 86—88°. D_0^a : 1,842; D_1^{ab} : 1,825; D_1^{ab} : 1,818. n_0^{ab} : 1,5445. Liefert bei längerem Aufbewahren mit Brom im Licht ein flüssiges Tetrabromderivat, vermutlich 1.2.3.5-Tetrabrom-pentan.

4. 1.1-Dimethyl-cyclopropan $C_{\mathfrak{s}}H_{10} = \frac{H_{\mathfrak{s}}C}{H_{\mathfrak{s}}C}C(CH_{\mathfrak{s}})_{\mathfrak{s}}$.

11.11'- Dibrom - 1.1 - dimethyl - cyclopropan, 1.1-Bis - brommethyl - cyclopropan $C_8H_8Br_2=\frac{H_2C}{H_2C}C(CH_2Br)_2$ (E I, 6). Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und Alkohol nicht Spiropentan, sondern hauptsächlich 1-Methyl-cyclobuten-(1) (INGOLD, Soc. 123, 1710).

5. 1.2-Dimethyl-cyclopropan C₅H₁₀ = CH₃·HC CH₂ (E I 6).

a) Höhersiedende Form. B. Durch Einw. von Zink auf 2.4-Dibrom-pentan in verd.

a) Höhersiedende Form. B. Durch Einw. von Zink auf 2.4-Dibrom-pentan in verd. Alkohol, neben der niedrigersiedenden Form (BAUDRENGHIEN, Bl. Acad. Belgique [5] 15, 63, 74; C. 1929 I, 2966, 2967). — Kp_{755,5}: 37,2—37,4°. D°: 0,7133; D³0: 0,6928. n_G^{**}: 1,3802; n_B^{**}: 1,3870; n_S^{**}: 1,3911. — Reagiert mit Brom im Dunkeln bei Zimmertemperatur schwerer als die niedrigersiedende Form.

b) Niedrigersiedende Form. B. s. bei der höhersiedenden Form. — Kp_{758,3}: 28,8° bis 29° (Β_ΔUDRENGHIEN, Bl. Acad. Belgique [5] 15, 75; C. 1929 I, 2966, 2967). D°: 0,6985; D²⁰: 0,6769. n²⁰: 1,3694; n³⁰: 1,3713; n³⁰: 1,3762; n³⁰: 1,3780. — Reagiert leicht mit Brom

im Dunkeln bei Zimmertemperatur.

4. Kohlenwasserstoffe CaH12.

1. Cyclohexan, Hexahydrobenzol $C_0H_{12} = H_1C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2$ (H 20; E I 6).

Vorkommen und Bildung.

V. In neuseeländischem Mineralöl (EASTERFIELD, McCLELLAND, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847). In den Erdölen von Moreni und Arbanesi (Rumänien) (Moutte, Chim. et Ind. 16, Sondernummer, 331, 332; C. 1927 I, 383).—B. Beim Erhitzen von Cyolohexen unter hohem Wasserstoffdruck auf 425° (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164). Entsteht neben Benzol aus Cyclohexen bei Gegenwart von Palladiumasbest bei Zimmertemperatur allmählich (ZELINSKY, B. 58, 187), schneller und vollständiger asbest bei Zimmertemperatur allmählich (ZELINSKY, B. 58, 187), schneiler und vollständiger bei ca. 90° (Z., Pawlow, B. 57, 1067; Z., B. 58, 186). Fast reines Cyclohexan erhält man bei der Hydrierung von Cyclohexadien-(1.3) in Gegenwart eines Osmiumasbest-Katalysators bei 50—70° (Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2866). Erhitzt man Cyclohexadien-(1.3) bei Gegenwart von 42% igem Palladiumasbest auf 91° im schwachen Kohlendioxyd-Strom, so bildet sich neben Cyclohexan auch Benzol (Z., Pa.). Bei der Hydrierung von Benzol in Gegenwart eines Osmiumasbest-Katalysators, je nach der Geschwindigkeit des Überleitens bei Temperaturen zwischen 19° und 180° (Z., Tu.-Po.); in Gegenwart von wenig Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Über die Bildung von Cyclohexan durch Hydrierung von Benzol in Gegenwart von Platinasbest und Bildung von Cyclohexan durch Hydrierung von Benzol in Gegenwart von Platinasbest und die Gleichgewichtskonstante bei $266-267^{\circ}$ und 280° vgl. Burrows, Lucarini, Am. Soc. die Gleichgewichtskonstante bei 266—267° und 280° vgl. Burrows, Lucarini, Am. Soc. 49, 1160. Cyclohexan entsteht auch bei der Hydrierung von Benzol in Gegenwart eines Nickel-Aluminiumoxyd-Katalysators bei 180—200° (Z., Kommarewsky, B. 57, 668; Pfaff, Brunck, B. 56, 2463). In 85% iger Ausbeute erhält man Cyclohexan bei der Hydrierung von thiophenfreiem Benzol in Gegenwart von Nickel bei 250° und ca. 115 Atm. Druck (Osterberg, Kendall, Am. Soc. 42, 2617). Beim Erhitzen von 1 Mol Benzol mit 3 Mol 96,5% igem Hydrazin im Rohr auf 280° (E. Müller, Kraemer-Willenberg, B. 57, 578). Durch Hydrierung von Cyclohexanol unter 70—80 Atm. Druck in Gegenwart von Aluminiumoxyd bei 460—470° (KLING, FLORENTIN, Bl. [4] 41, 1348; C. r. 182, 526; 184, 887). Bei der Reduktion von Anisol mit Wasserstoff in Gegenwart von aktiviertem Platinschwarz unter geringem Überdruck, neben anderen Produkten; entsteht analog aus Phenetol, Propylphenylather, Isopropylphenyläther und weiteren Phenyläthern (WASER, Mitarb., Helv. 12, 429). Bei der Reduktion von Guajacol in Eisessig mit Wasserstoff in Gegenwart von aktiviertem Platin, neben anderen Produkten (W., Mitarb., Helv. 12, 441). Als Hauptprodukt bei längerem Erhitzen von Cyclohoxanon unter Wasserstoffdruck auf 420—440° in Gegenwart von Aluminiumoxyd + Eisen(III)-oxyd (Ipatjew, Petrow, B. 62, 403). Durch Einw. von ultraviolettem Licht auf Hexahydrobenzaldehyd unterhalb 40° (Franke, Sigmund, M. 46, 68). Beim Erhitzen von Dodekahydrodesoxybenzoin mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 145-1486, neben Cyclohexylessigsäure (Venus-Danilowa, B. 61, 1964; Ж. 61, 67). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von reinem Anilin unter Druck bei 260—300° in Gegenwart von Iridiumasbest (Ssadikow, Klebanski, B. 61, 136). In geringer Menge bei der Hydrierung von Triphenylamin in absol. Alkohol + konz. Salzsäure unter 3 Atm. Druck in Gegenwart von Platinschwarz bei 50° (Hiers, Adams, Am. Soc. 49, 1102). Bei der Reduktion von Trimethylphenyl-ammoniumchlorid in ca. 75% igem Alkohol mit Wasserstoff bei 2—3 Atm. Druck in Gegenwart von Platinoxyd-Platinschwarz bei 20—25° (H., A., B. 59, 170). Cyclohexan entsteht auch neben anderen Produkten bei der Zersetzung von Leinöl, Rüböl, Erdnußöl und Haifischöl in Gegenwart von Mischkatalysatoren aus Elektrolytkupfer und Magnesiumoxyd oder Aluminiumoxyd bei 550-650° und anschließenden Hydrierung der entstandenen flüssigen Produkte in Gegenwart von Nickel bei 180-200° (MAILHE, C. r. 173, 359, 660: Bl. [4] 31, 250; A. ch. [9] 17, 306).

Physikalische Eigenschaften.

Cyclohexan geht bei —91° in eine andere Modifikation über (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 412; C. 1929 II, 522). F: 6,54°, nach dem Vertreiben der gelösten Luft 6,63° (Nagornow, Rotinjanz, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 2, 371; C. 1925 I, 1182), 6,40° (Ti., Martin, J. Chim. phys. 23, 760; Jones, Betts, Soc. 1928, 1179), 6,36° (Buchner, Kleyn, R. 43, 154), 6,28° (Gifford, Lowry, Pr. roy. Soc. [A] 104 [1923], 434). Abhängigkeit des Schmelzpunkts vom Druck zwischen 40 mm Hg und ca. 205 Atm.: N., R., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 2, 379. Der Erstarrungspunkt ändert sich nicht bei 3jährigem Aufbewahren in Gegenwart von Phosphorpentoxyd (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 38, 160; C. 1929 II, 2037). Kp. 80,80° (Ti., M.); Kp. 80,30° (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, 542; C. 1926 I, 75); Kp. 717,8: 78,84° (Grimm, Ph., Ch. [A] 140, 326). Dampfdruck von festem Cyclohexan zwischen —4.51° (20,55 mm) und 6,14° (38,70 mm), von flüssigem Cyclohexan zwischen 6,90° (40,60 mm) und 81,09° (767,9 mm) und von gesättigtem Cyclohexandampf zwischen 120,25° (2155 mm) und der kritischen Temperatur: N., R., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 2,

382. Kritische Temperatur: 281,02°; kritischer Druck: 30835 mm (N., R., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 2, 382). Dampfdruck von nicht ganz reinem flüssigem Cyclohexan zwischen 30,41° (123,9 mm) und 80,19° (748,8 mm): N., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 568; C. 1927 II, 2668. Das Verhalten des gasförmigen Cyclohexans zwischen 2456 und 5000 mm Hg und 140—285° wird durch die VAN DER WAALSSChe Gleichung ziemlich gut wiedergegeben (N., R., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 2, 403).

D. von festem Cyclohexan: 0,82 (Timmermans, bei Errera, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 339; C. 1928 II, 2667). Dichten von flüssigem Cyclohexan: D.: 0,7875 (Stratford, Ann. Off. Combust. lig. 4, 98; C. 1929 II, 1286); D.: 0,78310 (Th., Martin, J. Chim. Phys. 23, 760), 0,7830 (Chavanne, van Riseghem, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; C. 1922 III, 241; Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9, Tabelle 7), 0,7834 (Leithe, M. 52, 160); D.: 0,7783 (Eisenlohe, Fortsch. Ch., Phys. 18, 542; C. 1928 I, 75), 0,7786 (Pawlow, X. 58, 1303; C. 1927 II, 1126), 0,7788 (Waser, Mitarb., Helv. 12, 431); D.: 0,7692 (Ch., van R.), 0,7696 (Dessart), 0,76928 (Th., M.); D.: 0,74060 (Th., M.). Dichten D.; zwischen 6,5° (0,791) und 37° (0,763): Ti. bei Errera, zwischen 7° (0,79063) und 78,05° (0,72215): Nagornow, Rotinjanz, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 2, 372; C. 1926 I, 1182. Ausdehnungskoeffizient: 0,00120 (Ti., M.). Über Assoziation in flüssigem Cyclohexan (nachgewiesen durch Dichte-differenzen, latente Verdampfungswärme, Oberflächenspannung und Viscosität) vgl. Antonoff, Phil. Mag. [6] 50, 272; C. 1926 I, 295. Viscosität bei 15°: 0,01056 (Ti., M.), 0,01060 g/cmsec (Dessart); bei 30°: 0,00820 g/cmsec (Ti., M.; Dessart); bei 60°: 0,00534 g/cmsec (Th., M.). Zur Viscosität bei 20° vgl. Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 16. Einfluß von Drucken bis 12000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: Bridgman, Pr. nation. Acad. USA. 11, 604; Pr. am. Acad. Arts Sci. 81, 80; C. 1928 I, 1919; II, 1923. Die Oberflächenspannung ändert sich bei 3jährigem Aufbewahren in Gegenwart von Phosphorpentoxyd nicht (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 160; C. 1929 II, 2037). Parachor: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; Mumford, Philliff, Soc. 1929, 2115.

Schmelzwärme: 650 cal/Mol (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 412; C. 1929 II, 522). Verdampfungswärme bei 80,00°: 85,62 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 935,9 kcal/Mol (Subow, H. 33, 722; C. 1902 I, 161; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094), 938,3 kcal/Mol (Richards, Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019; vgl. Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478).

nii: 1,4371 (STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98; C. 1929 II, 1286); nii: 1,42891 (GRIMM, Ph. Ch. [A] 140, 326); nii: 1,42454 (GRIMM); nii: 1,4211 (HIERS, ADAMS, Am. Soc. 49. 1102). Brechungsindices für verschiedene Wellenlängen bei 15,000 und 300 s. in Tabelle 1 (S. 8). Brechungsindices zwischen 420 m μ (1,4388) und 215 m μ (1,5232) bei 15,30: Voellmy, Ph. Ch. 127, 344. Lichtbrechung von Cyclohexan zwischen 589 und 265 m μ : Hessel, Arch. Phys. biol. 3, 212; C. 1925 II, 1010.

Absorptionsspektrum von flüssigem Cyclohexan im sichtbaren Gebiet: Ellis, Phys. Rev. [2] 32, 909; C. 1929 I, 1419; des Dampfes und der alkoh. Lösung im Ultraviolett: Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 23, 588; C. 1927 II, 379. Ultrarot-Absorptionsspektrum: Lecomte, C. r. 178, 1531; 183, 29; Marton, Ph. Ch. 117, 102, 107; Daure, C. r. 188, 1606; Ann. Physique [10] 12, 428; vgl. Gapon, Z. Physik 44, 601; C. 1927 II, 1789.

Molekulare Lichtzerstreuung an dampfförmigem Cyclohexan und Depolarisationsgrad des Streulichts: Ramanathan, Pr. roy. Soc. [A] 110, 131; C. 1928 I, 1941; Ramanathan, Srinivasan, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 9, 205; C. 1928 II, 1930; Cabannes, Granier, C. r. 182, 886; Rao, Indian J. Phys. 2, 82; C. 1928 I, 1838. Elliptische Polarisation von linearpolarisiertem Licht an der Oberfläche von Cyclohexan: Bouhet, C. r. 185, 201. Beugung von Röntgenstrahlen: Raman, Sogani, Nature 119, 601; C. 1927 II, 215; Sogani, Indian J. Phys. 1, 375; C. 1927 II, 2149; Katz, Z. Phys. 45, 104; C. 1928 I, 154; Krishnamurti, Indian J. Phys. 2, 496; C. 1928 II, 2098; Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 889; C. 1929 II, 1258. Einfluß der Temperatur auf die Beugung von Röntgenstrahlen: Ramasubramanyam, Indian J. Phys. 3, 143; C. 1928 II, 2701. Raman-Effekt: Ganesan, Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 229; C. 1929 II, 2646; Petrikaln, Hochberg, Ph. Ch. [B] 3, 226, 405; P., Ph. Ch. [B] 3, 362; C., Salvaire, C. r. 188, 907; Daure, Ann. Physique [10] 12, 428; C. r. 188, 1606.

Dielektr.-Konst. von festem Cyclohexan ($\lambda=900$ m) bei 6° : 2,14 (ERREA, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 339; C. 1926 II, 2667). Über die Abhängigkeit der Dielektr.-Konst. von festem Cyclohexan von der Wellenlänge und der Temperatur vgl. E., J. Phys. Rad. [6] 5, 304, 309; C. 1925 I, 1390; C. r. 179, 157. Dielektr.-Konst. von flüssigem Cyclohexan bei 23(1)°: 2,03 (Toussannt, Chim. et Ind. 19, Sondernummer, 273; C. 1928 II, 1862); zwischen $6,5^\circ$ (2,06) und 37° (1,99) bei $\lambda=900$ m: E., Bl. Acad. Belgique [5] 12, 339. Abhängigkeit der Dielektr.-Konst. von flüssigem Cyclohexan vom Druck: Cagniard, Ann. Physique [10] 9, 542. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,2 (Benzol) (Sängewald, Weissberger, Phys. Z. 30, 268; C. 1929 II, 139). Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 180, 1596. Magnetische Doppel-

Tabelle 1.

Wellenlänge mµ	n ¹⁶ i)	n20	n ^{so}	dn/dt	
325,25	1,45823	_	_		
326,11	1,45791	<u> </u>			
328,23	1.45613	_	<u> </u>		
330,26	1.45555			0.00061	
334,50	1.45438			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
340,36	1.45322				
346,62	1,45174				
361,05	1,44 869			i	
404,68	1,44219				
434.05	1,43881			1	
	1,43 870 ²)	1,43668 ⁵)		0.00057	
441.30	1,43802	1			
447,15	1,43741		sheaterth.		
467,82	1,43576	_			
486,13	1,43431	1,43229 ⁵)	1,42756 *)	0.000542	
•	1,43 430 °)		_ ′	0,00056	
	1,43434 8)			,	
527,04)	1,43180				
526,95	1,43180	_			
546,07	1,43084			ļ	
560,88	1,43011				
587,56	1,42890 ²)	1,42 680 ⁵)		0.00052	
588,99) 589,59	1,42900	1,42640 ⁶)	1,42 206 ³)	{0,00055 0,00052*	
,	1,42886 2)	1.426227)		(0,0000	
	1,428103)	1,4266 8)			
	1,429374)	,	_		
656,28	1,42673	1,42476 5)	1,41 983 ³)	0.00054	
	1.42670°)			0,000523	
	1,426653)			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
670,81	1,42642		-		
706,52	1,42554	_			
769,90) 766,49	1,42434	-	-		

1) Die Werte dieser Spalte ohne nähere Angaben stammen von GIFFORD, LOWRY, Pr. 1993. Soc. [A] 104, 433; C. 1924 I, 1484. — 2) TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 761. — 3) DESSART, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9 Tabelle 7. — 4) LEITHE, M. 52, 160. — 5) EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, 542; C. 1926 I, 75. — 6) BURROWS, LUCARINI, Am. Soc. 49, 1159. — 7) WASER, Mitarb., Helv. 12, 431. — 6) PAWLOW, Ж. 58, 1303; C. 1927 II, 1126.

brechung des Dampfes und der Flüssigkeit: RAMAN, KRISHNAN, Pr. roy. Soc. [A] 113, 514; C. 1927 I, 1127. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes für die Wellenlänge 546 m μ bei 20,1°: JAVELLE, Chim. et Ind. 19, Sondernummer, 266; C. 1928 II, 1860.

Physikalische Eigenschaften von Cyclohexan enthaltenden Gemischen.

Löslichkeit von Cyclohexan in Wasser bei 17°: weniger als 0,005% (Bennett, Philip, Soc. 1928, 1942). Lösungsvermögen für Stickstoffmonoxyd und Acetylen: Garelli, R. A. L. [6] 2, 122. Löslichkeitsdiagramm des binären Systems mit flüssigem Schwefeldioxyd: Seyer, Dunbar, Trans. roy. Soc. Canada [3] 16 III, 309; C. 1923 III, 1269; mit Eisessig: Jones, Soc. 123, 1376, 1387; mit Acetanhydrid: J., Betts, Soc. 1928, 1181; mit Anilin: Buchner, Kleyn, R. 43, 156. Kritische Lösungstemperatur der binären Systeme mit flüssigem Schwefeldioxyd: 13,6° (Timmermans, J. Chim. phys. 20, 505; Seyer, Dunbar, Trans. roy. Soc. Canada [3] 16 III, 310; C. 1923 III, 1269); mit Dijodmethan: 34,5° (Ti.); mit Methanol: 59,5° (Ti.); mit Eisessig: 4,2° (J., Soc. 133, 1383); mit Anilin: 31,0° (Ti.). Abhängigkeit der kritischen Lösungstemperatur der binären Systeme mit flüssigem Schwefeldioxyd, Dijodmethan, Methanol und Anilin vom Druck: Ti. Einfluß von Wasser auf die kritische Lösungstemperatur des Systems mit Eisessig: J. Einfluß von Essigsäure auf die kritische Lösungstemperatur des Systems mit Acetanhydrid: J., Betts. Einfluß von Cyclohexan auf die kritische Lösungstemperatur des ternären Systems Eisessig + Wasser + Benzol: J.

*Kryoskopisches Verhalten von Helium, Stickstoffmonoxyd und Acetylen in Cyclohexan: Garbill, R. A. L. [6] 2, 122; von Acetanhydrid in Cyclohexan: Jones, Soc. 1928, 1193; von Gemischen aus Cyclohexan mit Aceton und Benzol: Scheiber, B. 60, 1412. Gibt mit Campher keine Erniedrigung des Schmelzpunktes (Ssadikow, Michailow, X. 56, 113; C. 1926 I, 815). — Thermische Analyse der Systeme mit Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Hexan, Methyleyclohexan und Toluol: Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 414; C. 1929 II, 522; des Systems mit Nitrobenzol: Linard, Bl. Soc. chim. Belg. 34 [1925], 374, 385; C. 1926 I, 2427; mit 3-Nitro-toluol (Eutektikum bei —6° und 17,3 Mol-% 3-Nitro-toluol): Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 20; C. 1926 II, 157; mit 4-Nitro-toluol (Eutektikum bei —7,5° und 10 Mol-% 4-Nitro-toluol): L.; mit Naphthalin (Eutektikum bei —5,6° und 5,6% Mol-% Naphthalin): L.; mit Anilin: L.; mit m-Toluidin (Eutektikum bei —42,0° und 12 Mol-% m-Toluidin): D.; mit p-Toluidin (Eutektikum bei —6,2° und 10 Mol-% p-Toluidin): L.

Ebullioskopisches Verhalten verschiedener organischer Salze in Cyclohexan: WALDEN, Izv. Imp. Akad. Petrog. [6] 9, 251; C. 1925 I, 1557; Ph. Ch. 94, 340, 347, 348, 353. Siedepunkte von Gemischen mit Benzol bei 717,8 mm Druck: Grimm, Ph. Ch. [A] 140, 330. Binäre azeotrope Gemische, die Cyclohexan enthalten, s. Tabelle 2. Dampfdrucke von Ge-

Komponente	Kp760 0	Cyclohexan In Gew%	Komponente	K _{P760} ″	Cyclohexan in Gew%
Äthylenchlorid 6)	74,4	54,5	tert. Butylalkohol ⁵)	71,3	63
Methanol 4)	54,2	62,8	Diäthylcarbinol 4).	80,0	ca. 97
Athylalkohol 4)	64,9	68,5	Dimethyläthyl-	· ·	}
Athylnitrat 3)	74,5	ca. 62	carbinol 2)	78,5	84
Propylalkohol 4) .	74.3	80	Allvlalkohol 4)	74	ca. 20
Isopropylalkohol 4).	68,6	67	Propylformiat 1)	75	52
Butylalkohol*)	79.8	96	Isopropylacetat 3).	78.9	75
sek. Butylalkohol 5).	76,0	82	Methylpropionat 1)	75	48
Isobutylalkohol 5) .	78,1	86	Methylisobutyrat i)	ca. 78,6	ca. 88

Tabelle 2. Cyclohexan enthaltende binäre azeotrope Gemische.

mischen aus nicht ganz reinem Cyclohexan mit Benzol zwischen ca. 30° und 78°: NAGORNOW, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 569; C. 1927 II, 2668; mit Toluol bei verschiedenen Temperaturen: N., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 585; C. 1927 II, 2668; aus Cyclohexan mit verschiedenen Mineralölen: Wilson, Wylde, Ind. Eng. Chem. 15, 806; C. 1923 IV, 964. Kritische Temperaturen des Systems Cyclohexan-Anilin: Buchner, Kleyn, R. 43, 155.

Dichten von binären Gemischen mit Benzol bei 20°: Pawlow, Ж. 58, 1305; С. 1927 II, 1126; bei 25°: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; mit 3-Nitro-toluol und m-Toluidin bei 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21 Tabelle 7 u. 8; C. 1926 II, 157; mit verschiedenen anderen organischen Lösungsmitteln bei 15°: Leithe, M. 52, 160. Viscosität von binären Gemischen mit 3-Nitro-toluol und m-Toluidin bei 15° und 30°: D. Cyclohexan breitet sich nicht auf einer Wasseroberfläche aus (Ramdas, Indian J. Phys. 1 [1926/27], 20; C. 1926 II, 1935). Oberflächenspannung von Lösungen in Benzol bei 25°: Ham., A. Grenzflächenspannung gegen saure und alkalische Phosphat-Puffer-Lösungen (p_H = 5,6 und 7,4): Harteider, Peters, Pr. roy. Soc. [A] 101, 363; C. 1923 I, 874. Mischungswärme des binären Systems mit Methanol für verschiedene Temperaturen: Mondain-Monval, C. r. 183, 1105. Über die Wärmetönung der Adsorption von Cyclohexan an Platin vgl. Palmer, Pr. roy. Soc. [A] 115, 230; C. 1927 II, 1678. Wärmetönung der Adsorption an Kieselsäure-Gel: Grimm, Raudenburgen, Wolff, Z. ang. Ch. 41, 106. Trennung von Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff, Äthylalkohol und Benzol durch Adsorption an Kieselsäure-Gel: G., R., W., Z. ang. Ch. 41, 104, 105.

Brechungsindices von Gemischen mit Äthylenchlorid bei 20°: Pahlavouni, Bl. Soc. chim. Belg. 36 [1927], 543; mit Benzol bei 20°: Gemm, Ph. Ch. [A] 140, 330; Pawlow, Ж. 58, 1310; C. 1927 II, 1127; bei 25°: Burbows, Lucarini, Am. Soc. 49, 1160; mit 3-Nitrotoluol und m-Toluidin: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21 Tabelle 7 u. 8; C. 1926 II, 157; mit verschiedenen organischen Verbindungen bei 15°: Leithe, M. 52, 160. — Lichtzerstreuung in Gemischen mit Hexan: Martin, Lehrman, J. phys. Chem. 26, 81. Beugung

¹⁾ LECAT, R. 46, 244. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 115, 116. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II, 107—112. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19, 20, 22. — 8) PAHLAVOUNI, Bl. Soc. chim. Belg. 36 [1927], 544.

von Röntgenstrahlen in Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff und Methylenjodid: Prins, Z. Phys. 56, 646; C. 1929 II, 1890; mit Tetranitromethan: Krishnamurti, Indian J. Phys. 3, 511; C. 1929 II, 1378; mit Methylsalicylat und Anilin: K., Indian J. Phys. 3, 332, 355; C. 1929 I, 2951. — Dielektr. Konst. von binären Gemischen mit Butylalkohol zwischen $+10^{\circ}$ und $+70^{\circ}$: Smyth, Stoops, Am. Soc. 51, 3319. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichts für die Wellenlänge 546 m μ bei ca. 20° bei Gemischen aus Cyclohexan mit Benzol und Toluol: Javelle, Chim. et Ind. 19, Sondernummer, 266; C. 1928 II, 1860.

Einfluß auf die Entflammbarkeit von Wasserstoff-Luft-Gemischen: Tanaka, Nagai, Pr. Acad. Tokyo 4, 155; 5, 81; C. 1928 II, 626, 2536; 1929 I, 2625. Cyclohexan kann bei der Hydrierung von Benzol in Gegenwart von Nickel bei Temperaturen bis ca. 180° als Katalysatorgift wirken (Dougherty, Taylor, J. phys. Chem. 27, 539, 557). Antiklopfwert von Cyclohexan: Birch, Stansfield, Nature 123, 491; C. 1929 I, 2605.

Chemisches Verhalten.

Zum Verhalten beim Erhitzen auf höhere Temperaturen nach Aschan (A. 324 [1902], 10; H 21) vgl. Skraup, Beifuss, B. 60, 1070. Wird bei längerem Erhitzen mit Wasserstoff auf 460° bei 212 Atm. Druck kaum angegriffen, bei 490° bilden sich neben gasförmigen Kohlenwasserstoffen bis zu 20 % Methylcyclopentan; beim Erhitzen ohne hohen Wasserstoffdruck zersetzt sich Cyclohexan schon bei Temperaturen, bei denen es in Gegenwart von Wasserstoff noch recht beständig ist (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164). Cyclohexan liefert beim Erhitzen mit Luft auf 350° in Gegenwart von fein verteiltem Silber Wasser und Kohlendioxyd (Senderbns, A. ch. [9] 13, 283). Wird durch Ruthenium sowie einige besonders dargestellte Nickel-Katalysatoren oberhalb 250° bis zu Methan gespalten (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 58, 1302; Z., Pawlow, B. 56, 1249, 1254). Methan entsteht auch beim Erhitzen von Cyclohexan in einer Wasserstoff-Atmosphäre in Gegenwart von Nickelwolframat auf 350° (I. G. Farbenind., D. R. P. 516251; C. 1931 I, 1822; Frdl. 16, 3008). Leitet man jedoch Cyclohexan in einer Wasserstoff-Atmosphäre über Katalysatoren aus Nickelwolframat oder auch Wolframsäure, die 4 bzw. 23 Stunden mit Ammoniak bei 550° behandelt worden sind, so erhält man Benzol (I. G. Farbenind., D. R. P. 516251). Benzol entsteht auch beim Leiten von Cyclohexan über Nickel-Aluminiumoxyd bei 300—310° in einer Wasserstoff-Atmosphäre (Z., Kommarewsky, B. 57, 668; vgl. dagegen Pfaff, Brunck, B. 56, 2463). Über die Dehydrierung von Cyclohexan zu Benzol bei 151—409° bei Gegenwart von Nickel-, Ruthenium-, Palladium-Iridium- und Platin-Katalysatoren und ihre Kinetik vgl. Z., Paw.; Z., Tu.-Pol.; Z., Balandin, Ph. Ch. 126, 275. Cyclohexan wird durch Benzophenon im Sonnenlicht zu Benzol dehydriert (Cohen, R. 39, 257).

Entflammbarkeit der Gemische von reinem Cyclohexan mit Luft sowie unter Zusatz von Toluidin und Diäthylsulfid: Pignot, Chim. et Ind. 17, Sondernummer, 265; C. 1927 II, 2252. Entzündungstemperatur: Tanaka, Nagai, Pr. Acad. Tokyo 2, 219; C. 1927 I, 702; Bebl., Heise, Winnacker, Ph. Ch. [A] 139, 457; Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 13, 258; C. 1928 II, 211. Entzündungstemperatur von Cyclohexandampf-Luft-Gemischen unter verschiedenen Drucken: Bebl., H., W. Explosionsgrenzen von Gemischen von Cyclohexandampf mit Luft unter verschiedenen Drucken: Bebl., Bausch, Ph. Ch. [A] 145, 458. Über die Oxydation von Cyclohexan durch Luft unterhalb der Entzündungstemperatur (nachgewiesen durch vaporimetrische Mol.-Gew.-Bestimmung) vgl. Lewis, Soc. 1927, 1557. Oxydation durch Luftsauerstoff in Gegenwart von Eisen(III)-oxyd zwischen 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°, auch in Gegenwart von Eisenpentacarbonyl: Bebl., H., W. Über den 350° und 500°

Wird beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid (STEATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 94; C. 1929 II, 1286) oder mit Aluminiumbromid auf 180° (ZELINSKY, TUROWA-POLLAK, B. 62, 1658) nicht verändert. Verhalten bei der Chlorierung und nachfolgenden Abspaltung von Chlorwasserstoff durch Leiten über Tonerde oder unglasiertes Porzellan bei 200—450°: FARAGHER, GARNER, Am. Soc. 43, 1716, 1723. Kinetik der Reaktion mit Brom im Licht (λ = ca. 469 m μ) und im Dunkeln: Noddack, Z. El. Ch. 27, 360; im Licht von der Wellenlänge λ = 546 m μ bei 30—40°: Wood, RIDEAL, Soc. 1927, 2469. Die Reaktion wird durch Sauerstoff verzögert (W., R.). Liefert bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (25% SO₂) bei 20—25° überwiegend Benzolsulfonsäure (Menschutkin, Wolf, Neft. Chozjajetvo 13, 340; C. 1928 I, 1406).

Überführung, von Cyclohexan in ein gerbend wirkendes Kondensationsprodukt durch Einw. von Salicylsäure und konz. Schwefelsäure: Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 380593; C. 1924 I, 1730; Frdl. 14, 588.

Physiologisches Verhalten; Verwendung; Analytisches.

Physiologisches Verhalten: E. Pfankuch in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1290. Giftwirkung: Launoy, Lévy-Bruhl, C. r. Soc. Biol. 83, 215; C. 1920 I, 584; Lazarew, Ar. Pth. 143, 224; C. 1929 II, 1712. Toxizität in Beziehung zur Verwendung als technisches Lösungsmittel: E. Gross in K. B. LEHMANN, F. FLURY, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 220. — Verwendung zur Darstellung von wasserfreiem Alkohol: Guinot, C. r. 178, 1625; als technisches Lösungsmittel: Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 85; H. Gnamm, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 82.

Bestimmung von Cyclohexan-Dampf in Luft durch Adsorption an Kohle: POSNER, Z. anorg. Ch. 174, 292. Zur Analyse von Cyclohexan in Gemischen mit weiteren Kohlenwasserstoffen mittels der kritischen Lösungstemperaturen in Anilin und Benzylalkohol vgl. Aubert, Aubert, C.r. 182, 578. Refraktometrische Bestimmung in Kohlenwasserstoff-Gemischen: Moutte, Chim. et Ind. 19, Sondernummer, 262; C. 1929 I, 677.

Chlorcyclohexan, Cyclohexylchlorid C₆H₁₁Cl (H 21; E I 8). B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Cyclohexen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Bodroux, A.ch. [10] 11, 551). Zur Bildung aus Cyclohexanol und Salzsäure vgl. Rheinboldt, Roleff, J. pr. [2] 109, 184 Anm. 1; VAN WOERDEN, R. 45, 135; MAYES, TURNER, Soc. 1929, 502. Beim Behandeln von Cyclohexylmagnesiumbromid mit p-Toluolsulfochlorid in Äther unter Kühlung mit einer Kältemischung (ĞILMAN, FOTHERGILL, Am. Soc. 51, 3506). — F: —43,9° Kühlung mit einer Kältemischung (ĞILMAN, FOTHERGILI, Am. Soc. 51, 3506). — F: —43,9° (NAGORNOW, ROTINJANZ, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 165; C. 1927 I, 2648). Kp₇₇₅: 143,7°; Kp₇₆₅: 143,1° (van W.); Kp₇₆₀: 142,9° (van W.), 142,7—145° (korr.) (Norris, Mulliken, Am. Soc. 42, 2097); Kp₇₅₆: 143—144° (Bo.); Kp₇₅₀: 142,5°; Kp₄₈: 60,5°; Kp₂₁: 42° (van W.); Kp₁₆: 23—24° (Conant, Hussey, Am. Soc. 47, 485). Dampfdruck zwischen 73,5° (83,1 mm) und 143,1° (762,8 mm): N., R. Dichte zwischen 0° (1,0180) und 100,1° (0,9193): N., R. Di^{6,3}: 1,0000 (Krause, Pohland, B. 57, 534); D²²: 0,999 (Bo.). n_0^{∞} : 1,466 (Bo.); n_0^{∞} : 1,4601; n_0^{∞} : 1,4626; n_0^{∞} 3: 1,4686; n_0^{∞} 3: 1,4736 (Kr., Po.). — Wärmetönung bei der Adsorption an Tierkohle: Alexejewski, Ž. prikl. Chim. 1, 183; C. 1929 II, 708. — Chloroyclohexan spaltet beim Leiten über Tonerde oder unglasiertes Porzellan bei 200—400° Chlorwasserstoff ab (Faragher, Ganner, Am. Soc. 43, 1723). Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 40—45° Adipinsäure (Courtot, Pierron, Bl. [4] 45, 289). Die Hydrolyse durch Wasser verläuft bei 90—95° noch sehr langsam (Cour., P.). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 60°: Conant, H. Liefert mit Anilin bei 125° der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 60°: Conant, H. Liefert mit Anilin bei 125° Cyclohexylanilin (I. G. Farbenind., D. R. P. 483205; C. 1929 II, 2938; Frdl. 16, 452).

1.4-Dichlor-cyclohexan $C_8H_{10}Cl_2 = ClHC < CH_2 \cdot CH_2 > CHCl.$

a) Feste Form. B. Neben der flüssigen Form und weiteren Verbindungen bei mehrstündiger Einw. von überschüssiger Salzsäure (D: 1,19) auf technischen trans-Chinit im ge-

schlossenen Gefäß bei 100° (Palfray, Rothstein, C. r. 189, 701). — Angenehm riechende Krystalle. Schmeckt bitter und brennend. F: 102°. Kp₁₃: 79—80°.

b) Flüssige Form. B. s. bei der festen Form; wurde nicht ganz frei von der festen Form erhalten (Palfray, Rothstein, C. r. 189, 701). — Flüssigkeit. Riecht schärfer und schmeckt bitterer und brennender als die feste Form. Kp₁₃: 79—80°. D₁₅: 1,1831. n₁₅: 1,4950.

1.2.3.4.5.6 - Hexachlor - cyclohexan, Benzolhexachlorid $C_eH_eCl_6 =$ CIHC < CHCl · CHCl > CHCl.

a) a-Benzolhexachlorid C_aH_aCl_a (H 23; E I 8). B. Beim Leiten von trocknem Benzol und trocknem Chlor über Kupfer bei 150-300°, neben β-Benzolhexachlorid und anderen Produkten (Tri, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 328; C. 1928 I, 2370). Neben Chlorbenzol bei der Elektrolyse eines Gemisches aus Benzol und absolut-methylalkoholischer Salzsäure an Graphitelektroden (JAYLES, C.r. 189, 686). Neben β -Benzolhexachlorid und anderen Produkten bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Benzol im zerstreuten Licht (GOLDSCHMIDT, ENDRES, DIRSCH, B. 58, 574; KLINGSTEDT, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 5,

b) β-Benzolhexachlorid C_eH_eCl_e (H 23; E I 8). B. Beim Leiten von trocknem Benzol und trocknem Chlor über Kupfer bei 150—300°, neben α-Benzolhexachlorid und anderen Produkten (Tei, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 328; C. 1928 I, 2370).

Neben a-Benzolhexachlorid und anderen Produkten bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Benzol im zerstreuten Licht (Goldschmidt, Endres, Dirsch, B. 58, 574; Klingstedt, Acta Acad, Abo. 4, Nr. 2, S. 5, 26; C. 1928 I, 504). — Krystalle (aus Xylol). Kubisch (Hendricks, Bilicke, Am. Soc. 48, 3010). Röntgenogramm: H., Bi.; Dickinson, Bi., Am. Soc. 50, 765. F: 310° (H., Bi.), 312° (Kl.). Löslich in Benzol, schwer löslich in Alkohol (T., Ko.).

1.1.2.3.4.5.6 - Heptachlor - cyclohexan, Chlorbenzolhexachlorid $C_0H_5Cl_7 = ClHC < \frac{CHCl \cdot CHCl}{CHCl \cdot CHCl} > CCl_9$.

β-Chlorbenzolhexachlorid C_sH_sCl₇ (H 24). B. Beim Leiten von Chlorbenzol und trocknem Chlor über Kupfer bei 200°, neben anderen Produkten (Tei, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 328; C. 1928 I, 2370). — Krystalle (aus Benzol). F: 260°.

Bromcyclohexan, Cyclohexylbromid CaH11Br (H 24; E I 9). B. Zur Bildung und Bromcyclohexan, Cyclohexylbromid C₄H₁₁Br (H 22; E 1 9). B. Zur Bildung und Darstellung aus Cyclohexanol und Phosphortribromid nach Freundler, Damond (C. r. 141 [1905], 593) und Kohler, Burnley (Am. 48 [1910], 413) vgl. Ziegler, Schnell, A. 437, 250; Krause, Pohland, B. 57, 534; Wood, Comley, Soc. 125, 2637; Hiers, Adams, Am. Soc. 48, 2389. — Darst. Durch Einleiten von Bromwasserstoff in Cyclohexanol bei 100—120° (Reid, Ruhoff, Burnett, Org. Synth. 15 [1935], 26). — Kp₃₀: 67—71° (H., A.); Kp₁₆: 59,5—60° (Venus-Danilowa, B. 61, 1956; Ж. 61, 56); Kp_{13,5}: 52,5° (unkort.) (Kr., P.). D₁^{6,6}: 1,3384 (Kr., P.); D₂⁶: 1,3128 (H., A.). n₂⁶: 1,4917 (H., A.); n₃⁶: 1,4946; n₃^{6,6}: 1,4976; $n_{\beta}^{16.6}$: 1,5052; $n_{\gamma}^{16.6}$: 1,5114 (Kr., P.). — 100 cm³ 65% iges Methanol lösen weniger als 1 g (Reid, Ru., B.). — Liefert in Ather bei Einw. von Natrium Dicyclohexyl (Zelinsky, Titz, FATEJEW, B. 59, 2590). Dicyclohexyl entsteht auch neben wenig Cyclohexylmagnesiumbromid bei der Einw. von Magnesium auf Cyclohexylbromid in Äther (Z., T., B. 64 [1931], 184; vgl. Z., B. 58, 2760, 2762). Gibt beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung, absolutalkoholischer Kaliumphenolat-Lösung und anderen alkal. Lösungen geringe Mengen von Cyclohexen (LOEVENICH, Mitarb., B. 62, 3096). Cyclohexen entsteht auch beim Kochen von Cyclohexylbromid mit Dicyclohexylamin oder mit Cyclohexylanilin in absol. Alkohol (Hiers, Adams, Am. Soc. 49, 1103) oder mit Phthalimid-Kalium (Ing, Manske, Soc. 1926, 2349). Beim Kochen mit β -Naphthylamin entstehen Cyclohexen und geringe Mengen Cyclohexyl-naphthyl-(2)-amin (LOEVENICH, Mitarb.). Cyclohexylbromid liefert mit überschüssigem Hydrazinhydrat in wenig Alkohol im Rohr bei 140° Cyclohexylhydrazin, Cyclohexen und geringe Mengen einer in Wasser schwer löslichen Base, deren Chlorid in über 240° schmelzenden Nadeln krystallisiert (Busch, Linsenmeier, J. pr. [2] 115, 219). Läßt man auf Cyclohexylbromid Phenylhydrazin bei 1200 einwirken und erhitzt dann allmählich im Laufe von 2 Stunden auf 130°, so erhält man N-Cyclohexyl-N-phenyl-hydrazin; analog verläuft die Reaktion mit m- und p-Tolylhydrazin (Busch, Haase, J. pr. [2] 115, 187, 197). o-Tolylhydrazin und andere orthosubstituierte Phenylhydrazine, aber auch 4-Brom-phenylhydrazin geben diese Reaktion nicht, liefern vielmehr die entsprechenden primären Amine und Cyclohexen (B., BECKER, J. pr. [2] 116, 34).

1.2-Dibrom-cyclohexan, Cyclohexendibromid C₆H₁₀Br₂ = H₂CCCH₂·CHBr CH₃·CCH

- $\textbf{1.8-Dibrom-cyclohexan} \ \ C_0H_{10}Br_1 = H_1C < \begin{matrix} CHBr \cdot CH_2 \\ CH_2 CH_2 \end{matrix} > CHBr.$
- a) Höherschmelzende Form, cis-Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure auf ein Gemisch von cis- und trans-Resorcit, zuletzt auf dem Wasserbad (Lindemann, Baumann, A. 477, 83, 87). Stäbchen (aus Alkohol). F: 112°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in Benzin und Alkohol, sehr schwer in Wasser.
- b) Niedrigerschmelzende Form, trans-Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. F: 1° (LINDEMANN, BAUMANN, A. 477, 88). Kp₁₆: 116°. Liefert beim Erhitzen mit Eisessig und Silberscetat Cyclohexen-(1)-ol-(4)-acetat und trans-Resorcit-diacetat.
 - 1.4-Dibrom-cyclohexan $C_0H_{10}Br_1 = BrHC < \frac{CH_1CH_2}{CH_1CH_2} > CHBr.$
- a) Feste Form, trans-Form(?) (H 25; E I 9). B. Beim Erhitzen von Athyl-1?-cyclohexenyl-ather mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 80°, neben der flüssigen Form(?) (v. Beaun; Haen, B. 55, 3775). Zur Bildung neben flüssigem 1.4-Dibrom-cyclohexan, x.x-Dibrom-cyclohexan vom Schmelzpunkt 48° und weiteren Produkten durch Erhitzen eines Gemisches von trans- und cis-Chinit mit Bromwasserstoffsäure vgl. Zellinsky, Kozeschkow, B. 60, 1103; 3. 59, 667; Palfean, Rothstein, C. r. 189, 702. F: 112° (P., R.), 113° (v. Br., H.), 114° (Z., K.). Liefert bei mehrstündigem Erhitzen mit Natrium in absol. Isoamyläther auf 170—180° Cyclohexadien-(1.3) und Diallyl (Z., K.).
- b) Flüssige Form, cis-Form(?) (H 24; E I 9). B. s. bei der festen Form. Kp₁₃: 111° (Zelinsky, Kozeschkow, B. 60, 1104; Ж. 59, 664); Kp₁₅: 114—115°; D²⁰: 1,7834; n²⁰: 1,5531 (Palfray, Rothstein, C. r. 189, 702). Liefert bei 8-stdg. Erhitzen mit Natrium in absol. Isoamyläther Bicyclo-[0.2.2]-hexan 1) und Diallyl (Z., K.).
- x.x-Dibrom-cyclohexan $C_2H_{10}Br_2$. Ist nach Palfray, Rothstein ($C.\,r.$ 190 [1931], 191) vielleicht 3-Brom-1-brommethyl-cyclopentan. B. Entsteht neben der flüssigen und festen Form von 1.4-Dibrom-cyclohexan bei der Einw. von bei 0^o gesättigter Bromwasserstoffsäure auf ein Gemisch von eis- und trans-Chinit im geschlossenen Gefäß auf dem Wasserbad (Zelinsky, Kozeschkow, B. 60, 1104; %. 59, 665; vgl. a. P., R., $C.\,r.$ 189, 702). Nadeln (aus Petroläther). F: 48°.

Niedrigschmelsendes 1.2.8.4 - Tetrabrom - cyclohexan C₆H₈Br₄ = BrHC CHBr·CHBr CHBr (E I 10). B. Zur Bildung nach Harries (B. 45 [1912], 813) aus Cyclohexadien-(1.3) und Brom in Chloroform vgl. Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 120; C. 1926 I, 2343. — Krystalle (aus Ather). F: 87—88°. — Gibt beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung Brombenzol.

Hochschmelsendes 1.2.3.4.5.6 - Hexabrom - cyclohexan, β - Benzolhexabromid $C_3H_4Br_3$ (H 25). Röntgenogramm: Hendricks, Bilicke, Am. Soc. 48, 3008; Dickinson, Bi., Am. Soc. 50, 765.

Jodcyclohexan, Cyclohexyljodid C₄H₁₁I (H 25; EI 10). Zur Darstellung nach Freundler, Damond (C. r. 141 [1905], 593) aus Cyclohexanol und Phosphortrijodid vgl. Clutterbuck, Cohen, Soc. 123, 2511. Beim Erhitzen von Dicyclohexyläther mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 200° (Lacouet, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 353; C. 1927 II, 923). — Kp₅: 74,4° (Cl., Co.). — Bei der Einw. auf Cyanessigsäureäthylester in Gegenwart von Kaliumcarbonat unter 60 mm Druck bei 140—170° entsteht Cyclohexylmalonsäuremonoamid (Robinson, Soc. 125, 227).

- 1-Chlor-1-nitroso-cyclohexan $C_2H_{10}ONCl = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CCl \cdot NO$. B. Aus dem Oxim des Cyclohexanons durch Behandeln mit Nitrosylchlorid in Ather (RHEINBOLDT, DEWALD, A. 455, 313). Tiefblaues Ol von stechendem Geruch. Kp₁₂: 52°. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Gibt bei vorsichtigem Erwärmen mit Salpetersäure in Eisessig 1-Chlor-1-nitro-cyclohexan.
- 1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan $C_2H_2O_2N_2Cl_2 = ON \cdot ClC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCl \cdot NO$ (H 26). B. Aus dem Dioxim des Cyclohexandions-(1.4) durch Behandeln mit überschüssigem Nitrosylchlorid in Ather, neben der Verbindung $C_4H_2O_2N_2Cl_2$ (S. 14) (Rheinboldt, Dewald, A. 456, 313). Blaue Krystalle (aus Methanol). F: 108—109°. Zersetzt sich bei höherer Temperatur. Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure in Eisessig 1.4-Dichlor-1.4-dinitrocyclohexan.

¹⁾ Dieser Kohlenwasserstoff int nach PRJANISCHNIKOW, SCHUJKINA (B. 67 [1934], 64) wahrscheinlich ein Gemisch von Cyclohexadien, Cyclohexen und Cyclohexan.

hexan.

[Syst. Nr. 452

chlor-1.4-dinitroso-evelohexan beim Behandeln des Dioxims des Cyclohexandions-(1.4) mit überschüssigem Nitrosylchlorid in Äther (RHEINBOLDT, DEWALD, A. 455, 313). — Krystalie (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 160-165°.

- $\label{eq:condition} \text{1-Chlor-1-nitro-cyclohexan} \quad \text{C}_{\mathbf{c}} \text{H}_{\mathbf{10}} \text{O}_{\mathbf{2}} \text{NCl} = \text{H}_{\mathbf{2}} \text{C} < \text{CH}_{\mathbf{1}} \cdot \text{CH}_{\mathbf{2}} > \text{CCl} \cdot \text{NO}_{\mathbf{2}}. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus}$ 1-Chlor-1-nitroso-cyclohexan durch vorsichtiges Erwärmen mit Salpetersäure in Eisessig (Rheinboldt, Dewald, A. 455, 313). — Öl. Kp₁₃: 93—94°.
- 1.2 Dibrom 1 nitro cyclohexan $C_0H_0O_2NBr_3 = H_3C < CH_3 CH_3 CH_3 > CBr \cdot NO_3$. B. Aus 1-Nitro-cyclohexen-(1) bei der Einw. von Brom in Chloroform unter Eiskühlung (Wieland, Garbsch, Chavan, A. 481, 305). — Krystalle (aus Methanol). F: 100—101°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Methanol. — Bei der Einw. von 5 Mol 4n methylalkoholischer Kalilauge entsteht das Kaliumsalz des 3-aci-Nitro-2-methoxy-cyclohexens-(1)(?).
- 14-Dichlor-1.4-dinitro-cyclohexan $C_6H_8O_4N_3Cl_8 = O_3N \cdot ClC < CH_3 \cdot CH_3 > CCl \cdot NO_8$ (H 27). B. Aus 1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan durch Behandeln mit Salpetersäure in Eisessig (RHEINBOLDT, DEWALD, A. 455, 314). — Krystalle (aus Methanol). F: 191-1920.
- 2. Methylcyclopentan $C_6H_{12} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot CH_3$ (H 27; E I 10). V. In neuseeländischem Mineralöl (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847). In den Erdölen von Moreni und Arbanesi (Rumänien) (Moutte, Chim. et Ind. 16, Sondernummer, 331, 332; C. 1927 I, 383). Im Harzleichtöl, erhalten durch Destillation von Fichtenharz mit japanischer saurer Erde (IIMORI, ISONO, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 1, 5; C. 1928 II, 189). — B. Durch Erhitzen von Cyclohexen unter hohem Wasserstoffdruck auf 425° (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 165). Beim Leiten von Cyclohexen oder Cyclohexanol über japanische saure Erde bei 330° (INOUE, Bl. chem. Soc. Japan 1, 221, 222; C. 1927 I, 690). Durch Hydrierung des beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclopentanol-(1) 222; C. 1927 1, 690). Durch Hydrierung des beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclopentanol-(1) mit Phosphorpentoxyd in absol. Äther entstandenen Reaktionsprodukts in Gegenwart von Platinmohr (Eisenlohe, Fortsch. Ch., Phys. 18, 541; C. 1926 I, 75). Bei der Hydrierung von 1-Methyl-cyclopenten-(1) oder 1-Methyl-cyclopentanon-(3) in Eisessig bei Gegenwart von Platinschwarz (Chavanne, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 337; C. 1923 IV, 68). — E: —140,5° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 390; C. 1923 III, 1137), —141,0 ± 0,3° (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 228). Kp₇₄₀: 72 ± 0,2° (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65), 71,9° (Ch.); Kp₇₄₅: 70,0—70,5° (Ei.). D[∞]: 0,7666 ± 0,0002; D[∞]: 0,7528 ± 0,0002 (Ch., van Rissehem, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; C. 1922 III. 241; Ch.). D[∞]: 0,7459 (Ei.). Viscosität zwischen 0° (0.00665 g/cm sec) und 30° (0.00456 g/cm sec): Ch.. van R. Parachor: Sugden. zwischen 0° (0,00665 g/cm sec) und 30° (0,00456 g/cm sec): CH., VAN R. Parachor: Sugden, Soc. 125, 1180; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2115. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 937,6 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094; vgl. Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161). Entzündungstemperatur: 329° (Tanaka, Nagai, Pr. Acad. Tokyo 2, 219; C. 1927 I, 702). n_{α}^{15} : 1,4104; n_{ν}^{15} : 1,4126; n_{β}^{15} : 1,4176; n_{γ}^{15} : 1,4214 (CH.); n_{α}^{10} : 1,4075; n_{He}^{20} : 1,4095; n_{β}^{20} : 1,4147; n_{γ}^{20} : 1,4187 (E1.). Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 34,7° (CH.; CH., BECKER, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 602; C. 1928 I, 1169).

Brommethyl-cyclopentan, Cyclopentyl-methylbromid $C_6H_{11}Br=C_5H_2\cdot CH_2Br$. B. Aus Cyclopentylcarbinol beim Behandeln mit Phosphortribromid unterhalb — 50 (NOLLER, Adams, Am. Soc. 48, 1085) oder weniger gut beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° (v. Braun, Kühn, Siddiqui, B. 59, 1088). — Angenehm riechendes Öl. Kp₁₇: 56-57° (N., A.); Kp₁₅: 58-60° (v. Br., K., S.).

2.11 - Dibrom - 1 - methyl - cyclopentan, 2 - Brom - 1 - brommethyl - cyclopentan C₆H₁₀Br₂ = H₂C·CHBr CH·CH₂Br. B. Bei 12—14-stdg. Erhitzen von 1-Methylol-cyclopentanol-(2) mit Phosphortribromid im Rohr auf 100°; das entstandene Produkt scheint ein Gemisch der cis- und trans-Verbindung zu sein (Zelinsky, Uschakow, Bl. [4] 35, 484; Ж. 56, 68). — Kp₁₆: 109—112°. D²⁰: 1,7556. n²⁰: 1,5364. — Verändert sich bei längerem Aufbewahren. Gibt bei 3-stdg. Kochen mit Zinkstaub in 80%igem Alkohol Bicyclo-[0.1.3]-

3. Isopropylcyclopropan, 2-Cyclopropyl-propan $C_0H_{12} = \frac{H_2C}{H_1C}CH \cdot CH(CH_2)_2$.

[α -Chlor-isopropyl]-cyclopropan, 2-Chlor-2-cyclopropyl-propan $C_6H_{11}Cl=C_9H_5\cdot CCl(CH_9)_3$. Die H 5, 28 unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Bruy-Lants, Dewael (Bl. Acad. Belgique [5] 14, 147; C. 1928 I, 2708) als 5-Chlor-2-methylpenten-(2) (E II 1, 194) erkannt worden.

[α -Brom-isopropyl]-cyclopropan, 2-Brom-2-cyclopropyl-propan $C_{\bullet}H_{11}Br=C_{\bullet}H_{5}\cdot CBr(CH_{\bullet})_{s}$ (H 28). Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Bruylants, Dewael (Bl. Acad. Belgique [5] 14, 147; C. 1928 I, 2708) als 5-Brom-2-methylpenten-(2) (E II 1, 194) erkannt worden.

4. 1.1.2-Trimethyl-cyclopropan C₆H₁₂ = CH₃·HC (CH₂)₂ (H 28; E I 11). Bei der Behandlung mit Brom in Eisessig entsteht außer viel 2.4-Dibrom-2-methyl-pentan auch 2-Brom-2-methyl-pentan (KISHNER, Ж. 44, 171; C. 1912 I, 2026). Das zweite Produkt entsteht auch bei der Behandlung von 1.1.2-Trimethyl-cyclopropan mit rauchender Bromwasserstoffsäure unter Kühlung (K.).

5. Kohlenwasserstoffe $C_7\mathbf{H}_{14}$.

1. Cycloheptan, Suberan C₇H₁₄ = H₃C·CH₃·CH₃ CH₃ (H 29; E I 11). D₂²⁰: 0,8118 (Rosanow, Ж. 61, 2315; C. 1930 II, 229). Verbrennungswärme bei konstantem Valut (1930) 1,8118 (Rosanow, 2010) 1,8118 (Rosanow, Volumen: 1086,9 kcal/Mol (Swiftoslawski, Am. Soc. 42, 1094; vgl. Subow, 3. 33, 722; C. 1902 I, 161).

Bromcycloheptan, Cycloheptylbromid C₇H₁₃Br (H 29). Reaktionsfähigkeit mit Natrium, Kaliumcarbonat-Lösung, Kaliumhydrosulfid, Kaliumsulfid, Natrium- und Silberacetat, Kaliumphenolat, Anilin und weiteren Aminen sowie mit Piperidin: LOEVENICH, UTSCH, MOLDRICKX, SCHAEFER, B. 62, 3101.

Methylcyclohexan, Hexahydrotoluol $C_7H_{14} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CH_3$ (H 29; E I 11). V. In neuseeländischem Mineralöl (Easterfield, McClelland, J. Soc. chem. Ind. 42, 937 R; C. 1924 I, 2847). In den Erdölen von Moreni und Arbanesi (Rumänien) (MOUTTE, Chim. et Ind. 16, 331 C, 332 C; C. 1927 I, 383). — B. Neben anderen Produkten aus Amyl- oder Isoamyl-cyclohexan beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid (GRIGNARD, STRATFORD, C. r. 178, 2151; St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 341; C. 1929 II, 1286). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Cyclohexen mit Wasserstoff oberhalb 425° (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 165). Beim Leiten von Toluoldämpfen und Wasserstoff über einen aus Manganoxyd, Nickeloxyd und Kupferoxyd bestehenden Katalysator bei 160—200° (Agfa, D. R. P. 383540; C. 1924 I, 2544; Frdl. 14, 493). Durch Hydrierung von Toluol in Gegenwart von wenig Platinoxyd in Eisessig bei 25-30° und 2-3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Beim Erhitzen von Toluol mit 2 Mol 96,7 %igem Hydrazin im Rohr auf 250° (E. Müller, Kraemer-Willenberg, B. 57, 579). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von w.w-Difluor-w-chlor-toluol in Gegenwart von Platinschwarz (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] 6, 410; C. 1921 III, 33). Beim Erhitzen von Benzylalkohol mit 4 Mol 97,8% igem Hydrazin im Rohr auf 180° (Mü., Kr.-W., B. 57, 578). Durch Einw. von ultraviolettem Licht auf Cyclohexylacetaldehyd unterhalb 80° (Sigmund, M. 52, 187). Neben anderen Produkten bei der Reduktion von Benzaldehyd mit Wasserstoff in absol. Alkohol in Gegenwart von reinem Platinschwarz (FAILLEBIN, Č. r. 175, 1078; A. ch. [10] 4, 467). Als Hauptprodukt beim Erhitzen von phenylessigsaurem oder mandelsaurem Natrium in wäßr. Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd unter 80 Atm. Druck auf 270° (Ігатјем, Rasuwajew, B. 59, 2030; Ж. 58, 1342). Bei der thermischen Zersetzung von Cholesterin mit Aluminiumchlorid und folgenden Hydrierung (Zelinsky, B. 60, 1797).

Physikalische Eigenschaften. E: —126,4° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287; Ti., Martin, J. Chim. phys. 23, 762; Ti., van der Horst, Kamerlingh Onnes, C. r. 174, 366), —126,35° (Ti., van d. H., Kam. Onnes, Arch. néerl. Sci. exactes [IIIa] 6, 186; C. 1923 IV, 377), —126,3° (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 37, 412; C. 1929 II, 522). Kp₇₆₀: 100,95° (Lecat, R. 45, 622), 101,1° (L., R. 46, 243), 101,20° (Ti., Mar., J. Chim. phys. 23, 762; vgl. Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; Ti., van d. H., Kam. Onnes, C. r. 174, 366); Kp₇₄₃: 100—100,2° (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Dampfdrick zwischen 50,4° (144.4 mm Hg) und 100.8° (758.4 mm Hg): Nagerious Rottina Reservance druck zwischen $50,4^{\circ}$ (141,4 mm Hg) und $100,8^{\circ}$ (758,4 mm Hg): Nagornow, Rotinjarz, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 164; C. 1927 I, 2648. Kritische Temperatur T_k : 301,5° (Na., Ro.). Dichte D_i^* zwischen $-78,4^{\circ}$ (0,8540) und $+100,6^{\circ}$ (0,6971): Na., Ro. D_i° : 0,7868; Di: 0,7737; Di: 0,7606 (CHAVANNE, VAN RISSEGHEM, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91); Di: 0,78650; Di: 0,77340; Di: 0,76030 (TI., MAR., J. Chim. phys. 23, 762; DESSART, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9 [Tabelle 5]). Viscosität bei 0°: 0,00976 g/cmsec; bei 15°: 0,00780 g/cmsec; bei 30°: 0,00627 g/cmsec (CHA., VAN RISS., Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; C. 1922 III, 241); bei 15°: 0,00777 g/cmsec; bei 30°: 0,00639 g/cmsec (TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 763; vgl. Des., Bl. Soc. chim. Belg. 35, 9 [Tabelle 5]); bei 20°: VORLÄNDER, WALTER, Ph. Ch. 118, 16. Einfluß von Drucken bis 12000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: BRIDGMAN, Pr. nation. Acad. USA. 11, 603; Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 80; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Parachor: SUGDEN, Soc. 125, 1180. Verdampfungswärme bei 99,90°: 76,92 cal/g (MATHEWS, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1091,4 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094; vgl. Subow, Ж. 83, 722; C. 1902 I, 161).

n₀: 1,4291 (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 330; C. 1929 II, 1286); n₀: 1,42305; n₀: 1,42535; n₀: 1,43072; n₀: 1,41641; n₀: 1,41864; n₀: 1,42394 (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 9 [Tabelle 5]; Timmermans, Maetin, J. Chim. phys. 23, 763); n₀: 1,4198 (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Brechungsindices zwischen 420 m μ (1,4335) und 215 m μ (1,5250) bei 21,8°: Voellmy, Ph. Ch. 127, 344. Absorptionsspektrum im Ultrarot zwischen 1 μ und 3,6 μ : Márton, Ph. Ch. 117, 107; zwischen 3 μ und 7,4 μ : Lecomte, C. r. 183, 29. Zum Ultrarot-Absorptionsspektrum vgl. auch Gapon, Z. Physik 44, 601; C. 1927 II, 1789. Raman-Spektrum von flüssigem Methylcyclohexan: Wood, Phil. Mag. [7] 7, 858 (Tafel XXI); C. 1929 II, 1135. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Methylcyclohexan: Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 889; C. 1929 II, 1258.

Kritische Lösungstemperatur der Gemische mit Anilin: 41,0° (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 18; 41,3° (Timmermans, J. Chim. phys. 20, 505); bei Drucken zwischen 1 kg/cm² und 140 kg/cm²: Ti.; kritische Lösungstemperatur der Gemische mit m-Toluidin: —8,3° (Des.). Gefrierpunkte der Gemische mit Pentan und der Gemische mit Pentan und Propylalkohol: Beck, Disch. Z. ger. Med. 12, 3; C. 1928 II, 1918. Thermische Analyse des binären Systems mit Bromwasserstoff: Maass, Boomer, Morrison, Am. Soc. 45, 1435: mit Cyclohexan: Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 37, 414; der binären Systeme mit m-Nitro-toluol und m-Toluidin: Des. Binäre azeotrope Gemische, die Methylcyclohexan enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle. Dampfdruck binärer Systeme mit 1-Methyl-dekahydronaphthalin,

Methylcyclohexan enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp780	Gehalt an Mothyl- cyclohexan in Gew%	Komponen† e	Kp760	Gehalt an Mothyl- cyclohexan in Gew%
Nitromethan 3)	81,25 100,75 99,4 ca. 98,3 59,45 71,95 83,85 86,0 77,4 96,4 93,2 78,2 97,4	60,5 71 ca. 40 ca. 10 43 48,5 28 58,5 52,5 79 70 35	Dimethyläthyl- carbinol ⁵). Isobutylcarbinol ⁵) Isoamylnitrit ⁵). Allylalkohol ⁵). Clykol ⁵). Acetal ¹). Chloral ¹). Isobutylformiat ¹). Essigsäure ⁶). Propylacetat ¹). Äthylpropionat ³).	93,4 100,0 95,5 85,0 100,8 99,4 94,45 92,4 96,3 95,45 94,5	59 94 18 58 ca. 96 60 43 ca. 43 69 52 ca. 47

¹) (LECAT, R. 45, 622, 623. — ²) L., R. 46, 243, 244. — ²) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 [1926], 175. — ⁴) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 471 [1927], 24. — ⁵) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 56, 58, 117. — ⁶) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19.

Chemisches Verhalten. Methylcyclohexan ist beständig gegen Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 140—150° (STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 330; C. 1929 II, 1286).

²⁻Methyl-dekahydronaphthalin, 1.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin und 2.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin: Weissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 158, 35. Dichte, Viscosität und Brechungsindices der binären Gemische mit m-Nitro-toluol und m-Toluidin bei 15° und 30°: Dessart. — Einfluß von Methylcyclohexan auf die Entflammbarkeit von Wasserstoff-Luft-Gemischen: Tanaka, Nagai, Pr. Acad. Tokyo 4, 156; 5, 81; C. 1928 II, 626, 2536; 1929 I, 2625.

Wird auch beim Erhitzen mit Aluminiumbromid auf 180° nicht verändert (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 1658). Bei raschem Leiten von Methylcyclohexan-Dampf und Wasserstoff über Nickel-Tonerde-Katalysator bei 300—310° entsteht Toluol (Zelinsky, Kommarewsky, B. 57, 688). Untere Grenze der Entflammbarkeit in Luft: Tanaka, Nagai, Akiyama, C. 1929 II, 271. Entzündungstemperatur in Luft an Eisenoberflächen: Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 13, 258; C. 1928 II, 211. Entzündungstemperatur in Sauerstoff: Tanaka, Nagai, Pr. Acad. Tokyo 2, 219; C. 1927 I, 702. Einfluß von Diäthylselenid, Bleitetraäthyl, aromatischen Aminen und Pyridin auf die Entzündungstemperatur von Methylcyclohexan in Sauerstoff: T., N., Pr. Acad. Tokyo 2, 221; C. 1927 I, 703. Methylcyclohexan gibt bei der Oxydation mit Luft bei 350° in Gegenwart von fein verteiltem Silber Wasser und Kohlendioxyd (Senderens, A. ch. [9] 13, 283). Wird von Chromschwefelsäure-Gemisch (Guyot, Simon, C. \tau. 170, 736) oder Silberdichromat in Schwefelsäure nur unvollständig zu Kohlendioxyd oxydiert (Si., C. r. 177, 266). Gibt beim Erhitzen mit 96 %iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad p-Toluolsulfonsäure (H. Meyer, A. 433, 350). — Giftwirkung: Lazarew, Ar. Pth. 143, 226; C. 1929 II, 1712. Verwendung als technisches Lösungsmittel: Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 86.

Difluormethyl-cyclohexan $C_7H_{12}F_2 = C_6H_{11} \cdot CHF_2$. B. Durch Hydrierung von $\omega.\omega$:Difluor-toluol in Gegenwart von Platinschwarz, neben etwas Methylcyclohexan (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] 6, 408; C. 1921 III, 33; J. Chim. phys. 20, 41). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₉: 125,25°. D^{17,5}: 1,0168; D¹⁷: 1,0178. n_{α}^{17} : 1,4017; n_{β}^{17} : 1,4034; n_{β}^{17} : 1,4080; n_{γ}^{17} : 1,4117.

Trifluormethyl-cyclohexan C₇H₁₁F₈ = C₈H₁₁·CF₈. B. Durch Hydrierung von ω.ω.ω-Trifluor-toluol in Gegenwart von Platinschwarz (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] 6, 407; C. 1921 III, 33). — Angenehm riechende Flüssigkeit. E: —103,4° bis —103,5° (Sw., Bl. Acad. Belgique [5] 8, 331; C. 1923 I, 65). Kp_{7e1,5}: 107,05° (Sw., Bl. Acad. Belgique [5] 6, 416); Kp_{7e7}: 106,95° (Sw., J. Chim. phys. 20, 40). D^{11,5}: 1,0980; D¹⁵: 1,0870 (Sw.). n_X^{1,5}: 1,3766; n_D^{1,5}: 1,3795; n_D^{0,5}: 1,3838; n_Y^{0,5}: 1,3870 (Sw.). — Wird bei tagelangem Kochen mit Permanganat in neutraler Lösung vollständig in Kohlendioxyd, Fluorwasserstoff und Wasser zersetzt (Sw., Bl. Acad. Belgique [5] 8, 335). Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) im Rohr auf 130° x-Nitro-1-trifluormethyl-cyclohexan, Trifluoressigsäure und andere Produkte (Sw.). Bei tagelangem Erhitzen mit 1 Mol Brom im Rohr auf 108° erhält man x-Brom-1-trifluormethyl-cyclohexan, 2.3 (oder 3.4)-Dibrom-1-trifluormethyl-cyclohexan (Sw.). Bei mehrtägigem Erhitzen mit einem großen Überschuß von Brom im Rohr auf 170° entstehen 2.5-Dibrom-benzoesäure und 3.4-Dibrom-benzoesäure (Sw.). Wird durch Bromwasserstoffsäure (D: 1,78) bei 180° nur wenig angegriffen (Sw.).

1-Chlor-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}Cl = H_3C < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_3} > CCl \cdot CH_3$ (H 30). Kp₁₀₈: 87° (Meerwein, Schäfer, *J. pr.* [2] 104, 306).

2-Chlor-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}Cl = H_1C < CH_2 CH_3 CH CH_3$ (H 31). Die folgenden Präparate schließen sich in hren Eigenschaften an das von Zelinsky (B. 41, 2679) beschriebene 2-Chlor-1-methyl-cyclohexan an; das von Gutt (B. 40 [1907], 2064) dargestellte Präparat zeigt andere physikalische Eigenschaften (v. Auwers, Dersch, J. pr. [2] 124, 215).

a) B. Aus cis- oder trans-1-Methyl-cyclohexanol-(2) 1) beim Erhitzen mit 2 Vol. rauchender Salzaäure im Rohr auf 120—130° (v. Auwers, Sber. Ges. Naturwiss. Marburg 62, 129; C. 1927 II, 1562; v. Au., Dersch, J. pr. [2] 124, 231; v. Woerden, R. 45, 137). — Das aus der trans- Form dargestellte Präparat zeigte folgende Daten: Kp_{1s}: 43,5—44°; Kp_{15,5}: 46,5—47° (v. W.); Kp₁₇: 50° (v. Au., D.). $D_i^{u.4}$: 0,9700; $n_X^{u.4}$: 1,456; $n_{He}^{u.4}$: 1,4587; $n_{He}^{u.4}$: 1,4695 (v. Au., D.). Viscosität bei 25°: 0,0146 g/cmsec (v. Au., D.).

b) B. Beim Erwärmen von trans-1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit Phosphorpentachlorid in Ather auf dem Wasserbad (v. Au., D.). — Kp₁₇: 50°; $D_4^{i6,5}$: 0,9734; $n_{\pi}^{i6,5}$: 1.4582; $n_{He}^{i6,5}$: 1,4609; $n_{He}^{i6,5}$: 1,4715 (v. Au., D.).

 $\textbf{3-Chlor-1-methyl-cyclohexan} \quad C_{\mathbf{r}}H_{\mathbf{13}}Cl = H_{\mathbf{2}}C < \underbrace{CHCl \cdot CH_{\mathbf{1}}}_{CH_{\mathbf{2}}} > CH \cdot CH_{\mathbf{1}} \quad (H\ 31).$

Praparat von van Woerden. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(3) (Kp₇₄₅: 171,8—172,3°) mit konz. Salzsaure im Rohr auf 100° (VAN WOERDEN, R. 45, 137). — Kp₁₆: 48—48,5°.

¹⁾ Reines cis- und trans-1-Methyl-cyclohexanol-(2) wurden von SKITA, FAUST (B. 64 [1931], 2878) und HÜCKEL, HAGENGUTH (B. 64 [1931], 2892) dargestellt.

- [Syst. Nr. 452
- $\text{4-Chlor-1-methyl-cyclohexan} \quad \mathrm{C_7H_{13}Cl} = \text{ClHC} < \underbrace{\mathrm{CH_2 \cdot CH_3}}_{\mathrm{CH_2 \cdot CH_3}} > \text{CH} \cdot \text{CH_3} \text{ (H 31)}.$
- a) Präparat von van Woorden. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) (Kp₇₅₂: 172.7—173°) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (VAN WOERDEN, R. 45, 136). — Kp_{13:5}: 47—47.5°.
 b) Präparat von Zelinsky. B. Neben 1-Methyl-cyclohexen-(3) bei Einw. von Phosphor
- pentachlorid auf 1-Methyl-eyclohexanol-(4) (Zelinsky, B. 57, 2057).
- $\textbf{3-Brom-1-methyl-cyclohexan} \ \ C_7H_{13}Br = H_2C < \begin{matrix} CHBr\cdot CH_2\\ CH_2 CH_2 \end{matrix} > CH\cdot CH_3 \ (vgl.\ H\ 32; \\ \end{matrix}$ E I 12). Reaktionsfähigkeit von 3-Brom-1-methyl-cyclohexan mit Natrium, Kaliumcarbonat-Lösung, Kaliumhydrosulfid, Kaliumsulfid, Natriummercaptid, Kaliumphenolat, Natriumbenzylat, Natriumacetat, Silberbenzoat, Anilin und weiteren Aminen sowie mit Piperidin: LOEVENICH, UTSCH, MOLDRICKX, SCHAEFER, B. 62, 3097.
- $\textbf{4-Brom-1-methyl-cyclohexan} \ C_7H_{13}Br = BrHC < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{matrix} > CH \cdot CH_3 \ (H \ 32; \ E \ I \ 12).$ B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(4) und Phosphortribromid zunächst unterhalb 10°, zuletzt bei 95° (BÖESEKEN, FELIX, B. 62, 1314). — Kp₁₅: 55°. — Liefert bei Einw. von Magnesium in absol. Ather und Kochen des Reaktionsprodukts mit Orthoameisensäure athylester 4-Methyl-hexahydrobenzaldehyd-diathylacetal.

Brommethyl-cyclohexan, Cyclohexyl-methylbromid, Hexahydrobenzylbromid $C_7H_{13}Br = C_0H_{11} \cdot CH_2Br$. B. Aus Cyclohexylcarbinol und Phosphortribromid bei 0^0 bis -5° . zuletzt bei 100° (Hiers, Adams, Am. Soc. 48, 2389; vgl. Freundler, C. r. 142 [1906], 344; Bl. [3] 35 [1906], 548). — Kp_{26} : $76-77^\circ$; D_4^{45} : 1,2690; n_5^{45} : 1,4889 (H., A.).

- x-Brom-1-trifluormethyl-cyclohexan $C_7H_{10}F_3Br=C_6H_{10}Br\cdot CF_3$. B. Neben anderen Produkten bei tagelangem Erhitzen von Trifluormethyl-cyclohexan mit 1 Mol Brom im Rohr auf 108° (SWARTS, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 332; C. 1923 I, 65). — Flüssigkeit von durchdringendem Geruch. Erstarrt nicht bis —70°. Kp: 177—178°. D¹°: 1,561. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser und Quecksilberoxyd im Rohr 1-Trifluormethyl-cyclohexen-(2 oder 3) (Kp: $104,5-105,5^{\circ}$).
- 11.11.11-Trifluor-2.3(oder 3.4)-dibrom-1-methyl-cyclohexan, 2.3(oder 3.4)-Dibrom- $1 - trifluormethyl - cyclohexan \ C_7H_0F_3Br_2 = H_2C < \underbrace{CHBr \cdot CHBr}_{CH_2} > CH \cdot CF_3 \ oder$
- $BrHC < CH_2 CH_2 > CH \cdot CF_3$. B. Neben anderen Produkten bei tagelangem Erhitzen von Trifluormethyl-cyclohexan mit 1 Mol Brom im Rohr auf 1080 (SWARTS, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 333; C. 1923 I, 65). Aus 1-Trifluormethyl-cyclohexen-(2 oder 3) und Brom (Sw.). Flüssigkeit. Wird bei —80° glasig. Kp: 218—220° (Zers.); Kp₃₀: 120—122°. D¹⁷: 1,912. —Gibt beim Behandeln mit Zink in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad 1-Trifluormethyleyclohexen-(2 oder 3).
- $\begin{array}{lll} \textbf{x.x.x-Tribrom-1-trifluormethyl-cyclohexan} & C_7H_8F_3Br_3 = C_6H_8Br_3 \cdot CF_3. & B. & \text{In} \\ \text{geringer Menge bei tagelangem Erhitzen von Trifluormethyl-cyclohexan mit 1 Mol Brom} \\ \end{array}$ im Rohr auf 108° (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 333; C. 1923 I, 65). - Kp: 260-265° (Zers.). Kp₂₀: ca. 150°.
- $\textbf{2-Jod-1-methyl-cyclohexan} \quad C_7H_{13}I = H_2C < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_1 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{matrix} > CH \cdot CH_3 \quad (E\ I\ 13). \quad Die$ folgenden Präparate sind wahrscheinlich sterisch nicht einheitlich; vgl. S. 17 Anm. 1.
- a) Präparat von Skita. B. Beim Erwärmen von cis-1-Methyl-cyclohexanol-(2) (Kp: 169,5—170,5°) mit Jodwasserstoffsäure (D: 2,0) auf dem Wasserbad (Skita, A. 481. 18). Kp₃₀: 96°. Gibt beim Erwärmen mit Magnesium in Äther auf dem Wasserbad und folgenden Behandeln mit Kohlendioxyd "cis"-Hexahydro-o-toluylsäure.

 b) Präparat von v. Auwers, Dersch. B. Beim Erhitzen von trans-1-Methyl-cyclo-
- liexanol-(2) mit rauchender Jodwasserstoffsäure zum Sieden oder auf dem Wasserbad (v. Auwers, Dersch, J. pr. [2] **124**, 232). Kp_{30} : 97°; $D_4^{\mu,1}$: 1,5301; $n_{\alpha}^{\mu,1}$: 1,5331; $n_{He}^{\mu,1}$: 1,5374; $n_{\theta}^{21,1}$: 1,5477; $n_{\gamma}^{21,1}$: 1,5566.
- 8-Jod-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}I = H_2C < \frac{CHI \cdot CH_2}{CH_2} \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$ (vgl. H 33; E I 13). B. Aus cis- und trans-1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit Jodwasserstoffsäure (D: 2,0) auf dem Wasserbad (Sкіта, A. 431, 28). — Kp₂₀: 90°. — Gibt beim Behandeln mit Magnesium in trocknem Äther und folgenden Einleiten von Kohlendioxyd Hexahydro-m-toluylsäure.

Jodnethyl - cyclohexan, Cyclohexyl - methyljodid, Hexahydrobenzyljodid $C_2H_{13}I = C_6H_{11} \cdot CH_2I$ (H 33; E I 13). Kp₂₆: 106—108° (Hiers, Adams, Am. Soc. 48, 2389). Hexahydrobenzyliodid D_{\bullet}^{ss} : 1,3751. n_{ν}^{ss} : 1,4922.

- **x** Nitro -1 trifluormethyl cyclohexan $C_7H_{10}O_2NF_3=O_2N\cdot C_6H_{10}\cdot CF_3$. B. Beim Erhitzen von Trifluormethyl-cyclohexan mit Salpetersäure (D: 1,15) im Rohr auf 130°, neben anderen Produkten (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] **8**, 338; C. 1923 I, 66). Zähe Flüssigkeit. Kp: 224—225°; Kp₃₀: 124,5°. D¹⁶: 1,3154. Leicht löslich in Alkali; das Natriumderivat ist sehr leicht löslich in Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) im Rohr auf 135° Trifluoressigsäure und vielleicht eine Trifluormethyladipinsäure.
- in Rohr auf 135° trhuoressignate and 3.

 3. Äthylcyclopentan $C_7H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Hydrierung von 1-Äthyl-cyclopenten-(1) in Essigsäure in Gegenwart von Platinmohr (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 594; C. 1928 I, 1169; vgl. Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 23; C. 1926 I, 75). F: —137,9° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 103—103,2° (Ch., B.); Kp₇₆₅: 100,5—101° (El.). D^{14,5}₄: 0,7711; D^{15,5}₄: 0,7669 (Ch., B.); D³₄ (im Vakuum): 0,7610 (El.). $n^{16,9}_{10}$: 1,44179; $n^{16,1}_{10}$: 1,4201; $n^{16,9}_{10}$: 1,4253 (Ch., B.); n^{∞}_{10} : 1,4161; n^{∞}_{10} : 1,4184; n^{∞}_{10} : 1,4233; n^{∞}_{10} : 1,428 (El.). Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 38,7° (Ch., B.).

[β-Brom-äthyl]-cyclopentan, β-Cyclopentyl-äthylbromid $C_7H_{13}Br = C_5H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. B. Aus β-Cyclopentyl-äthylalkohol beim Kochen mit 40% iger Bromwasserstoffsäure und konz. Schwefelsäure oder beim Behandeln mit Phosphortribromid bei 0° bis -5°, zuletzt bei 100° (Yohe. Adams, Am. Soc. 50, 1506; vgl. Hiers, A., Am. Soc. 48, 2389). — Kp₁₉: 75—77°. D₄°: 1,2860. n₅°: 1,4863.

- 4. 1.1-Dimethyl-cyclopentan $C_7H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}C(CH_3)_2$ (H 33; E I 13). Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 46° (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 602; C. 1928 I, 1169).
- 5. 1.2 Dimethyl cyclopentan $C_7H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH(CH_3)}{H_2C} \cdot CH_2$ CH·CH₃ (H 34). Das folgende Präparat ist wahrscheinlich ein Gemisch von Stercoisomeren mit vorwiegender "cis"-Form, während die von KISHNER (Ж. 40, 1014; vgl. H 5, 34) beschriebene Verbindung hauptsächlich die "trans"-Form enthielt (vAn Rysselberge, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 187; Bl. Soc. chim. Belg. 35, 324; C. 1926 II, 1846). B. Bei der Hydrierung eines Gemisches aus 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) und 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(2) in Essigsäure in Gegenwart von Platin (vAn R.). Kp₇₆₀: 94—98°. D₄°: 0,7664. n₅°: 1,4187. Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 42° (vAn R.).

mperatur in Amin: 42° (VAN IV.).

6. 1.3-Dimethyl-cyclopentan $C_7H_{14} = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$ (H 34).

- a) Präparat von Chavanne. B. Durch Hydrierung eines Gemisches von 1.3-Dimethyl-cyclopenten-(1) und 1.3-Dimethyl-cyclopenten-(3) in Eisessig in Gegenwart von Platinschwarz (Chavanne, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 118; Bl. Soc. chim. Belg. 35, 294; C. 1926 II, 1846). F: —136,7° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, C. Np₇₆₀: 90,6—90,8° (Ch.). D¹/₄: 0,7498; D¹/₄. 0,7456; n¹⁰/₁: 1,4104; n¹⁰/₄: 1,4076 (Ch.). Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 48,8° (Ch.). Zersetzt sich teilweise beim Aufbewahren im geschlossenen Gefäß (Ch.). Ist an der Luft oxydabel (Ch.). Bei der Einw. von Sauerstoff bei Zimmertemperatur erhält man ein Peroxyd (vielleicht C₇H₁₄O₂) und eine nicht näher beschriebene Säure (Ch., Bl. Soc. chim. Belg. 36, 206, 212; C. 1927 I, 2982).
- b) Präparat von Zelinsky (inaktive Form). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1091,1 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094; vgl. Subow, 33, 722; C. 1902 I, 161).
- 1-Chlor-1.3-dimethyl-cyclopentan C₇H₁₃Cl = $\frac{\text{CH}_3 \cdot \text{HC} \cdot \text{CH}_2}{\text{H}_2 \cdot \text{CCl} \cdot \text{CH}_3}$. B. Dureh Behandeln von 1.3-Dimethyl-cyclopentanol-(1) mit Chlorwasserstoff in der Kälte (Zelinsky, RJachina, B. 57, 1931). Kp: 134—136°. Liefert bei der Einw. von Magnesium in Äther und folgenden Behandlung des Reaktionsprodukts mit Kohlendioxyd 1.3-Dimethyl-cyclopentan-carhonsäure-(1).
- 7. x.x-Dimethyl-cyclopentan $C_7H_{14} =: C_5H_8(CH_3)_2$. B. Noben anderen Produkten beim Leiten von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) über japanische saure Erde bei 350° (Inoue, Bl. chem. Soc. Japan 1, 224; C. 1927 I, 690). Kp: 90—92°. D_∞^∞ : 0,7552. n_D^∞ : 1,4152.
- 8. Propylcyclobutan, 1-Cyclobutyl-propan $C_7H_{14} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von Äthyl-cyclobutyl-keton mit Hydrazinhydrat in absol. Alkohol auf 110—130° und nachfolgende Destillation des Hydrazons über KOH und platinierte

[Syst. Nr. 452

Tonscherben (Zelinsky, Kasanski, B. 60, 1101; Ж. 59, 660). — Kp₇₃₆: 99—100°. Di¹; 0,7440. ni¹/₁: 1,4119. — Beständig gegen Brom und alkal. Permanganat-Lösung. Löslich in rauchender Schwefelsäure (mit 10% SO₃).

6. Kohlenwasserstoffe C_8H_{16} .

- 1. Cyclooctan $C_8H_{16} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ (H 35; E I 13). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1254,0 kcal/Mol (Schläpfer, in Landolt-Börnst. E II, 1635).
- 2. Methylcycloheptan $C_8H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2} CH \cdot CH_3$ (H 35; E I 14). B. Aus Methylcncycloheptan durch Hydrierung nach Sabattier (Rosanow, \mathcal{H} . 61, 2317; C. 1930 II. 229). — $\mathbf{K}p_{749}$: 133—135°. \mathbf{D}_{4}^{30} : 0,7984. \mathbf{n}_{0}^{30} : 1,4405.

Brommethyl-cycloheptan, Cycloheptyl-methylbromid $C_8H_{15}Br = C_7H_{13} \cdot CH_2Br$. B. Durch Erwärmen von Cycloheptylcarbinol mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf dem Wasserbad (v. Braun, Kühn, Siddiqui, B. 59, 1088). — Kp₁₅: 80—82°.

3. Äthylcyclohexan $C_8H_{16} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot C_2H_5$ (H 35; E I 14). B. Duroh Hydrierung von 1-Äthyl-cyclohexen-(1) in Gegenwart von Platinmohr (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 27; C. 1926 I, 75). Durch Hydrierung von Äthylbenzol in Gegenwart von wenig Platinoxyd in Eisessig bei 25-30° und 2-3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972; vgl. STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). Aus Acetophenon und Wasserstoff in Essigester in Gegenwart von Eisen-haltigem Platin-Aus Acetophenon und Wasserstoff in Essigester in Gegenwart von Eisen-haltigem Platin-schwarz (Faillebin, A. ch. [10] 4, 462) oder in Eisessig in Gegenwart von Platin, neben Methyl-cyclohexyl-carbinol (van Woerden, R. 45, 140). Aus Cyclohexylmagnesiumbromid durch Einw. von Diäthylsulfat (Gilman, Hoyle, Am. Soc. 44, 2623) oder p-Toluolsulfonsäure-äthylester in siedendem Äther (G., Beaber, Am. Soc. 47, 522). — $F: -128,9^{\circ}$ (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₇: 132,3—132,4° (van W.); Kp₇₆₀: 131,8° (T.); Kp₇₅₆: 129,5° (El.); K₇₄₃: 129,8—130° (A., M.). D^{α}: 0,7899 (A., M.); D^{α}: 0,7921 (van W.); D^{α}: 0,7972 (St.). n^{α} : 1,4278 (A., M.); n^{α} : 1,4304; n^{α} : 1,4325; n^{α} : 1,4380; n^{α} : 1,4314 (10) n^{α} : 1,4315 (10) n^{α} : 1,4316 (10) n1,4427 (Ei.); $n_{\alpha}^{14.5}$: 1,4335; $n_{D}^{14.5}$: 1,4358; $n_{B}^{14.5}$: 1,4413 (VAN W.); n_{D}^{11} : 1,4373 (St.). — Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 115-1200 hauptsächlich 1.3-Dimethyl-cyclohexan und etwas Athan (St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 334, 356). — Giftwirkung: LAZABEW, Ar. Pth. 143, 226; C. 1929 II, 1712.

[α -Chlor-athyl]-cyclohexan $C_8H_{15}Cl=C_6H_{11}$ -CHCl·CH $_8$. a) Linksdrehende Form. B_1 Beim Behandeln von rechtsdrehendem Methyl-cyclo-a) Introduced to the Landschild of the Color of the Colo

äthyl]-cyclohexan

- [β-Brom-äthyl]-cyclohexan, β-Cyclohexyl-äthylbromid $C_8H_{18}Br = C_6H_{11} \cdot CH_8 \cdot CH_2Br$. Beim Kochen von β-Cyclohexyl-äthylalkohol mit 40% iger Bromwasserstoffsäure und konz. Schwefelsäure (Hiers, Adams, Am. Soc. 48, 1091, 2388). Kp₆: 70,5° bis 71°. D. 1,2096. n. 1,4862.
- 4. 1.1-Dimethyl-cyclohexan C₈H₁₆ = H₂C < CH₂·CH₃·CH₃ > C(CH₃)₂ (H 35; E I 14). B. Aus flüssigem 3.5-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexan durch Reduktion mit palladiniertem Zink und Salzsäure in Alkohol (Zelinsky, B. 56, 1717; 36, 55, 139). — Kp: 118,5—120° (Z.). D. 100 (Z.). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1180; Mumford, Phillips, Soc. 1929. 2115. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1242,1 kcal/Mol (SWIETOSLAWSKI, Am. Soc. 42, 1095; vgl. Subow, 3K. 33, 722; C. 1902 I, 161). ni: 1,4342 (Z.). — Wird beim Erhitzen über platiniertem Asbest auf 300° nicht verändert (Z.). Bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid nach Zelinsky, Lepeschkin (3K. 45, 615; C. 1913 II, 2126) entsteht vermutlich nicht 2.3.5.6-Tetrabrom-p-xylol, sondern der Hauptsache nach 3.4.5.6-Tetrabrom-o-xylol (Crossley, Renour, Soc. 119, 274). Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure auf den Wasserbad Oxalsäure, a.a.-Dimethyl-bernsteinsäure, Dimethylmalonsäure, 3.4.5-Trinitro-o-xylol und 3.4.6-Trinitro-o-xylol (C., R., Soc. 87 [1905], 1498; 119, 274).

3.5-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{14}Br_8=C_8H_8Br_8(CH_8)_2$ (E I 14).
a) Feste Form. Liefert bei der Behandlung mit Zinkstauh in 80% igem Alkohol 3.3-Dimethyl-bicyclo-[0.1.3]-hexan (USPENSKI, $Trudy\ Inst.\ \check{c}.\ chim.\ Reakt.\ 2,\ 5;\ C.\ 1924\ II,\ 1582).$

- b) Flüssige Form. Kp₁₈: 128—130,5° (Zelinsky, B. 56, 1717; Ж. 55, 139). Liefert mit palladiniertem Zink und Salzsäure in Alkohol 1.1-Dimethyl-cyclohexan.
- 5. 1.2 Dimethyl cyclohexan, Hexahydro o xylol C₈H₁₆ = H₂CCH₂·CH(CH₃) CH·CH₃ (H 36; E I 14). B. Gemische der beiden Stereoisomeren entstehen durch Hydrierung von o-Xylol bei Gegenwart von Platin (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 96; C. 1922 III, 240; SKITA, SCHNECK, B. 55, 146; EISENLOHE, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 29; C. 1926 I, 75; Grignard, Stratford, C. r. 178, 2150; Zelinsky, B. 56, 1717; Ж. 55, 138) in der Flüssigkeitsphase und in der Gasphase bei 150° bis 160° (Ze., B. 57, 50), Osmiumasbest (Ze., Turowa-Pollak, B. 62, 2866) oder Nickel (Chavanne, van Risseghem, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; C. 1922 III, 241; Eis.) sowie beim Erhitzen von o-Xylol mit 3 Mol Hydrazin im Rohr auf 200° (E. Müller, Kraemee-Willenberg, B. 57, 579). Eine vollkommene Trennung der Gemische konnte von diesen Autoren nicht erzielt werden. Reines cis- und trans-1.2-Dimethyl-cyclohexan wurden von Miller (Bl. Soc. chim. Belg. 41, 217; 42, 238; C. 1932 II, 1013; 1933 II, 1027) durch fraktionierte Destillation erhalten.
- a) cis-1.2. Dimethyl-cyclohexan. Kp₇₈₀: 130,04 \pm 0,02 (MILLER, Bl. Soc. chim. Belg. 42, 242; C. 1933 II, 1027). D_{i}^{m} : 0,79625. $n_{\alpha}^{m,m}$: 1,43369; $n_{He}^{m,m}$: 1,43598; $n_{\beta}^{m,m}$: 1,44133; $n_{\gamma}^{m,m}$: 1,4458.
- b) trans-1.2-Dimethyl-cyclohexan. Kp₇₈₀: 123,70 \pm 0,05° (Miller, Bl. Soc. chim. Belg. 42, 241; C. 1933 II, 1027). D₄²⁰: 0,77601. $n_{\alpha}^{\text{m.s.}}$: 1,42466; $n_{\text{He}}^{\text{m.s.}}$: 1,42695; $n_{\beta}^{\text{m.s.}}$: 1,43224; $n_{\gamma}^{\text{m.s.}}$: 1,4365.

Chemisches Verhalten von sterisch unreinem 1.2-Dimethyl-cyclohexan. Wird durch Silberchromat nur unvollständig oxydiert (SIMON, C. r. 177, 266). Bei der Dehydrierung in Gegenwart von Platinschwarz bei 300—310° entsteht o-Xylol (ZELINSKY, B. 56, 787). Gibt beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid 1.3-Dimethyl-cyclohexan (GRIGNARD, STRATFORD, C. r. 178, 2150; vgl. St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 333; C. 1929 II, 1286).

- 1.2-Dibrom-1.2-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{14}Br_2=H_2C < CH_2 \cdot CBr(CH_3) > CBr\cdot CH_3$ (vgl. E I 15). Präparat von Nametkin, Delektorskaja. Ist vermutlich stereoisomer mit der E I 5, 15 beschriebenen Verbindung. B. Aus 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1) und Brom in Chloroform (Nametkin, Delektorskaja, B. 57, 584; \Re . 55, 517). Krystalle (aus Aceton). F: 142—143°.
- 6. 1.3 Dimethyl cyclohexan, Hexahydro m xylol C₈H₁₆ = H₂C < CH₂CH₃ · CH₂ > CH · CH₃ (H 36; E I 15). B. Gemische der beiden Stereoisomeren entstehen durch Hydrierung von m · Xylol bei Gegenwart von Platin (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 96; C. 1922 III, 240; Ch., van Risseghem, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; C. 1922 III, 241; Skita, Schneck, B. 55, 146; Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 31; C. 1926 I, 75; Adams, Marschall, Am. Soc. 50, 1972), Palladium (Zelinsky, B. 56, 787) oder Nickel (Ch., van Riss., Bl. Soc. chim. Belg. 31, 91; Ei., Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 31) sowie beim Erhitzen von m-Xylol mit 3 Mol Hydrazin im Rohr auf 230° (E. Müller, Kraemer-Willenberg, B. 57, 579). Gemische der Stereoisomeren entstehen ferner aus 1.2-Dimethyl-cyclohexan, weniger leicht auch aus 1.4-Dimethyl-cyclohexan beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid (Grignard, Stratford, C. r. 178, 2150; St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 333, 357; C. 1929 II, 1286); aus Athylcyclohexan beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid (St.); aus 2.6-Dimethyl-phenol (Skita, B. 56, 2242) und aus 2.4-Dimethyl-phenol durch Hydrieren in Gegenwart von Platin (Sk., Z. ang. Ch. 34, 230; A. 427, 276).

Reines cis- und trans-1.3-Dimethyl-cyclohexan wurden von Miller (Bl. Soc. chim. Belg. 44, 513; C. 1936 I, 2075) und Mousseron, Granger (C. r. 207 [1938], 367) durch fraktionierte Destillation des Isomerengemischs erhalten. Zur Konfiguration vgl. Mou., Gran.

- a) cis-1.3-Dimethyl-cyclohexan. Kp₇₈₀: 120,4° (Miller, Bl. Soc. chim. Belg. 44, 519), 119,5° (Mousseron, Granger, C. r. 207, 367). D_{i}^{∞} : 0,76628 (Mi.); D_{i}^{∞} : 0,762 (Mou., Gran.). $n_{i}^{16.5}$: 1,42099; $n_{i}^{16.5}$: 1,42376; $n_{i}^{16.5}$: 1,43254 (Mi.); n_{i}^{∞} : 1,4167 (Mou., Gran.).
- b) trans-1.3-Dimethyl-cyclohexan. Kp₇₈₀: 124,9° (Miller, *Bt. Soc. chim. Belg.* 44, 519), 123,5° (Mousseron, Granger, *C. r.* 207, 367). D¹⁰: 0,78348 (Mi.); D¹¹: 0,777 (Mou., Gran.). n_{11}^{110} : 1,42835; n_{11}^{113} : 1,43099; n_{11}^{113} : 1,43972 (Mi.); n_{11}^{10} : 1,4265 (Mou., Gran.). $[\alpha]_{546}$: +1,33°; $[\alpha]_{570}$: +1,26° (Mou., Gran.)

(Syst. Nr. 452

Physikalische Eigenschaften und chemisches Verhalten von sterisch unreinem 1.3-Dimethyl-cyclohexan.

Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1237,5 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1095; vgl. Subow, ℋ. 33, 722; C. 1902 I, 161). Dampfdruck binärer Systeme mit 1-Methyl-dekahydronaphthalin, 2-Methyl-dekahydronaphthalin, 1.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin: Weissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 153, 33. Ultrarot-Absorptionsspektrum zwischen 3 μ und 7,4 μ: Leomte, C.r. 183, 29. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 1.3-Dimethyl-cyclohexan: Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Schwer löslich in flüssigem Schwefeldioxyd, unlöslich in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). — Wird von Chromschwefelsäure-Gemisch nur unvollständig zu Kohlendioxyd oxydiert (Guvor, Simon, C.r. 170, 736). Beständig gegen Erhitzen mit Aluminiumchorid (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 333; C. 1929 II, 1286). Beim Leiten über Platinschwarz bei 310° (Zelinsky, B. 56, 787) oder über Palladiumschwarz bei 290—300° entsteht m-Xylol (St.).

7. 1.4 - Dimethyl - cyclohexan, Hexahydro - p - xylol $C_8H_{16} =$

Die Isomeren des 1.4-Dimethyl-cyclohexans wurden von Miller (Bl. Soc. chim. Belg. 44, 513; C. 1936 I, 2075) durch fraktionierte Destillation getrennt. Eine sichere Zuordnung der Stereoisomeren läßt sich nicht ermöglichen; vgl. W. Hückel, Theoretische Grundlagen der organischen Chemie 3. Aufl. 2. Bd., S. 189.

- a) Höhersiedende Form. Kp₇₈₀: 124,59° (MILLER, Bl. Soc. chim. Belg. 44, 519). D_{*}^{so} : 0,78271. n_{so}^{igs} : 1,42755; n_{so}^{igs} : 1,43029; n_{*}^{igs} : 1,43917.
- b) Niedrigersiedende Form. Kp₇₆₀: 119,63° (Miller, Bl. Soc. chim. Belg. 44, 519). D. D. 0,76264. n_{cos}^{cos} : 1,41887; n_{cos}^{cos} : 1,42160; n_{cos}^{cos} : 1,43033.

Physikalische Eigenschaften und chemisches Verhalten von sterisch nicht einheitlichem 1.4-Dimethyl-cyclohexan.

Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1228,3 kcal/Mol (SWIETOSLAWSKI, Am. Soc. 42, 1095; vgl. SUBOW, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161). Ultrarot-Absorptionsspektrum zwischen 3 µ und 7,4 µ: Lecomte, C. r. 183, 29. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 1.4-Dimethyl-cyclohexan: Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. — Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid 1.3-Dimethyl-cyclohexan (GRIGNARD, STRATFORD, C. r. 178, 2150; vgl. St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 333, 357; C. 1929 II, 1286). Wird durch Palladiumschwarz bei 310° zu p-Xylol dehydriert (Zelinsky, B. 56, 788; vgl. St.).

- 8. Propylcyclopentan, 1 Cyclopentyl propan $C_8H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_3C \cdot CH_3} \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Bei der Hydrierung von 1-Propyl-cyclopenten-(1) bei Gegenwart von Platinmohr in Eisessig (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 599; C. 1928 I, 1169; vgl. EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 23; C. 1926 I, 75). E: —121,7° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 390; C. 1923 III, 1137). F: —120,3° (T., Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 131,3—131,5° (Ch., B.); Kp₇₆₄: 129,5° (El.). D_1^{146} : 0,7814; D_2^{167} : 0,7772 (Ch., B.); D_2^{16} (Vakuum): 0,7718 (El.). D_{α}^{168} : 1,4266; D_{β}^{168} : 1,4319 (Ch., B.); D_{α}^{16} : 1,4229; D_{α}^{16} : 1,4247; D_{α}^{16} : 1,4304; D_{γ}^{16} : 1,4347 (El.). Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 45,0° (Ch., B.).
- 9. Isopropylcyclopentan, 2 Cyclopentyl propan $C_8H_{16} = \frac{H_1C \cdot CH_2}{H_1C \cdot CH_2}CH \cdot CH_1(CH_3)_2$. B. Bei der Hydrierung von 1-Isopropyl-cyclopenten-(1) in Gegenwart von Platinmohr (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 24; C. 1926 I, 75). Kp₇₅₄: 128—129°. D_1^{∞} (Vakuum): 0,7717. n_2^{∞} : 1,4226; n_{16}^{∞} : 1,4247; n_{16}^{∞} : 1,4301; n_{17}^{∞} : 1,4345.

$10. \quad \textbf{1.1.2.4-Tetra methyl-cyclobutan} \quad C_8H_{16} = H_2C < \underbrace{CH(CH_3)}_{CH(CH_2)} > C(CH_3)_2.$

2¹.4¹-Dibrom-1.1.2.4-tetramethyl-cyclobutan, 1.1-Dimethyl-2.4-bis-brommethyl-cyclobutan $C_8H_{14}Br_2 = H_2C < \frac{CH(CH_2Br)}{CH(CH_2Br)} > C(CH_3)_2$. B. Aus 1.1-Dimethyl-2.4-bis-oxymethyl-cyclobutan beim Erhitzen mit Phosphortribromid im Rohr auf 100° (ÖSTLING, Of. Fi. 57, Nr. 7, S. 9; C. 1921 III, 105). — Flüssigkeit. Kp₁₀: 128—130°.

7. Kohlenwasserstoffe C_9H_{18} .

- 1. Propylcyclohexan, 1-Cyclohexyl-propan $C_0H_{18} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$
- [α -Chlor-propyl]-cyclohexan, 1-Chlor-1-cyclohexyl-propan $C_9H_{17}Cl = C_6H_{11}$ ·CHCl· C_2H_5 . Linksdrehende Form. B. Beim Behandeln von rechtsdrehendem Äthyl-cyclohexyl-carbinol mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 75, 603). Kpca.18: 88—93°. [α]%: —1,2° (Äther; c=13). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung im Rohr auf 100° rechtsdrehendes [α -Mercapto-propyl]-cyclohexan.
- [γ -Chlor-propyl]-cyclohexan, 3-Chlor-1-cyclohexyl-propan $C_9H_{17}Cl=C_6H_{11}\cdot CH_2\cdot
- [γ -Brom-propyl]-cyclohexan, 3-Brom-1-cyclohexyl-propan, γ -Cyclohexyl-propylbromid $C_0H_{17}Br = C_0H_{11}\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Beim Kochen von γ -Cyclohexyl-propylalkohol mit 40% iger Bromwasserstoffsäure und konz. Schwefelsäure (Hiers, Adams, Am. Soc. 48, 2388). Kp_4 : 77—79°. D_4^{s} : 1,1521. n_2^{s} : 1,4848.
- 2. Isopropylcyclohexan, 2-Cyclohexyl-propan, Hexahydrocumol $C_9H_{18} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_9$ (H 41). B. Durch Hydrieren des aus 1-Isopropyl-cyclohexanol-(1) und Phosphorpentoxyd in absol. Äther entstandenen Reaktionsprodukts in Gegenwart von Platinmohr (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 28: C. 1926 I, 75). Bei der Hydrierung von Isopropylbenzol in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). F: —90,6° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 154,7 \pm 0,1° (T.); Kp₇₅₆: 152—153° (EI.). D_4^{α} : 0,8090 (St.); D_4^{∞} (Vakuum): 0,7902 (EI.). n_3^{α} : 1,4444 (St.); n_{∞}^{∞} : 1,4343; n_{∞}^{∞} : 1,4364: n_{∞}^{∞} : 1,4469 (EI.). Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 130—145° 1.3.5-Trimethyl-cyclohexan und Propan (St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 337, 357).
 - $3. \quad \textit{1-Methyl-4-athyl-cyclohexan} \quad C_9H_{18} = CH_3 \cdot CH_2 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_3.$
- **4-Brom-1-methyl-4-äthyl-cyclohexan** $C_9H_{17}Br = C_2H_5 \cdot BrC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_3.$ B. Beim Behandeln von 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexanol-(4) mit Bromwasserstoff in Eisessig (STAUDINGER, WIDMER, Helv. **9**, 546).
- 4. 1.1.3 Trimethyl cyclohexan C₉H₁₈ = H₂C < CH(CH₃)·CH₂ > C(CH₃)₂ (H 42; E I 17). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1394,0 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1095; vgl. Subow, Ж. 33, 711; C. 1902 I, 161).

5. 1.2.3 - Trimethyl - cyclohexan, Hexahydrohemellitol $C_9H_{18} =$ $\text{H}_{3}\text{C} < \underbrace{\overset{\text{CH}(\text{CH}_{3}) \cdot \text{CH}(\text{CH}_{3})}{\text{CH}_{2}}} > \text{CH} \cdot \text{CH}_{3} \text{ (E I 17)}.$

a) Höhersiedende Form. B. Bei der Hydrierung von Hemellitol in Eisessig in Gegenwart von Platinmohr bei gewöhnlicher Temperatur (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 34; C. 1926 I, 75). — Kp₇₅₅: 144—146°. D₄° (Vakuum): 0,7930. n₂°:

1,4348; n_{He}^{∞} : 1,4368; n_{γ}^{∞} : 1,4426; n_{γ}^{∞} : 1,4472. b) Niedrigersiedende Form. B. Bei der Hydrierung von Hemellitol bei 180—190° in Gegenwart von Niekel (EISENLOHE, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 35; C. 1926 I, 75).— Kp₇₈₂: 142—143,5°. D₁° (Vakuum): 0,7914. n_α°: 1,4337; n_{He}°: 1,4358; n_B°: 1,4415; n_V°: 1,4461.

- 6. 1.2.4 Trimethyl cyclohexan, Hexahydropseudocumol $C_9H_{18} =$ CH₃·HC<CH₂·CH(CH₃)>CH·CH₃ (H 42; E I 17). Die folgenden Präparate sind sterisch nicht einheitlich.
- a) Präparat von Iimori, Kikuchi aus Petroleum. V. Im Petroleum von Maki (Imori, Kikuchi, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 1, 8; C. 1928 II, 189).
 b) Präparat von Iimori, Isono. B. Bei der Destillation von Harz mit japanischer
- saurer Erde (IIMORI, ISONO, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 1, 5; C. 1928 II, 189). Kp: 140° bis 145°. D₄°: 0,7844. n_D°: 1,4332.
- c) Präparat von Skita, Schneck vom Siedepunkt 146°. B. Aus Pseudocumol und Wasserstoff in Eisessig in Gegenwart von kolloidem Platin, Platinchlorwasserstoffsäure, Gelatine und konz. Salzsaure bei 70° unter 3 Atm. Überdruck (Skita, Schneck, B. 55, 149). Durch Reduktion von 1.2.4-Trimethyl-cyclohexen-(4) vom Siedepunkt 147° mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Platin in saurer Lösung (Sk., Sch.). - Kp: 146°. D₄²⁰: 0,790. n_D²⁰: 1,4331.
- d) Präparat von Skita, Schneck vom Siedepunkt 1420. B. Aus 1.2.4-Trimethylcyclohexen (4) vom Siedepunkt 147° und Natrium in siedendem Alkohol (Skita, Schneck, \dot{B} . 55, 150). — Kp: 1420. D_4^{so} : 0,786. n_D^{so} : 1,4321.
- e) Präparat von Skita vom Siedepunkt 144,8—145,8°. B. Aus 2.4.5-Trimethylphenol und Wasserstoff in Eisessig in Gegenwart von kolloidem Platin, Platinchlorwasserstoffsäure und Gummi arabicum-Lösung unter 1—3 Atm. Überdruck, neben 1.2.4-Trimethyl-cyclohexanol (5) vom Siedepunkt 191—193° (SKITA, B. 53, 1800). — Kp₇₆₀: 144,8° bis 145,8° (korr.); Kp₁₁: 33°.
- f) Präparat von Skita vom Siedepunkt 160—161°. B. Neben dem Präparat vom Siedepunkt 150—152° bei der Hydrierung von Pseudocumol in Eisessig in Gegenwart von kolloidem Platin und Salzsäure bei 60° unter 3 Atm. Überdruck (SKITA, Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 29 [Komppa-Festschrift], Nr. 16, S. 13; C. 1927 II, 2274). — Flüssigkeit. Kp: 160-1610.
- g) Präparat von Skita vom Siedepunkt 150-1520. B. s. bei dem Präparat vom Siedepunkt 160-161°. - Krystalle. Kp: 150-152° (SKITA, Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 29 [Komppa-Festschrift], Nr. 16, S. 14; C. 1927 II, 2274).
- h) Praparat von Eisenlohr vom Siedepunkt 141,5°. B. Durch Hydrierung von Pseudocumol in Eisessig in Gegenwart von Platinmohr (EISENLOHB, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 35; C. 1926 I, 75). — Kp_{760} : 141,5°. D_4^{so} (Vakuum): 0,7850. n_{α}^{so} : 1,4312; n_{He}^{so} : 1,4334; ng: 1,4390; ng: 1,4436.
- i) Praparat von Eisenlohr vom Siedepunkt 138,5—139,5°. B. Bei der Hydrierung von Pseudocumol in Gegenwart von Nickel bei 180—190° (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 35; C. 1926 I, 75). — Kp₇₅₅: 138,5—139,5°. D₄° (Vakuum): 0,7813. n₂°: 1,4291; n_{He}^{m} : 1,4312; n_{θ}^{m} : 1,4368; n_{γ}^{m} : 1,4414.
- 7. 1.3.5 Trimethyl cyclohexan, Hexahydromesitylen $C_9H_{18}=$ $H_aC < CH(CH_a) \cdot CH_a > CH \cdot CH_a$ (H 45; E I 18).
- a) Praparat von Stratford. B. Neben Propan beim Erhitzen von Propylcyclohexan oder Isopropyloyelohexan mit Aluminiumehlorid auf 130—145° (STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 336, 357; C. 1929 II, 1286). — Kp: 138—140°. Di:: 0,7834; nip.: 1,4327. — Liefert beim Leiten über Palladiumschwarz bei ca. 300° 1.3.5-Trimethyl-benzol.
- b) Präparat von Adams, Marshall. B. Durch Hydrierung von Mesitylen in Gegenwart von wenig Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Kp₇₄₃: 135,5—136°. D²⁸: 0,8250. n²₅: 1,4257.
 c) Präparat von Eisenlohr vom Siedepunkt 140—140,5°. B. Beim Hydrieren von Mesitylen in Eisessig in Gegenwart von Platinmohr (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys.

- **18.** Nr. 9, S. 37; C. **1926** I, 75). Kp_{752} : 140—140,5°. D_{\bullet}^{∞} (Vakuum): 0,7773. n_{α}^{∞} : 1,4281; n_{He}^{so} : 1,4301; n_{B}^{so} : 1,4359; n_{Y}^{so} : 1,4403.
- d) Praparat von Eisenlohr vom Siedepunkt 138—139°. B. Beim Hydrieren von Mesitylen in Gegenwart von Nickel bei 180—185° (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 37; C. 1926 I, 75). — Kp₇₆₁: 138—139°. D₄° (Vakuum): 0,7720. n_α°: 1,4251; n_{He}^{∞} : 1,4271; n_{B}^{∞} : 1,4328; n_{Y}^{∞} : 1,4374.
- e) Praparat von Zelinsky, Turowa-Pollak. B. Bei der Hydrierung von Mesitylen in Gegenwart von Osmiumasbest (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 2867).
- f) Präparat von E. Müller, Kraemer-Willenberg. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Mesitylen mit 3 Mol 96,8 %igen Hydrazin im Rohr auf 180° (E. MÜLLER, KRAEMER-WILLEN-BERG, B. 57, 579). — Kp: 137—138°.
 - 8. Butylcyclopentan, 1-Cyclopentyl-butan $C_0H_{18} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$.
- B. Bei der Hydrierung von 1-Butyl-cyclopenten-(1) in Essigsäure in Gegenwart von Platinmohr (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 601; C. 1928 I, 1169). E: —112,1° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 390; C. 1923 III, 1137). F: —108,2° (T., Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 156,8° (Ch., B.). Di¹⁶⁸: 0,7887; Di¹⁶⁹: 0,7848 (Ch., Bl.). Di¹⁶⁸: 0,7887; Di¹⁶⁹: 0,7848 (Ch., Bl.). B.). $n_{\alpha}^{m,n}$: 1,4292; $n_{\alpha}^{m,2}$: 1,4314; $n_{\beta}^{m,1}$: 1,4366 (CH., B.). Kritische Lösungstemperatur in Anilin: 50,5° (CH., B.).
- [δ -Brom-butyl]-cyclopentan, 4-Brom-1-cyclopentyl-butan, δ -Cyclopentyl-butylbromid $C_9H_{17}Br=C_5H_9\cdot [CH_9]_3\cdot CH_9Br$. B. Beim Kochen von δ -Cyclopentyl-butylalkohol mit 40% iger Bromwasserstoffsäure und konz. Schwefelsäure (Yohe, Adams, Am. Soc. 50, 1506). — Kp_{17} : 110—111°. D_4^{50} : 1,1872. n_D^{50} : 1,4820.
- 9. Isobutylcyclopentan $C_9H_{18} = \frac{H_9C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1-Isobutylcyclopenten-(1) durch Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 24; C. 1926 I, 75). — Kp₇₅₆: 148—149°. D₄[∞] (Vakuum): 0,7795. n_α[∞]: 1,4274; n_{He}^{so} : 1,4295; n_{B}^{so} : 1,4352; n_{Y}^{so} : 1,4398.
- 10. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentan, Dihydropulegen, Pulegan CoH18 (CH₃)₂CH·HC·CH₂ CH·CH₃ (E I 18). B. Durch Destillation des Hydrazons des 1-Methyl-H₂C·CH₂ 3-isopropyl-cyclopentanons-(2) von Semmler über Kaliumhydroxyd und platiniertem Ton (Kasanski, B. **62**, 2209). — Kp_{764,8}: 140—142,5°. $D_i^{16,5}$: 0,7750. $n_1^{16,5}$: 1,4257.
- 11. 1.4 Dimethyl 2 āthyl cyclopentan $C_0H_{18} = \frac{H_2C \cdot CH(C_2H_5)}{CH_3 \cdot HC CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$. Кр₇₅₀: 135,5—137°; D₁²⁰: 0,7700; n₀²⁰: 1,4213 (Zelinsky, Pappe, zitiert bei Zelinsky, *B.* 56, 1721). Löst sich in rauchender Schwefelsäure (10% SO₃-Gehalt) ohne Entwicklung von Schwefeldioxyd unter Dunkelfärbung (Z.).
 - 12. 1.1.2-Trimethyl-4-āthyl-cyclobutan $C_8H_{18} = H_2C < \frac{CH(CH_3)}{CH(C_2H_5)} > C(CH_3)_2$.
- 2¹.4³-Dibrom-1.1.2-trimethyl-4-äthyl-cyclobutan, 1.1-Dimethyl-2-brommethyl-4- $[\beta$ -brom-äthyl]-cyclobutan $C_9H_{16}Br_2=H_2C$ $CH(CH_2Br)$ $C(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 1.1-Dimethyl-2-oxymethyl-4- $[\beta$ -oxy-äthyl]-cyclobutan mit Phosphortribromid im Rohr auf 120—130° (Östling, Öf. Fi. 57 [A], Nr. 7, S. 10; C. 1921 III, 105). Flüssigkeit. Kp₁₀: 144—145°. Über die Einw. von Natrium vgl. Ö., Öf. Fi. 57 [A], Nr. 23, S. 5; C. 1921 III, 106.

8. Kohlenwasserstoffe C10H20.

Butylcyclohexan, 1 - Cyclohexyl - butan C₁₀H₂₀ = $H_2C < CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot [CH_3]_2 \cdot CH_3$ (E I 20). B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 2-Methoxy-benzylaceton oder 4-Methoxy-benzylaceton in Essigsäure mit Wasserstoff in Gegenwart von reinem Platinschwarz (FAILLEBIN, A. ch. [10], 4, 421, 431). Bei der Hydrierung von Butylbenzol in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). — F: —78,6° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₄₁: 176—177° (F.); Kp: 176,5—178,5° (Sr.); Kp: 177° (unkorr.);

Kp₁₆: 68° (BOURGUEL, Bl. [4] **41**, 1476). D¹₄: 0,8078 (St.); D^{17,8}: 0,8043 (F.); D²⁰: 0,797 (B.). n¹₃: 1,4449 (St.); n^{17,5}: 1,4438 (F.); n²⁰_p: 1,4440 (B.). — Bei der pyrogenen Zersetzung in Gegenwart von Aluminiumehlorid erhält man Butan und ein Gemisch von Tetramethyleyelohexanen (Grignard, Stratford, C. r. **178**, 2151; St., Ann. Off. Combust. liq. **4**, 338, 357).

- [δ -Brom-butyl]-cyclohexan, 4-Brom-1-cyclohexyl-butan, δ -Cyclohexyl-butyl-bromid $C_{10}H_{19}Br=C_6H_{11}$, $[CH_2]_3$, CH_2Br . B. Aus δ -Cyclohexyl-butylalkohol und Phosphortribromid bei 0^0 bis -5^0 , zuletzt bei 100^0 (Hiers, Adams, Am. Soc. 48, 2389). Kp₄: 91.60 bis 92.20. D_1^{28} : 1,1350. D_1^{25} : 1,4832.
- 2. sek. Butyl cyclohexan. 2 Cyclohexyl butan $C_{10}H_{20} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 + CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Bei der Hydrierung von sek. Butyl-benzol in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). Erstarrt bei tiefer Temperatur glasig (Timmermans. Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 177,2 \pm 0,1° (T.); Kp: 172—174,5° (St.). D₄": 0,8156: n₃": 1,4487 (St.). Dampfdruck von Gemischen nit Aceton bei 0,92°, 9,48° und 20,26°: Roland, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 125; C. 1928 I, 2900. Bei der pyrogenen Zersetzung in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man Butan und ein Gemisch von Tetramethylcyclohexanen (Grignard, Stratford, C. r. 178, 2151; St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 339, 357).
- 3. Isobutylcyclohexan $C_{10}H_{20}=H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Hydrieren des aus 1-Isobutyl-cyclohexanol-(1) und Phosphorpentoxyd in absol. Äther entstandenen Reaktionsprodukts in Gegenwart von Platinmohr (EISENLOHR, Fortsch. Ch.. Phys. 18, Nr. 9, S. 28; C. 1926 I, 75). \leftarrow Kp₇₅₄: 169°. D₄° (Vakuum): 0,7950. n_{α}^{∞} : 1,4369: n_{He}^{∞} : 1,4390; n_{He}^{∞} : 1,4447; n_{γ}^{∞} : 1,4492.
- 4. tert. Butyl cyclohexan, Trimethyl cyclohexyl methan $C_{10}H_{20}$ $H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot C(CH_3)_3$ (E I 20). B. Bei der Hydrierung von tert. Butyl-benzol in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd (Stratford, Ann.Off.Combust.liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). Kp: 167—169°; $D_4^{n_1}$: 0,8205; $n_1^{n_2}$: 1,4538 (St.). Bei der pyrogenen Zersetzung in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man Butan, Isobutan und ein Gemisch von Tetramethyleyelohexanen (Grignard, St., C.r. 178, 2151; St., Ann.Off.Combust.liq. 4, 340, 358).
- 5. 1 Methyl 2 isopropyl čyclohexan. o Menthan $C_{10}H_{20} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_2}{CH(CH_3)} \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$ (H 46: E I 20). Für die von o Mcn 5 $\stackrel{6}{C} \cdot \stackrel{7}{C} \cdot \stackrel{$

Rechtsdrehende Form. B. Beim Kochen von rechtsdrehendem Verbanon mit amalgamiertem Zink und 12%iger Salzsäure (Wienhaus, Schumm, A. 439, 41). — Leichtbewegliche Flüssigkeit. Kp₇₅₂: 169—170°. D_4^{∞} : 0,8297. n_2^{∞} : 1,4565. $[\alpha]_D$: +14,9° (unverdünnt).

- 6. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexan, m-Menthan $C_{10}H_{20}=H_2C < \frac{CH_2}{CH_2(CH_3)\cdot CH_2} > CH\cdot CH(CH_3)_2$ (H 46; E I 20). Für die von m-Menthan $C_{10}H_{20}=CH_2$ than abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch folgende Stellungsbezeichnung gebraucht:
- $\label{eq:continuous} \begin{array}{ll} \textbf{1.3}^{\textbf{1}} \textbf{Dichlor 1 methyl 3 isopropyl cyclohexan,} & \textbf{1.8} \textbf{Dichlor m menthan} \\ \textbf{C}_{10} \textbf{H}_{18} \textbf{Cl}_2 = \textbf{H}_2 \textbf{C} < \begin{matrix} \textbf{CH}_2 \\ \textbf{CCl}(\textbf{CH}_3) \cdot \textbf{CH}_2 \end{matrix} > \\ \textbf{CH} \cdot \textbf{CCl}(\textbf{CH}_3)_2. \end{array}$
- a) d-Silvestren-bis-hydrochlorid (H 46; E I 20). B. Neben hochschmelzendem Dipenten-bis-hydrochlorid beim Behandeln von d- Δ^3 -Caren mit Chlorwasserstoff in Äther unter Kühlung (SIMONSEN, Soc. 117, 575; vgl. ASCHAN, A. 461, 19). Aus d- Δ^3 -Caren-monohydrochlorid (S. 95) bei Einw. von feuchtem Chlorwasserstoff in Eisessig (A., A. 461, 5). Entsteht neben hochschmelzendem Dipenten-bis-hydrochlorid vermutlich auch beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die essigsaure Lösung von d- Δ^4 -Caren bei 0° (S., Soc. 121, 2298).— Nadeln (aus Methanol). F: 72° (S.), 72—73° (Maistr, Ar. 261, 215). [α]_D: +20,31° (Chloroform) (S.); [α]_D: +13,9° (Alkohol; c = 6) (M.).
- b) 1-Silvestren-bis-hydrochlorid (E I 21). B. Aus 1-Δ³-Caren und Chlorwasserstoff in Eisessig (Panicker, Rao, Simonsen, J. indian Inst. Sci. [A] 9, 137; C. 1927 I, 653).

 Nadeln (aus Methanol). F: 72°. [α]_D: —17,1° (Chloroform; c = 4,8).

- 27
- c) dl-Silvestren-bis-hydrochlorid, Carvestren-bis-hydrochlorid, Diprenbis-hydrochlorid (H 46; E I 21). B. Beim Behandeln von Dipren mit Chlorwasserstoff in Ather und folgenden Stehenlassen des Reaktionsprodukts mit einer gesättigten Lösung von feuchtem Chlorwasserstoff in Eisessig (Aschan, A. 439, 230; 461, 24). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Riecht nach Wacholderöl. F: 51,5—52°. — Liefert beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Eisessig oder mit Anilin Carvestren.
- 5.6 Dibrom 1 methyl 3 isopropyl cyclohexan, 5.6 Dibrom m menthan $C_{10}H_{18}Br_2 = BrHC < \frac{CHBr}{CH(CH_3) \cdot CH^2} > CH \cdot CH(CH_3)_2$ (vgl. H 47). B. Aus 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexen-(5) und Brom in Eisessig (Henderson, Smeaton, Soc. 117, 148). — Gibt beim Koehen mit alkoh. Kalilauge 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexadien-(4.6).
- 1.8¹-Dibrom 1 methyl 3 isopropyl cyclohexan, 1.8-Dibrom m menthan $C_{10}H_{18}Br_2 = H_2C < \frac{CH_2}{CBr(CH_3) \cdot CH_2} > CH \cdot CBr(CH_3)_2$. Carvestren-bis-hydrobromid, Dipren-bis-hydrobromid (H 47). B. Beim Aufbewahren von Dipren mit Bromwasserstoff in Eisessig (ASCHAN, A. 461, 25). Beim Behandeln des aus Vestrylamin-hydroeblorid durch Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom erhaltenen "Carveprens" vom Siedepunkt 1830 bis 186° mit Bromwasserstoff in Eisessig (A.; vgl. Baeyer, B. 27, 3486). — Platten und Nadeln (aus Alkohol). F: 48-49° (A.). Besitzt einen angenehmen, dem Wacbolderöl ähnlichen Geruch (A.). Wird durch Wasser zersetzt und bräunt sich an feuchter Luft (A.).

7. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexan, Hexahydro-p-cymol, p-Menthan

 $C_{10}H_{20} = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_2$ (H 47; E I 21). Für die von p-Menthan abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch nebenstehende Stellungsbezeichnung gebraueht. Die stereoisomeren p-Menthane sind bisher nicht in reinem Zustand bekannt. Nach ihrer Darstellungsart scheinen bisber die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] aus Menthan und Isomenthan gewonnenen Präparate von Keats (Soc. 1937, 2003) und Gillespie, Macbeth, Mills (Soc. 1940, 282) am vertrauenswürdigsten, obwohl die Übercinstimmung der Konstanten immer noch zu wünseben übrig läßt. Für einen Teil der unten abgehandelten Präparate wurde mit allem Vorbehalt eine sterische Zuordnung auf Grund der Auwers-SKITAsehen Regel und der Konstanten versucht, obwohl den letzteren aus versehiedenen Gründen vielfach kein großes Gewicht beizumessen ist.

a) eis-Form. B. Aus p-Cymol dureb Hydrierung in Eisessig in Gegenwart von kolloidem Platin bei 75° und 3 Atm. Überdruck (SKITA, SCHNECK, B. 55, 148), in Gegenwart von Platinoxyd bei 25-30° und 2-3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972), in Gegenwart von Platin (Wienhaus, Schumm, A. 439, 43). — Kp: 168.5° ; D_{1}^{∞} : 0.816; n_{1}^{∞} : 1.4515 (!) (Sr., Schn.). Kp₂₂: 63° ; D^{25} : 0.8061; n_{1}^{∞} : 1.4370 (A., M.). Kp₇₄₇: 169° ; D_{2}^{∞} : 0.8039; n_{1}^{∞} : 1.4419

(W., Sch.).
b) trans-Form. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von l-Menthon in schwach saurer Lösung an Bleikathoden, in stark saurer Lösung an Cadmiumkathoden und am besten an Quecksilberkathoden, neben anderen Produkten (Schall, Kirst, Z. El. Ch. 29, 540). Bei der Hydrierung von p-Cymol in Gegenwart von Nickel bei ca. 180° (Sabatier, Senderens. C. r. 132, 568, 1255; vgl. Schwing, zitiert bei Skita, Schneck, B. 55, 149; Sk., Priv.-Mitt.). -- Kp₇₅₇: 169,3—170°; Kp_{19,5}: 61—62°; n_b.: 1,4414 (Schall, K.). Kp: 169—170° (Sa., Se.). D_a.: 0,792; n_b.: 1,4393 (Sk., Sch.).

c) p-Menthan-Präparate, die wahrscheinlich sterisch nicht einbeitlich sind. B. Zur Bildung aus p-Menthen (3) durch Hydrierung bei Gegenwart von sauerstoffarmen Platin-Katalysatoren in Eisessig vgl. WILLSTÄTTER, WALDSCHMIDT-LEITZ, B. 54, 124. Neben anderen Produkten beim Überleiten von p-Menthen-(3), d-Limonen oder d- β -Phellandren über Kupfer bei höherer Temperatur (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci., Kyoto [A] 11, 165; C. 1928 II, 1326). Neben p-Cymol beim Überleiten von Terpinen über Palladiumasbest im Kohlendioxyd-Strom bei 190° (Zelinsky, Lewina, B. 62, 341). Entsteht analog aus Terpinolen beim Leiten über Palladiumasbest im Kohlendioxyd-Strom unter 40 mm Druck bei 160—170° (Z., L., B. 62, 342). Neben p-Cymol beim Überleiten von d-Limonen über 25 %igen Palladiumasbest im schwachen Kohlendioxyd-Strom bei 180—185° oder unter 25 %igen Palladiumasbest im schwachen Kohlendioxyd-Strom bei 180—185° oder unter 120 mm Druck bei 130° (Z., B. 57, 2058). Neben Dihydrolimonen beim Hydrieren von d-Limonen in Methanol in Gegenwart von kolloidalem Palladium oder Palladium-Tierkohle (v. Braun, Werner, B. 62, 1057). Beim Leiten von d-Limonen oder l-α-Phellandren über Nickel bei 280° (Treibs, H. Schmidt, B. 60, 2340). Beim Leiten von Caran und Wasserstoff über Platin-Kohle bei 1600 (Z., L., A. 476, 62). Durch Hydrierung von p-Cymol in Gegenwart von Palladiumschwarz (Z., B. 56, 788; vgl. 58, 866). Beim Erhitzen von p-Cymol

mit 3 Mol 97% igem Hydrazin im Rohr auf 180° (E. MÜLLER, KRAEMER-WILLENBERG, B. 57, 579). Neben p-Cymol aus dl-α-Terpineol oder Terpinhydrat beim Behandeln mit japanischer saurer Erde (Ono, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 153; C. 1926 I, 1401). Neben Menthol bei der Reduktion von Thymol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° bis 350° (Dominikiewicz, Roczniki Farm. 2, 30; C. 1924 II, 327). Bei der Reduktion von d-Caron mit Wasserstoff in Essigsäure in Gegenwart von Platinchlorid-Lösung, Gummi arabicum und kolloidalem Palladium unter 2 Atm. Druck (Iyer, Simonsen, Soc. 1926, 2051). Bei der Hydrierung von p-Menthen-(3)-oxyd (Syst. Nr. 2363) bei Gegenwart von Platin in Eisessig (Kötz, Busch, J. pr. [2] 119, 20). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Benzolsulfonsäure-1-menthylester im Rohr auf 85—90° (Patterson, McAlfine, Soc. 1927, 350). Beim Erhitzen von α- oder β-Naphthalinsulfonsäure-1-menthylester im Rohr auf 120° (P., McAl.). — Kp₇₅₄: 170—171° (Zelinsky, B. 57, 2059); Kp₇₄₉: 168,5—169° (Z., Lewina, A. 476, 62); Kp₇₄₅: 168,5—169,5° (Z., L., B. 62, 342); Kp₈₆₅: 168—169° (Iyer, Simonsen, Soc. 1926, 2051). Di¹: 0,7962 (Patterson, McAlfine, Soc. 1927, 350); Di²: 0,8005 (Z.), Di²: 0,7985 (Z., L., A. 476, 62); Di²: 0,7984 (I., S.). ni¹⁵¹: 1,4452; ni²⁵¹: 1,4389 (Z., L., B. 62, 341); 1,4441 (Z., B. 56, 788); ni²⁵¹: 1,4394 (Z., L., A. 476, 62); ni²⁵¹: 1,438 (I., S.). — Beständig gegen warme alkalische Kaliumpermanganat-Lösung (Iyer, Simonsen, Soc. 1926, 2051). Wird durch Palladiumschwarz bei 300—305° dehydriert (Zelinsky, B. 56, 788). — Physiologisches Verhalten: E. Pfankuch in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Åbt., Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1291.

- 1-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 1-Chlor-p-menthan $C_{10}H_{19}Cl=CH_3\cdot ClC < \frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH}{CH_2\cdot CH_2} > CH\cdot CH(CH_3)_2$. Tert. Carvomenthylchlorid (H 48). B. Aus Dihydrofencholenalkohol b (Syst. Nr. 503) und Phosphorpentachlorid unter Kühlung mit Kältegemisch (Maxwell, A. ch. [9] 17, 347, 356). Präparat aus Carvomenthen: Kp₂₂: 100—102°; D₁^{*,5}: 0,9313; n_{α}^{ss} : 1,4567; n_{α}^{ss} : 1,4590; n_{α}^{ss} : 1,4659. Präparat aus Dihydrofencholenalkohol: Kp₂₀: 96°; D₁^{*,5}: 0,9368; n_{α}^{ss} : 1,4597; n_{α}^{ss} : 1,4620; n_{α}^{ss} : 1,4681.
- 3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 3-Chlor-p-menthan, sek. Menthyl-chlorid $C_{10}H_{19}Cl=CH_3\cdot HC<\frac{CH_2-CH_2}{CH_2\cdot CHCl}>CH\cdot CH(CH_3)_2$ (vgl. H 49; E I 22). B. Beim Kochen von Menthol mit 9 Mol Salzsäure (D: 1,178) (Norris, Mulliken, Am. Soc. 42, 2097). Beim Oxydieren mit Chromtrioxyd in Eisessig und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Semicarbazid entsteht eine Verbindung $C_{10}H_{18}ON_3Cl$ [F: 204—205°] (Murayama, Tanaka, J. pharm. Soc. Japan 48, Nr. 5, S. 88; C. 1928 II, 653).
- 4-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 4-Chlor-p-menthan, tert. Menthyl-chlorid $C_{10}H_{19}Cl = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$ (H 49; E I 22). B. Aus p-Menthanol-(4) beim Aufbewahren mit Chlorwasserstoff in absol. Äther bei 0° (RUZICKA, VAN VEEN, A. 476, 111). Liefert beim Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge einen Kohlenwasserstoff vom Kp₁₅: 62—66°, bei dessen Ozonisierung in Tetrachlorkohlenstoff Aceton und 1-Methyl-cyclohexanon-(4) erhalten wurden.
- 4²-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 8-Chlor-p-menthan $C_{10}H_{19}Cl = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CCl(CH_3)_2$. B. Beim Sättigen einer Lösung von p-Menthanol-(8) in absol. Äther mit trocknem Chlorwasserstoff und Aufbewahren bei 0° (RUZICKA, VAN VEEN, A. 478, 109). Liefert beim Erhitzen mit Anilin auf 200° oder beim Erwärmen mit methylalkoholischer Kalilauge ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen.
- 1.4-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 1.4-Dichlor-p-menthan, Terpinenbis-hydrochlorid $C_{10}H_{18}Cl_2 = CH_3 \cdot CIC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} < CCl \cdot CH(CH_3)_2$ (H 49; E I 22). B. Beim Behandeln von 1.4-Cineol mit Chlorwasserstoff in Eisessig (Austerweil, Bl. [4] 45, 869). F: 51° (Au.). Ist sehr beständig gegen Kalilauge (Au.). Liefert beim Erwärmen mit Anilin α -Terpinen als Hauptprodukt sowie γ -Terpinen, Terpinolen und andere Produkte (Wallach, A. 350 [1906], 148; Richter, Wolff, B. 63 [1930], 1720).
- 1.4¹-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 1.8-Dichlor-p-menthan, Limonenbis hydrochlorid, Dipenten bis hydrochlorid $C_{10}H_{18}Cl_2 = CH_3 \cdot ClC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CCl(CH_3)_2$ (H 49; E I 22). Hochschmelzende Form. B. Neben d-Silvestren-bis-hydrochlorid beim Leiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von d-A²-Caren unter Kühlung (Simonsen, Soc. 117, 575; vgl. Aschan, A. 461, 19, 20). Aus d-A²-Caren beim Einleiten von Chlorwasserstoff unter Kühlung in die essigsaure Lösung, neben wenig d-Silvestren-bis-hydrochlorid (Si., Soc. 121, 2298) oder in absol. Ather, neben Pinonen-monohydrochlorid (A., A. 461, 23). Krystalle (aus Alkohol). F: 49—50° (A., A.

- 461, 20). Liefert bei der Einw. von feinverteiltem Silber oder Kupfer bei Zimmertemperatur ein Diterpen C₂₀H₂₂ (Syst. Nr. 473) (ROBERTS, Soc. 127, 2451). Gibt beim Kochen mit Zinkstaub in Benzol und wenig Eisessig unter Einleiten von Chlorwasserstoff Gemische von Kohlenwasserstoffen C₁₀H₁₈, C₁₀H₁₈, C₂₀H₂₂ und harzige Produkte (STAUDINGER, WIDMER, Helv. 9, 547). Verhalten beim Aufbewahren mit verd. Alkohol: A., .A. 439, 230 Anm. 2.
- 8-Brom-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 3-Brom-p-menthan, sek. Menthylbromid $C_{10}H_{10}Br=CH_2\cdot HC<\frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2}{CH_2\cdot CHBr}>CH\cdot CH(CH_3)_2$ (H 51; E I 22). Die sterische Einheitlichkeit der folgenden Präparate ist fraglich. B. Beim Stehenlassen von Monothiocarbamidsäure-O-l-menthylester, N-Methyl-thiocarbamidsäure-O-l-menthylester oder N.N-Dimethyl-thiocarbamidsäure-O-l-menthylester mit Bromessigsäure in Benzol (Holmberg, Rosén, B. 58, 1838). 2 Präparate aus Monothiocarbamidsäure-O-l-menthylester zeigten: Kp₁₅: 103—105°; Kp₁₁: 97—98°. D₁₀: 1,160, 1,161. n_{10} : 1,4855, 1,4845. [α]₀: +23,3°, +30,5° (unverdünnt). Die übrigen Präparate gaben ähnliche Werte.
- 1.4¹-Dibrom 1 methyl 4 isopropyl cyclohexan , 1.8 Dibrom p menthan , Limonen bis hydrobromid , Dipenten bis hydrobromid $C_{10}H_{18}Br_2 = CH_3 \cdot BrC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_3 \cdot CH_2} > CH \cdot CBr(CH_3)_2$ (H 52; E I 23). Die hochschmelzende und niedrigschmelzende Form geben bei der Einw. von feinverteiltem Silber oder Kupfer bei Zimmertemperatur ein Diterpen $C_{30}H_{32}$ (Syst. Nr. 473) (Roberts, Soc. 127, 2451). Beim Kochen mit Zinkstaub in Benzol + wenig Eisessig unter Einleiten von Chlorwasserstoff entstehen Gemische von Kohlenwasserstoffen $C_{10}H_{18}$, $C_{10}H_{18}$, $C_{20}H_{32}$ und harzige Produkte (Staudinger, Widmer, Helv. 9, 547).
- 1.2.3.4 Tetrabrom 1 methyl 4 isopropyl cyclohexan, 1.2.3.4 Tetrabrom p-menthan $C_{10}H_{16}Br_4 = CH_3 \cdot CBr < \begin{array}{c} CH_2 & -CH_2 \\ CHBr \cdot CHBr \end{array} > CBr \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Aufbewahren $CH(OH) \cdot CH(OH)$

der Verbindung H₃C·C

CH₂

CH₂

CH₂

CH₃

CH₄

CH₄

CH₄

CH₅

CH₂

CH₂

CH₂

CH₃

CH₄

CH₄

CH₃

Vom Schmelzpunkt 172° (Syst. Nr. 2398) mit einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig und folgenden Erhitzen auf 50° (Henderson, Robertson, Soc. 1926, 2762).

Nadeln (aus Alkohol).

F: 159—160° (Zers.).

- $1.2.4^{1}.4^{3} \text{Tetrabrom} 1 \text{methyl} 4 \text{isopropyl} \text{cyclohexan}, \quad 1.2.8.9 \text{Tetrabrom} \text{p-menthan} \quad \text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{Br}_{4} = \text{CH}_{3} \cdot \text{BrC} < \text{CH}_{3} \text{CH}_{2} > \text{CH} \cdot \text{CBr(CH}_{3}) \cdot \text{CH}_{2}\text{Br}.$
- a) Rechtsdrehende Form, d-Limonen-tetrabromid (H 53). Gibt bei der Einw. von Magnesium in Äther in Gegenwart einer Spur Jod bei 0°, zuletzt unter Erwärmen d-Limonen (v. Braun, Lemke, B. 56, 1563).
- b) Linksdrehende Form, l-Limonen-tetrabromid (H 53). $[\alpha]_D$: —74,6° (Chloroform; c = 22) (v. Braun, Lemke, B. 56, 1562). Beim Behandeln mit Magnesium in Äther in Gegenwart einer Spur Jod bei 0°, zuletzt unter Erwärmen entsteht l-Limonen.
- 2.3.4¹.4² Tetrabrom 1 methyl 4 isopropyl cyclohexan, 2.3.8.9 Tetrabrom-p-menthan $C_{10}H_{16}Br_4 = CH_3 \cdot HC < CH_3 CH_2 CH_2 \cdot CH \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2Br$. B. Aus links-drehendem p-Menthadien (2.8(9)) und Brom in Chloroform bei 0^0 (Henry, Pager, Soc. 119, 1717). Krystalle (aus Essigoster). Monoklin (Smith bei H., P., Soc. 119, 1718). F: 1170 (Zers.). Beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung entsteht eine Verbindung $C_{11}H_{17}OBr$ (s. u.) (H., P., Soc. 127, 1658). Bei längerem Behandeln mit Silberacetat in Essigsäure erhält man 4^1 -Brom 4^1 -acetoxy-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien (1.3) (Syst. Nr. 510) (H., P., Soc. 127, 1658).

Verbindung C₁₁H₁₇OBr = C₁₀H₁₄Br(O·CH₃). B. Bei 7-stdg. Kochen von 2.3.8.9-Tetrabrom-p-menthan mit Natriummethylat-Lösung (Henry, Paget, Soc. 127, 1658). — Öl. Kp₁₈: 115—120°. — Liefert bei weiterer Einw. von Natriummethylat-Lösung p-Cymol.

8. 1.3-Diāthyl-cyclohexan $C_{10}H_{20} = H_2C < \frac{CH_2}{CH(C_2H_3) \cdot CH_2} > CH \cdot C_2H_5$ (H 55). B. Bei der Hydrierung von 1.3-Diāthyl-benzol in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). — Kp: 169—173°; Di: 0,8118; ni: 1,4449 (Str.). — Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid Butan, ein Gemisch von Tetramethylcyclohexanen und andere Produkte (Grignard, Str., C. r. 178, 2151; Str., Ann. Off. Combust. liq. 4, 345).

- 9. 1.2.3.5 Tetramethyl cyclohexan, Hexahydroisodurol C10H20 ==
- a) Höhersiedende Form. B. Durch Hydrierung von Isodurol unter 3 Atm. Wasserstoffdruck in Eisessig in Gegenwart von Platinmohr (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 38; C. 1926 I, 75). — Kp_{762} : 168—170°. D_4^{80} (Vakuum): 0,8166. n_{α}^{80} : 1,4462; n_{He}^{80} : 1,4485; np. 1,4547; np. 1,4596.
- b) Niedrigersiedende Form. B. Durch Hydrieren von Isodurol über Nickel bei 160—170° (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 38; C. 1926 I, 75). Kp₇₆₅: 162° bis 164°. D₄[∞] (Vakuum): 0,8140. n_α[∞]: 1,4444; n_{He}[∞]: 1,4466; n_β[∞]: 1,4521; n_γ[∞]: 1,4567.
- 10. 1.2.4.5 Tetramethyl cyclohexan, Hexahydrodurol C10H20 =
- a) Präparat von Eisenlohr vom Kp₇₅₅: 171^o. B. Durch Hydrieren von Durch in Eisessig unter 3 Atm. Wasserstoffdruck in Gegenwart von Platinmohr (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 39; C. 1926 I, 75). — Kp₇₅₅: 171°. D₄⁸⁰ (Vakuum): 0,8122. n_{\alpha}⁸⁰: 1,4442; n_{He}^{so} : 1,4465; n_{β}^{so} : 1,4525; n_{γ}^{so} : 1,4576.
- b) Präparat von Eisenlohr vom Kp₇₈₀: 166—168°. B. Durch Hydrieren von Durol über Nickel bei 170—180° (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 39; C. 1926 I, 75).— $Kp_{780}: 166-168^{\circ}$. D_{\bullet}^{\bullet} (Vakuum): 0,8100. $n_{\bullet}^{\bullet}: 1,4423; n_{He}^{\bullet}: 1,4445; n_{\bullet}^{\bullet}: 1,4500; n_{\bullet}^{\bullet}: 1,4547.$
- 11. Isoamylcyclopentan, 2 Methyl 4 cyclopentyl butan $C_{10}H_{20} =$ $H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$ in Gegenwart von Platinmohr (HARRIS, Am. Soc. 51, 2591). — Kp₇₈₀: 168—170°. D. 2: 0,7837. n_D: 1,4321.
- 12. 1.2 Dimethyl 3 isopropyl cyclopentan $C_{10}H_{20} = H_2C CH_2 + CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Kasansky, B. 62, 2205; Richter. CH₃·HC·CH(CH₃) WOLFF, PRESTING, B. 64 [1931], 873. Der von KISHNER (3K. 44, 1762; C. 1913 I, 706) beschriebene Kohlenwasserstoff C₁₀H₂₀ vom Siedepunkt 161—163° (vgl. E I 5, 24) ist als 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan aufzufassen (KA., B. 62, 2205, 2210).— B. Beim Überleiten von Thujan im Wasserstoffstrom über Palladium-Kohle bei 160—1620 (Zelinsky, Kasansky. B. 60, 1098). Aus dem aus Thujylxanthogensäuremethylester erhaltenen Gemisch von α - und β -Thujen (vgl. H 5, 142) beim Überleiten über Palladium-Asbest und Palladium-Kohle im Wasserstoffstrom bei 155° oder beim Überleiten über Palladium-Asbest im Kohlen-Soller for the wasserstonstrom bei 137—200° (Z., Ka.). Aus dem bei der Dehydratisierung von 1.2-Dimethyl3-isopropyl-cyclopentanol-(2) mit Oxalsäure in siedendem Alkohol erhaltenen Kohlenwasserstoff-Gemisch durch Hydrierung über Nickel bei 160—170° (Kasanski, B. 62, 2208). Durch
 Destillation von Thujamenthon-hydrazon (Syst. Nr. 613) über Kaliumhydroxyd und platiniertem Ton (Ka.). — Kp₇₅₇: 159—160,5° (Ka.); Kp₇₇₁: 160—162° (Z., Ka.). D₁[∞]: 0,7903 (Z.,
 Ka.); D₁ⁿ: 0,7877 (Ka.). n₁[∞]: 1,4339 (Z., Ka.); n₁ⁿ: 1,4328 (Ka.). — Reagiert nicht mit Brom, alkal. Permanganat-Lösung oder Salpeterschwefelsäure (Z., KA.; KA.). Unlöslich in rauchender Schwefelsäure (mit 7% SO₃) (Z., KA.).
- ,1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan vom Siedepunkt 148-1490" (E I 24). Die Einheitlichkeit und Konstitution des zuerst von Godchot, Taboury (C. r. 156, 472; Bl. [4] 13, 601) beschriebenen Kohlenwasserstoffs ist ungewiß (Kasansky, B. 62, 2205; vgl. Richter, Wolff, Presting, B. 64 [1931], 873). — B. Bei der Hydrierung von Thujamenthon (Syst. Nr. 613) in Gegenwart von Nickel bei 280° (Godchot, C. r. 172, 686). — Kp: $148-149^{\circ}$. D¹⁵: 0,793. $n_{\rm p}^{15}$: 1,4364.
 - 13. 1.1.2-Trimethyl-5-äthyl-cyclopentan $C_{10}H_{20} = \frac{H_2C \cdot CH(CH_3)}{H_2C \cdot CH(C_2H_3)} C(CH_2)_2$.
- 5^2 -Chlor-1.1.2-trimethyl-5-äthyl-cyclopentan, 1.1.2-Trimethyl-5- $[\beta$ -chlor-äthyl]- H_2C $CH(CH_3)$ $C(CH_3)_2$. B. $\textbf{cyclopentan, Dihydro-} \alpha \textbf{-camphylchlorid} \ \ C_{10}H_{19}Cl =$ Neben Benzonitril beim Erwärmen von N-Benzoyl-dihydro-α-camphylamin (Syst. Nr. 1594) mit 1 Mol Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und folgende Destillation des ent-

standenen Imidehlorids unter 100 mm Druck (v. Braun, Kröper, Reinhardt, B. 62, 1306). — Kp_{13} : 88°. D_{\bullet}^{**} : 0,9983. [α] $_{\bullet}^{**}$: +46,65° (unverdünnt). — Giht bei der Einw. von Natriumjodid in Aceton Dihydro-a-camphyljodid.

- 5°-Brom-1.1.2-trimethyl-5-äthyl-cyclopentan, 1.1.2-Trimethyl-5- $[\beta$ -brom-äthyl]-
- cyclopentan, Dihydro- α -camphylbromid $C_{10}H_{19}Br = H_2C CH(CH_3) C(CH_3)_2$.

 B. Beim Erhitzen von β -[2.2.3-Trimethyl-cyclopentyl]-āthylalkohol (Syst. Nr. 503) mit 66% iger Bromwasserstoffsäure auf 125° (v. Braun, Heymons, B. 61, 2278). Gelbliche Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp_{12} : 102° . Bei der Einw. von Trimethylamin in Benzol bei 100° entsteht Trimethyl-[dihydro- α -camphyl]-ammoniumhromid.
- 5²-Jod-1.1.2-trimethyl-5-äthyl-cyclopentan, 1.1.2-Trimethyl-5- $[\beta$ -jod-äthyl]-cyclopentan, Dihydro-a-camphyljodid $C_{10}H_{10}I=\frac{H_2C-CH(CH_3)}{H_2C\cdot CH(CH_2\cdot CH_2I)}C(CH_3)_2$. B. Aus Dihydro-a-camphylchlorid und Natriumjodid in Aceton (v. Braun, Kröper, Reinhardt, Reinh B. 62, 1306). - Kp₁₃: 115—120°. D_4^m : 1,0051. $[\alpha]_D^m$: +44,72° (unverdunnt).
 - 14. 1.1.2.2.3-Pentamethyl-cyclopentan $C_{10}H_{20} = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot C(CH_3)_2}{H_2C CH_2} \cdot C(CH_3)_2$
- 11-Brom-1.1.2.2.3-pentamethyl-cyclopentan, 1.2.2.3-Tetramethyl-1-brommethyl-
- 1¹-Brom-1.1.2.2.3-pentamethyl-cyclopentan, 1.2.2.3-Tetramethyl-1-brommethyl-cyclopentan ("Campholhrommethan") $C_{10}H_{19}Br = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot C(CH_3)_2}{H_2C} \cdot C(CH_3) \cdot CH_2Br$.

 B. Beim Erhitzen von [1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentyl-(1)]-carbinol mit einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig im Rohr auf dem Wasserbad (Ruper, Fehlmann, Helv. 9, 81). Öl von etwas unangenehmem, starkem Geruch. Kp₉: 94—95°. Zersetzt sich leicht an der Luft und am Licht. Spaltet bei der Destillation unter Atmosphärendruck fast vollständig Bromwasserstoffsäure ab. Gibt bei der Einw. von Magnesium in absol. Äther ein Gemisch des Kohlenwasserstoffs $C_{10}H_{18}$ (Syst. Nr. 453), mit einem nicht näher beschriebenen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$ sowie αβ-Bis-[1.2.2.3-tetramethyl-cyclopentyl-(1)]-āthan. Beim Behandeln mit Silberacetat in Eisessig entsteht der Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$. Bei 20-stdg. Erhitzen mit Anilin im Rohr auf 150° erhält man 1.2.2.3-Tetramethyl-1-anilinomethyl-cyclopentan und den Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{10}$. methyl-cyclopentan und den Kohlenwasserstoff C10H18.
- 15. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$ vom $Kp: 161-163^{\circ}$ (E I 24). Der von Kishner (\mathcal{H} . 44, 1762; C. 1913 I, 706) aus Thujanhydrobromid erhaltene Kohlenwasserstoff wird als 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan erkannt (Kasansky, B. 62, 2205, 2210).
- 16. α-Dekanaphthen C₁₀H₂₀ (H 55). V. Im galizischen Erdöl (Skowronski, Melan 2, 112; C. 1920 II, 655). In neuseeländischem Erdöl (Easterfield, McClelland, J. Soc. chem. Ind. 42, 937 R; C. 1924 I, 2847). — Kp: 162—164° (Sk.), 160—163° (Ea., McC.). D^{15,5}: 0,7884 (Ea., McC.). Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 µ: W. W. Coblentz. Investigations of Infra-red Spectra [Washington], S. 73, 149, 225; vgl. Bonino, G. 53, 582; 54, 477.
- 17. β -Dekanaphthen $C_{10}H_{20}$ (H 56). V. Im galizischen Erdöl (Skowronski, Metan 2, 79, 115; C. 1920 II, 655). In schwedischem Generatorschieferöl (Hellsing, Troedsson, Ark. Kemi 9, Nr. 22, S. 1; C. 1926 I, 2064). Kp: 166—1680 (Sk.).
- 18. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{10}$ unbekannter Konstitution vom Kp: $162-165^{\circ}$. B. Neben dem Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{10}$ vom Siedepunkt 168—171° beim Behandeln der Verhindung $C_{10}H_{19}I$ (s. u.) mit Zinkstaub in verd. Alkohol (Zelinsky, Rjachina, B. 57. 1935). — Kp: 162—165°. D_{10}^{10} : 0,7872. n_{10}^{10} : 1,4315.
- 19. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$ unbekannter Konstitution vom Kp: 168—171°. B. Neben dem Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$ vom Siedepunkt 162—165° beim Behandeln der Verbindung $C_{10}H_{10}I$ (s. u.) mit Zinkstaub in verd. Alkohol (Zelinsky, Rjachina, B. 57. 1935). Kp: 168—171°. D_i^{a} : 0,7891. n_D^{a} : 1,4330.
 - 20. Derivat eines Kohlenwasserstoffs $C_{10}H_{20}$ unbekannter Konstitution.

Jodderivat C₁₀H₁₉I. B. Beim Behandeln des cyclischen Alkohols C₁₀H₂₀O vom Kp₂₀: 111—113° (Syst. Nr. 503) mit Jod und amorphem Phosphor (Zelinsky, Rjachina, B. 57, 1935). — Kp₂₂: 128—130°. — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub in verd. Alkohol die Kohlenwasserstoffe C₁₀H₂₀ vom Siedepunkt 162—165° und 168—171° (s. oben).

9. Kohlenwasserstoffe C11H22.

- 1. Pentylcyclohexan, n-Amylcyclohexan, 1-Cyclohexyl-pentan $C_{11}H_{22} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Hydrierung von n-Amyl-benzol in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). Kp: 194,5—198° (St.); Kp: 199° (unkorr.); Kp₁₆: 84—85° (Bourguel, Bl. [4] 41, 1476). D₁¹¹: 0,8160 (St.); D²⁰: 0,802 (B.). n_1^{11} : 1,4466 (St.); n_2^{20} : 1,444 (B.). Liefert beim Erhitzen in Gegenwart von Aluminiumchlorid Butan, Methylcyclohexan und ein Gemisoh von Tetramethyl- und Pentamethyl-cyclohexanen (Grignard, Stratford, C. r. 178, 2151; St., Ann. Off. Combust. liq. 4, 341).
- [ε -Brom-pentyl]-cyclohexan, 5-Brom-1-cyclohexyl-pentan, ε -Cyclohexyl-pentylbromid $C_{11}H_{21}Br = C_{\varepsilon}H_{11} \cdot [CH_{2}]_{\epsilon} \cdot CH_{2}Br$. B. Aus ε -Cyclohexyl-pentylalkohol und Phosphortribromid bei 0° bis -5° , zuletzt bei 100° (HIERS, Adams, Am. Soc. 48, 2389). Kp_{δ} : 113—114°. D_{ϵ}^{**} : 1,1198. n_{ϵ}^{**} : 1,4814.
- 2. Isoamylcyclohexan, 2 Methyl 4 cyclohexyl butan $C_{11}H_{12} = H_2C \stackrel{\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2}{\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 - 3. 1.2.3 Trimethyl 4 isopropyl cyclopentan C₁₁H₂₂ = CH₃·HC·CH(CH₃) CH·CH₃. B. Bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid auf (CH₃)₂CH·HC CH₂

 Thujamenthon und folgenden Hydrierung des erhaltenen Gemisches der 1.2.3-Trimethyl-4-isopropyl-cyclopentene in Gegenwart von Nickel bei 180° (Godchot, C. r. 172, 687). Flüssigkeit von terpenartigem Geruch. Kp: 157—158°. D¹³: 0,7833. n³: 1,4326.
- 4. Undecanaphthen, Hendekanaphthen $C_{11}H_{22}=C_{10}H_{19}\cdot CH_3$ (vgl. H 57). B. Durch Reduktion von ω -Chlor-undecanaphthen mit Natrium und absol. Alkohol unter Erwärmen (Komppa, B. 62, 1569). Leicht bewegliche Flüssigkeit von petroleumartigem Geruch. $Kp_{764,5}$: 183,5—184,5°. D_4^{∞} : 0,8128. n_{∞}^{∞} : 1,446; n_{∞}^{∞} : 1,4483; n_{∞}^{∞} : 1,4543; n_{∞}^{∞} : 1,4594.
- ω-Chlor-undecanaphthen $C_{11}H_{21}Cl = C_{10}H_{10}$ ·Ch₂Cl. B. Aus dem Undecanaphthenol $C_{11}H_{22}O$ vom Siedepunkt 236,5—237,5° (Syst. Nr. 504) und Phosphorpentachlorid in Phosphoroxychlorid in der Wärme (ΚΟΜΡΡΑ, B. 62, 1569). Leicht bewegliche Flüssigkeit von petroleumartigem Geruch. Kp_7 : 74—78°. D_4^{∞} : 0,8932.
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{22}$ aus neuseeländischem Petroleum. Kp: 179° bis 182°; $D^{16.6}$: 0,7987 (Easterfield, McClelland, J. Soc. chem. Ind. 42, 937 R; C. 1924 I, 2847).
- 6. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{22}$ aus Asphalt. B. Durch Extraktion des Asphalts von Nord-Alberta mit Petroläther (Krieble, Seyer, Am. Soc. 43, 1345). Kp_{10} : 75—80°. D^{20} : 0,8186. $n_D^{20.5}$: 1,4450.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{24}$.

- 1. n Hexylcyclohexan, 1 Cyclohexyl hexan $C_{12}H_{24} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. Kp: 221° (unkorr.); Kp₁₆: 102° (Bourguel, Bl. [4] 41, 1476). D^{50} : 0,806; n_0^{50} : 1,446 (B.).
- [ζ -Brom-n-hexyl]-cyclohexan, 6-Brom-1-cyclohexyl-hexan, ζ -Cyclohexyl-n-hexylbromid $C_{19}H_{23}Br=C_6H_{11}\cdot [CH_2]_5\cdot CH_2Br$. B. Aus ζ -Cyclohexyl-n-hexylalkohol und Phosphortribromid bei 0^0 bis -5^0 , zuletzt bei 100^0 (HIERS, ADAMS, Am. Soc. 48, 2389). Kp₄: 124—125°. D₄*: 1,1073. n₂*: 1,4802.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{24}$ aus neusceländischem Petroleum. Kp: 196—198°; $D^{15.5}$: 0,8042 (Easterfield, McClelland, J. Soc. chem. Ind. 42, 937 R; C. 1924 I, 2847).
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus Ohio-Petroleum. Kp_{30} : 111—113°. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblentz, Investigations of Infra-red Spectra [Washington 1905], S. 73, 151, 226; vgl. Bonino, G. 53, 582; 54, 478.

- 4. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus Asphalt. B. Durch Extraktion des Asphalts von Nord-Alberta mit Petroläther (Krieble, Sei er, Am. Soc. 43, 1345). Kp₁₀: 95—99°. D²⁰: 0,8395. $n_1^{p_0,s}$: 1,4580. α_p : +0,14° (unverdünnt; l=10 cm),
- 11. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{26}$ aus Lignin. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Cyclohexan bestimmt (Picter, Gaulis, Helv. 6, 631). B. Bei der Destillation von Lignin aus Fichtenholz unter 5—25 mm Druck bei 350—390° (P., G.). Kp: 235—240°. D: 0,809. n_p : 1,447.

12. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{36}$.

- 1. Cyclopentadecan $C_{15}H_{30} = \frac{H_2C \cdot [CH_2]_6}{H_2C \cdot [CH_2]_6} CH_2$. B. Bei 30-stdg. Erhitzen von Cyclopentadecanon-semicarbazon mit Natrium und Alkohol im Rohr auf 180—190° (RUZICKA, Mitarb., Helv. 9, 517). Nadeln (aus Methanol). F: 60—61°; $D_*^{a,b}$: 0,8364 (R., Mitarb.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2344,7 kcal/Mol (SCHLÄFFER in Landolt-Börnst. E II, 1636). $n_0^{a,b}$: 1,4592 (R., Mitarb.). Beständig beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphor im Rohr auf 250° (R., Mitarb.).
- $\begin{array}{ll} 2. & \textbf{1-Methyl-4-[a.e-dimethyl-hexyl]-cyclohexan, 2-Methyl-6-[4-methyl-cyclohexyl]-heptan } C_{16}H_{30} = (CH_3)_2CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_3) \cdot HC < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_3 \end{matrix} > CH \cdot CH_3. \end{array}$
- a) Linksdrehende Form, Hexahydrozingiberen $C_{15}H_{80} = (CH_3)_{2}CH \cdot [CH_2]_{3} \cdot CH(CH_2) \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (E I 27)$. Zur Konstitution vgl. Ruzicka, van Veen, A. 468, 143. D_{1}^{a} : 0,829; n_{1}^{a} : 1,4567 (R., van V., A. 468, 153). Bei der Dehydrierung in Gegenwart von Palladiumkohle bei 345—360° entsteht ein Produkt, das bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Terephthalsäure, Oxalsäure und Essigsäure gibt.
- b) Optisch-inaktive Form. Hexahydrobisabolen $C_{18}H_{30} = (CH_3)_2CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_3) \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$ (E I 27). B. Bei der Hydrierung von Tetrahydrobisabolen in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd (Ruzicka, van Veen, A. 468, 141). Entsteht auch aus natürlichem Bisabolen und Wasserstoff in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd (R., van V., A. 468, 135). Kp₁₅: etwa 125°. D_4^{45} : 0,828.
- 2.6-Dichlor-2-methyl-6-[4-chlor-4-methyl-cyclohexyl]-heptan, Bisabolen-trishydrochlorid $C_{18}H_{27}Cl_3=(CH_3)_2CCl\cdot[CH_2]_3\cdot CCl(CH_3)\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2 < CCl\cdot CH_3$ (H 59; E I 27). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Capato, Helv. 8, 259; R., van Veen, A. 468, 133. B. Beim Behandeln von Bisabolol (Syst. Nr. 510) mit Chlorwasserstoff in Äther bei 0° (Ruzicka, Capato, Helv. 8, 268, 271). Blättchen (aus Methanol), Prismen (aus Alkohol). F: 79—80° (Ru., C.; Rao, Shintre, Simonsen, J. indian Inst. Sci. [A] 9, 147; C. 1927 I, 654), 79,5—80° (Penfold, Simonsen, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 154).

Bisabolen - hexabromid C₁₅H₂₄Br₆ (H 60). B. Aus Bisabolen (aus äther. Öl von Daucus carota) und Brom in Äther in Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat unter Eiskühlung, neben zwei Isomeren vom Schmelzpunkt 142° und 130—132° (Азаніла, Тѕикамото, J. pharm. Soc. Japan 1926, 98; С. 1927 I, 1843). — Krystalle (aus Aceton). F: 154°.

- 3. 1.1 Dimethyl 4 isopropyl 2 sek. butyl cyclohexan $C_{15}H_{30} = (CH_3)_3CH \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH[CH(CH_3)(C_2H_3)]}{CH_2} > C(CH_3)_2.$
- 1.1 Dimethyl 4 [α chlor isopropyl] 2-sek. butyl cyclohexan (?), Tetrahydroelemylchlorid $C_{15}H_{29}Cl = (CH_3)_2Ccl \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH[CH(CH_2)(C_2H_5)] \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$
- 4. 1.3 Ditsoamyt cyclopentan C₁₈H₃₀ = (CH₃)₂CH·CH₂·

durch Hydrierung in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd oder, neben 1.3-Diisoamylcyclopentandion-(2.4), durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und alkoholisch-wäßriger Salzsäure unter Einleiten von Chlorwasserstoff und Erwärmen (W.). — Fast geruchloses Öl. Kp₁₁: 110—112°.

5. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{30}$ vom Kp_{50} : 158—160° aus kalifornischem Petroleum. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 73, 149, 225; vgl. Bonino, G. 53, 582: 54, 479.

13. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{32}$.

- 1. Cyclohexadecan $C_{1e}H_{32} = H_2C < [CH_2]_7 > CH_2$. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Cyclohexadecandion-(1.9) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Ruzicka, Mitarb., Helv. 11, 502). Nadeln (aus Methanol). F: 61°.
- 2. Methylcyclopentadecan $C_{16}H_{32}=\frac{H_2C\cdot[CH_2]_6}{H_2C\cdot[CH_2]_6}$ CH·CH₃. B. Bei der Reduktion von 1-Methyl-cyclopentadecen-(1) mit Wasserstoff in Essigester in Gegenwart von Platin-schwarz (Ruzicka, Schinz, Pfeiffer, Helv. 11, 700). Beim Kochen von Muscon (Syst. Nr. 614) mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure unter Einleiten von Chlorwasserstoff (R., Helv. 9, 1014). F: —19,5° (R.). Kp₁₂: 147—148° (R., Sch., Pf.). D_i^{μ} : 0,8628 (R.); D_i^{μ} : 0,8576 (R., Sch., Pf.). n_i^{μ} : 1,4776 (R.); n_i^{μ} : 1,4735 (R., Sch., Pf.). Beugung von Röntgenstrahlen: Katz, Selman, Z. Phys. 46, 400; C. 1928 I, 1743.
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{32}$ vom Kp_{30} : 164—168° aus Ohio-Petroleum. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblentz, Investigations of Infra-red Spectra [Washington 1905], S. 73, 151, 226; vgl. Bonino, G. 53, 582.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{32}$ aus Steinkohle (EI28). Der von Pictet (A.ch. [9] 10, 266) beschriebene Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{32}$ wird als Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{30}$ (S. 76) erkannt (Pictet, Gaulis, Helv. 6, 632).
- 14. Cycloheptadecan, Dihydrozibetan $C_{17}H_{34} = \frac{H_2C \cdot [CH_2]_7}{H_2C \cdot [CH_2]_7}CH_3$. B. Bei 30-stdg. Erhitzen von Dihydrozibeton-semicarbazon (Syst. Nr. 614) mit Natrium und Alkohol im Rohr auf 180—190° (Ruzicka, Mitarb., Helv. 9, 517). In geringer Menge neben Zibetan beim Kochen von Zibeton (Syst. Nr. 619) mit amalgamiertem Zink und 20% iger Salzsäure unter Einleiten von Chlorwasserstoff (Ruzicka, Schinz, Seidel, Helv. 10, 699). Nadeln (aus Methanol). F: 65° (R., Sch., Sei). $D_1^{n_2}$: 0,8239; $n_2^{n_3}$: 1,4540 (R., Mitarb.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2659,5 kcal/Mol (Schläffer in Landolt-Börnst. E II, 1636).

Bromcycloheptadecan, Cycloheptadecylbromid $C_{17}H_{33}Br = \frac{H_2C \cdot [CH_2]_7}{H_2C \cdot [CH_2]_7}CHBr$. Bei der Einw. von Phosphortribromid auf Dihydrozibetol (Syst. Nr. 504) in Benzol.

B. Bei der Einw. von Phosphortribromid auf Dihydrozibetol (Syst. Nr. 504) in Benzol, neben Zibetan (Ruzicka, Schinz, Seidel, Helv. 10, 700). — Öl. Wurde nicht ganz rein erhalten. Kp_{0,5}: 150—160°. — Gibt beim Kochen mit 25 % iger alkoholischer Kalilauge Zibetan.

15. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{18}H_{36}}.$

- 1. Cyclooctadecan $C_{19}H_{36} = \frac{H_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_2}{H_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_2}$. B. Neben wenig Cyclooctadecanon beim Kochen von Cyclooctadecandion-(1.10) mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäurr-(Ruzicka, Mitarb., Helv. 11, 507). Entsteht analog durch Reduktion von Cyclooctadecanon (R., Mitarb.). Nadeln (aus Methanol). F: 72°. Löslich in Petroläther.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{36}$ vom Kp_{50} : 166—170° aus pennsylvanischem Petroleum. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblentz, Investigations of Infra-red Spectra [Washington 1905], S. 73, 151, 159, 163, 227, 228.
- 16. $1-[\delta-Methyl-pentyl]-4-[\alpha.\varepsilon-dimethyl-hexyl]-cyclohexan, Oktahydro-\alpha-camphoren <math>C_{20}H_{40}=$ (CH₃)₂CH·[CH₂]₃·CH(CH₃)·HC<CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CH₃)₂·CH(CH₃)₃ (E I 29). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 273. Liefert bei längerem Kochen mit Braunstein

und 57% iger Schwefelsäure unter weiterem Zusatz von Braunstein, Eisessig und konz. Schwefelsäure Terephthalsäure, Mellophansäure und Pyromellitsäure.

- 1.14.41.45-Tetrachlor-1-[14-methyl-pentyl]-4-[41.45-dimethyl-hexyl]-cyclohexan, α -Camphoren-tetrakis-hydrochlorid $C_{20}H_{36}Cl_4=$ (CH₃)₂CCl·[CH₃]₃·CCl(CH₃)·HC $\stackrel{CH_2 \cdot CH_3}{\subset H_2} \cdot CCl \cdot [CH_2]_3 \cdot CCl(CH_3)_3$ (E I 29). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Stoll, Helv.~7,~275.
- 17. Kohlenwasserstoff $C_{24}H_{48}$ vom Kp₅₀: 270—272° aus pennsylvanischem Petroleum. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 73, 151, 159, 227, 228.
- 18. Cyclotriakontan $C_{30}H_{80}=\frac{H_2C\cdot[CH_2]_{13}\cdot CH_2}{H_2C\cdot[CH_2]_{13}\cdot CH_2}$. B. Neben Cyclotriakontanon bei 18-stdg. Kocben von Cyclotriakontandion-(1.16) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure unter weiterem Zusatz von konz. Salzsäure (Ruzicka, Mitarb., Helv. 11, 511). Blättchen (aus Essigester). F: 53—54°. Beständig gegen Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor auf 250°. [Kühn]

2. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-2} .

- 1. Cyclopropen C₃H₄ = HC CH₂ (H 61). Über das Cyclopropen von Freundler, C. r. 124, 1158; Bl. [3] 17, 611, 614 vgl. Demjanow, Dojarenko, B. 56, 2200. B. Beim Erhitzen von Trimethylcyclopropylammoniumbydroxyd in Gegenwart von platiniertem Ton auf ca. 300°, neben wenig Allylen (D., D.). Beim Bebandeln von 1.2-Dibrom-cyclopropan mit Zinkstaub und 80% igem Alkohol bei 72—73° (D., D.). Gas von charakteristischem Geruch. Kondensiert sieb bei Kühlung mit Äther-Koblendioxyd-Schnee zu einer farblosen Flüssigkeit. Polymerisiert sieh bei 270—290° über Aluminiumoxyd in einer Koblendioxydatmosphäre. An der Luft, besonders im direkten Liebt, erfolgt gleicbzeitige Polymerisation und Oxydation unter Bildung einer gelblieben, dieken Flüssigkeit der Zusammensetzung C₂H₁₂O. Brennt mit stark leuchtender, rußender Flamme. Reagiert mit Brom explosionsartig unter Ruß-Abscheidung, bei Verdünnung mit Koblendioxyd und unter Kühlung entsteben 1.2-Dibrom-cyclopropan und wenig 1.1.3.3-Tetrabrom-propan. Gibt beim Einleiten in alkoh. Jod-Lösung eine flüssige Jodverbindung, die beim Aufbewabren dunkel wird.
- 2. Methylencyclopropan $C_4H_6=\frac{H_2C}{H_2C}C$: CH_2 (vgl. H 61; E I 29). B. In geringer Menge bei raschem Erbitzen von Trimethyl-[cyclopropyl-methyl]-ammoniumbydroxyd in Gegenwart von platiniertem Ton, neben anderen Produkten (Demjanow, Dojarenko, B. 56, 2209). Sehr unbeständig. Liefert beim Einleiten in Brom 1-Brom-1-brommetbyl-cyclopropan und 1.2.2.4-Tetrabrom-butan(?).

3. Kohienwasserstoffe $\mathrm{C}_{\scriptscriptstyle{5}}H_{\scriptscriptstyle{8}}.$

1. Cyclopenten C₅H₈ = H₂C—CH
H₂C—CH
CH (H 61; E I 29). B. Neben anderen Produkten aus Bromcyclopentan beim Kochen mit Basen oder basisch reagierenden Stoffen, wie Kaliumcarbonat-Lösung, wäßr. Blei(II)-oxyd-Suspension, Natriumacetat-Lösung, Anilin usw. (Loevenich, Mitarb., B. 62, 3087). Entsteht neben wenig Dicyclopentyl beim Behandeln von Bromcyclopentan mit Natrium in Ätber (Zelinsky, Titz, Fatejew, B. 59, 2581). Beim Leiten der Dämpfe von Tetrabydrodicyclopentadien oder Dibydrodicyclopentadien über eine glühende Platinspirale bei 75—80° unter 20 mm Druck, neben anderen Produkten (Staudinger, Rheiner, Helv. 7, 28). Aus Cyclopentanol bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure (Chavanne, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 334; C. 1923 IV, 69). Beim Erhitzen von Cyclobutylcarbinol mit Aluminiumoxyd auf 415—430° (Dojarenko, Ж. 58, 31; B. 60, 1543). Bei der thermischen Zersetzung von 6.6-Diphenyl-bicyclo-[0.2.3]-heptanon-(7) oberhalb 200°, neben Diphenylketen (St., Rh.). Aus dem Phosphat des Aminomethylcyclobutans durch Destillation (Demjanow, Do., B. 55, 2727). — Kp₂₅₁: 43—44,2°; D°; 0,7876; D°; 0,7776;

nº: 1,4287 (Do.). Depolarisation von an flüssigem Cyclopenten gestreutem Licht: CABANNES, Granier, C. 7. 182, 886. — Zur Oxydation mit Kaliumpermanganat zu niedrigschmelzendem Cyclopentandiol-(1.2) vgl. van Loon, Versl. Akad. Amsterdam 28, 214; C. 1920 I, 331; BÖESEKEN, R. 47, 685. Liefert bei der Oxydation mit Benzopersäure Cyclopentenoxyd (Maan, s. bei BÖESEKEN, R. 47, 689). Lagert bei der Einw. von Chlorharnstoff unterchlorige Säure an unter Bildung von 2-Chlor-cyclopentanol-(1) (Godchot, Bedos, C. r. 182, 394). — Bestimmung durch Titration mit Brom: Menzies, Robinson, Soc. 125, 2166.

Monomeres Cyclopentenozonid C₅H₈O₃ (H 62; E I 30). Zur Konstitution vgl. Staudinger, B. 58, 1089. — Die Lösung in Essigsäure liefert beim Schütteln mit Titan(III)-chlorid und Natriumacetat in Wasser bei 40° Glutardialdehyd (Menzies, Robinson, Soc. 125, 2166).

- 3-Chlor-cyclopenten-(1), Δ^2 -Cyclopentenylchlorid $C_5H_7Cl = H_2C \cdot CH_2$ CH (H 62).

 B. Zur Bildung aus Cyclopentadien und Chlorwasserstoff vgl. Noller, Adams, Am. Soc. 48, 2446; Perkins, Cruz, Am. Soc. 49, 519. Flüssigkeit, die bei —15° haltbar ist und sich bei Zimmertemperatur bald zersetzt (N., A.). Kp₂₀: 25—31° (N., A.). Liefert mit trocknem Natriumphenolat in Toluol 2-[Δ^2 -Cyclopentenyl]-phenol, Phenol und Cyclopentadien (v. Braun, Kühf, B. 60, 2555). Gibt mit Ammoniumrhodanid in Renzel oder Toluol auf (v. Braun, Kühar, B. 60, 2555). Gibt mit Ammoniumrhodanid in Benzol oder Toluol auf dem Wasserbad Δ^2 -Cyclopentenylsenföl (v. B., K.). Liefert mit Methylamin in Benzol bei 60° Methyl- Δ^2 -cyclopentenyl-amin und Methyl-di- $[\Delta^2$ -cyclopentenyl-amin, mit Diäthylamin in Benzol Diäthyl- Δ^2 -cyclopentenyl-amin (v. B., K.). Gibt mit Phenylmagnesiumbromid in Äther △2-Cyclopentenyl-benzol (v. B., K.).
- mit trans- und wenig cis-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) durch Einw. von Brom auf Cyclopentadien in Hexan oder Chloroform in einer Kältemischung (FARMER, Scott, Soc. 1929, 177). — Fast farblose Flüssigkeit. D20: 1,8867. — Geht bei der Destillation unter teilweiser Zersetzung in trans- und überwiegend in cis-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) über. Liefert bei der Oxydation mit 5% iger neutraler Permanganat-Lösung ein wasserlösliches sirupöses Glykol, das sich bei der Destillation zersetzt und bei der Oxydation mit wäßr. Chromsäure wenig Meso-α.α'-dibrom-glutarsäure und andere saure Produkte gibt.
 - $\textbf{3.5-Dibrom-cyclopenten-(1)} \ \ C_5H_6Br_2 = \frac{BrHC--CH}{H_2C\cdot CHBr}CH \ \ (H \ \ 62).$
- a) Flüssige Form, cis-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1). B. In geringer Menge neben der trans-Form und 3.4-Dibrom-cyclopenten-(1) bei der Einw. von Brom auf Cyclopentadien in Hexan oder Chloroform in einer Kältemischung (Farmer, Scott, Soc. 1929, 177). Durch Destillation von 3.4-Dibrom-cyclopenten-(1), neben geringen Mengen der trans-Form (F., Sc.). Kp₅: 72°; Kp₁₅: 82°. D²⁰: 1,9198.
- b) Feste Form, trans-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1). B. Siehe bei der cis-Form. F: 45—46° (F., Sc.).
- 2. 1-Methyl-cyclobuten-(1) $C_5H_8 = H_2C < \frac{CH}{CH_3} > C \cdot CH_3$ (E I 30). Diese Konstitution kommt nach Ingold, Soc. 123, 1709 dem E I 5, 31 beschriebenen "Spiropentan" von Zelinsky, Krawetz, Ж. 44, 1877; B. 46, 166 zu. — B. Zur Bildung durch Erhitzen von Methylencyclobutan über Aluminiumoxyd vgl. Dojarenko, B. 59, 2934; Ж. 58, 3. — Kp₇₅₅: 38,5—40° (I.); Kp₇₄₀: 36—38° (D.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Wasser + Aceton und dann mit Chromschwefelsäure Kohlendioxyd, Oxalsäure, Bernsteinsäure, Lävulinsäure und ein nicht näher untersuchtes Glykol C₈H₁₀O₂ vom Kp₂₆: 110—120° (I.). Liefert mit Brom bei 10—20° 1.2-Dibrom-1-methyl-cyclobutan und ein Tribromid vom Kp_{13,5}: 108—112° (D.).
- 3. Methylencyclobutan C₅H₈ = H₂C < CH₂ > C:CH₂ (H 62; E I 30). Zur Bildung nach Demjanow, Dojarenko, Ж. 49, 199; C. 1928 III, 746 vgl. noch De., Do., B. 55, 2728. — Flüssigkeit von starkem allylartigem Geruch. Kp₇₄₀: 40—41,5° (Do., B. 59, 2934). Die: 0,7487 (DE., Do.). — Geht beim Leiten über Aluminiumoxyd bei 395-430° in Isopren, 2-Methly-buten-(1), 2-Methyl-buten-(2), 1-Methyl-cyclobuten-(1), p-Cymol und andere Produkte über (Do., B. 59, 2934; %. 58, 3). Liefert mit unterchloriger Saure unter Kühlung 1-Chlormethyl-cyclobutanol-(1), geringe Mengen 1-Chlor-1-oxymethyl-cyclobutan und 1-Chlor-1-chlormethyl-cyclobutan (DE., Do.).

Verbindung C_5H_0 Br₃ (vgl. das H 1, 139 beschriebene x-Tribrom-isopentan von Hell, Wildermann, B. 24, 221). B. Beim Einleiten des durch Erhitzen von Methylencyclobutan mit Aluminiumoxyd auf 395-430° gewonnenen Kohlenwasserstoffgemischs in Brom, neben

anderen Produkten (DOJARENKO, B. 59, 2938). — Dickflüssiges Öl. $Kp_{12,5}$: 107—109°. D_{*}° : 2.0870; $D_{*}^{\circ,1}$: 2.0594; $n_{*}^{\circ,1}$: 1.561.

4. Vinylcyclopropan, Cyclopropyläthylen $C_5H_8=\frac{H_2C}{H_2C}$ CH·CH:CH₂. B. Aus Trimethyl-[α -cyclopropyl-äthyl]-ammoniumhydroxyd durch Destillation, neben wenig Dimethyl-[α -cyclopropyl-äthyl]-amin (Demjanow, Dojarenko, B. 55, 2720). — Leicht bewegliche Flüssigkeit von lauchartigem Geruch. Kp₇₆₅: 40—40,2° (korr.). D₂: 0,7415; D₃: 0,7311; D₄: 0,7260; D₂: 0,723; n₃: 1,4205; n₃: 1,4172. — Wird durch 2% ige Permanganat-Lösung bei 0—5° zu Cyclopropylglykol, Ameisensäure und Cyclopropancarbonsäure oxydiert. Liefert mit Brom unter Kühlung [α . β -Dibrom-äthyl]-cyclopropan.

4. Kohlenwasserstoffe C_6H_{10} .

1. Cyclohexen, Tetrahydrobenzol C₆H₁₀ = H₂C<CH₂·CH₂·CH₂>CH (H 63; E I 31). V. Im Urteer aus indischen Steinkohlen (Rassow, Bhattacheryya, Brennstoffch. 7, 264; C. 1926 II, 2648). — B. Neben anderen Produkten aus Bromcyclohexan bei der Einw. C. 1926 11, 2048). — B. Reben singeren Frodukten aus Bromcyclonexan bei der Einw. bromabspaltender Stoffe, wie Kaliumcarbonat-Lösung, β-Naphthylamin, Natrium in Äther usw. (Loevenich, Mitarb., B. 62, 3096), Phenylcyclohexylamin oder Dicyclohexylamin in Alkohol (Hiers, Adams, Am. Soc. 49, 1103) oder Phthalimidkalium (Ing, Manske, Soc. 1926, 2349). Bei der Einw. von Magnesium auf 1.2-Dibrom-cyclohexan in Äther (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 110; C. 1926 I, 2343). Aus Cyclohexanol beim Leiten über Kupfer, das durch Reduktion von gefälltem Kupfer(II)hydroxyd mit Wasserstoff dargestellt wurde, bei 330° (HARA, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 415; C. 1926 II, 2658), beim Leiten über japanische saure Erde bei 200° (INOUE, Bl. chem. Soc. Japan 1, 220; C. 1927 I, 690), beim Kochen mit Frankonit (Chem. Fabr. Schering, Freund, D. R. P. 451535; C. 1928 I, 411; Frdl. 16, 716), beim Kochen mit rauchender Salzsäure, neben überwiegenden Mengen Cyclohexylchlorid (MAYES, TURNER, Soc. 1929, 502), bei der Destillation mit krystallisierter Orthophosphorsäure (Bodroux, A. ch. [10] 11, 515) oder bei der Einw. von Phosphortrichlorid in der Wärme (Oster-Berg, Kendall, Am. Soc. 42, 2620). Zur Bildung aus Cyclohexanol durch Destillation mit Schwefelsäure und Disulfaten vgl. Senderens, C. r. 177, 1183; 187, 1103; O., K.; zur Bildung aus Cyclohexanol durch Erhitzen mit verschiedenen Katalysatoren vgl. Lacourt, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 347; C. 1927 II, 923. Aus Hexahydroanisol oder Hexahydrophenetol durch Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 150—160° (WASER, SANDER, Helv. 8, 108). Aus Cyclohexyl-phenyl-äther bei längerem Erhitzen auf 373—377°, neben Phenol, 2-Cyclo-Aus Cyclohexyl-phenyl-āther bei längerem Erhitzen auf 373—377°, neben Phenol, 2-Cyclohexyl-phenol und anderen Produkten (Skraup, Beifuss, B. 60, 1073). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen von Cyclohexanon auf 250—300° in Gegenwart von unglasierten Tonscherben (Treies, B. 61, 684). — Darstellung durch Destillation von Cyclohexanol mit konz. Schwefelsäure: Colleman, Johnstone, Org. Synth., Coll. Vol. I, S. 177; Deutsche Ausgabe, S. 176; vgl. Hersheerg, Ruhoff, Org. Synth. 17 [1937], 27. E:—103,7° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 288), —97° (Lecat, s. bei Tl.). Kp₇₆₅: 84° (Nametrein, Ж. 55, 59; C. 1925 I, 222); Kp₇₆₀: 83,25 ± 0.1° (Tl.), 82,75° (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19); Kp₇₆₅: 82,8° (Waterman, van Westen, R. 48, 639). D^m₂: 0,8112 (N.). Viscosität bei 20°: Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 16. Verdampfungswärme bei 81,60°: 88,70 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 898,8 kcal/Mol (Konowalow, J. Chim. phys. 23, 361; C. r. 183, 41). n^m₂: 1,4469 (N.); n^{mog.65}₄: 1,44360; n^{mog.65}₅: 1,44637; n^{mog.65}₅: 1,45312; n^{mog.65}₇: 1,45874 (W., van W.); n^{mog.65}₄: 1,4630 (Voellmy, Ph. Ch. 127, 344). Refraktionsdispersion: Moutte, Chim. VAN W.); ny.: 1,4630 (VOELLMY, Ph. Ch. 127, 344). Refraktionsdispersion: MOUTTE, Chim. et Ind. 19 [Sonder-Nr.], 262 C; C. 1929 I, 677; Dispersion ultravioletter Strahlen bei 16,2°: V. Zum ultravioletten Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung vgl. Purvis, Zum intravioletten Absorptionsspektrum des Dampies und der alkon. Losing vgl. Furvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 23, 588; C. 1927 II, 379. Ultrarotes Absorptionsspektrum: Lecomte, C. r. 183, 29. Depolarisation von an gasförmigem und an flüssigem Cyclohexen gestreutem Licht: Cabannes, Granier, C. r. 182, 886. Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 180, 1596. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes bei 20,6°: Javelle, Chim. et Ind. 19 [Sonder-Nr.], 266 C; C. 1928 II, 1860. — Azeotrope Gemische, die Cyclohexen enthalten, s. in der Tabelle S. 38. Dampfdruck binärer Systeme mit 1-Methyl-dekahydro-enthalten, de Dimethyl dekahydro-panhthelin, und 2 6 Dimethyl dekahydro-panhthelin hei naphthalin, 1.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin und 2.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin bei 200: Weissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 153, 34. Adsorption von flüssigem Cyclohexen an Platin: PALMER, Pr. roy. Soc. [A] 115, 231; C. 1927 II, 1678. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes durch Cyclohexen-Toluol-Gemische bei 20°: J.— Cyclohexen hemmt die Reduktion von Methylenblau durch Wasserstoffdonatoren in Gegenwart von ruhenden Bact. coli vollständig (QUASTEL, WHETHAM, Biochem. J. 19, 529). Reaktionsfähigkeit von Jod in Cyclohexen-Lösung: Feigl, Chargaff, M. 49, 424.

Komponente	Kp760	Gehalt an Cyclohexen in Gew%	Komponente	Kp769	Gehalt an Cyclohexen in Gew%
Methanol ²)	55,9 66,7	60 66	Isobutylalkohol ³). tert. Butylalkohol ¹)	80,5 73,2	85,8 60
Propylalkohol ²)	76,6 70,5	78,4 63 95	Dimethyläthyl- carbinol 1)	80,8	83
Butylalkohol 1) sek. Butylalkohol 1).	82,0 78,7	79	Essigsäure 3)	76,3 81,8	78,3 93,5

1) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 107—111. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19—20.

Zersetzt sich schnell bei der Einw. von Sonnenlicht oder ultraviolettem Licht in Gegenwart von Uransalzen (Aloy, Valdiguit, Bl. [4] 37, 1138). Bei jahrelanger Einw. von α-Strahlung (aus Radiumbromid) erhält man Kohle und teils einfachere, teils kompliziertere Kohlenwasserstoffe (Zelinsky, R. 41, 613). Bleibt bei längerem Erhitzen im Rohr auf 200° unverändert (Z., Pawlow, B. 57, 1067). Bei 400—500° bilden sich Benzol und Naphthalin (Hormann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 165). Verhalten bei längerem Erhitzen auf 350—375°: Skraup, Beifuss, B. 60, 1073. Beim Erhitzen von Cyclohexen auf 400—440° in Gegenwart von Aluminiumoxyd unter Druck erhält man unter anderem Wasserstoff, gasförmige Paraffin-Kohlenwasserstoffe und Benzol (Petrow, Bl. [4] 43, 1276; 38. 60, 1439). Gibt beim Leiten über japanische saure Erde bei 330° Methylcyclopentan (Inoue, Bl. chem. Soc. Japan 1, 220; C. 1927 I, 690). Geht in Gegenwart von Palladiumasbest schon bei Zimmertemperatur allmählich in Benzol und Cyclohexan über (Z., B. 58, 187); die Disproportionierung ist bei ca. 90° vollständig; mit steigender Temperatur wächst die Menge des entstandenen Benzols unter gleichzeitiger Bildung von Wasserstoff (Z., P., B. 57, Menge des entstandenen beizois unter gisichzeitiger Bildung von wasserstoff (Z., F., B. 64, 1067; Z., B. 58, 186). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 35°: Z., P., B. 66 [1933] 1420; vgl. a. Balandin, 3K. 61, 930; Ph. Ch. [B] 2, 309. Oxydiert sich in geringem Maße beim Durchleiten von Sauerstoff unter Bildung von Cyclohexenperoxyd (Syst. Nr. 2669) (Stephens. Am. Soc. 50, 569). Oxydation durch Luftsauerstoff in Gegenwart von Eisen(III)-oxyd zwischen 350° und 500°: Berl, Heise, Winnacker, Ph. Ch. [A] 139, 468. Im Gegentation of the control of satz zu den Angaben von Willstätter, Sonnenfeld (B. 46, 2955; 47, 2814) liefert Cyclohexen beim Schütteln mit Sauerstoff in Gegenwart von wenig kolloidaler Osmium-Aceton-Lösung Cyclohexen-(1)-ol-(3), 1-Formyl-cyclopenten-(1), Cyclohexen-(1)-on-(3) und Adipinsäure (Kötz, Richter, J. pr. [2] 111, 383), in Gegenwart von Osmium-Asbest in Benzol Saure (KOTZ, RICHTER, J. pr. [2] 111, 383), in Gegenwart von Osmium-Asoest in Benzoi Cyclohexen-(1)-ol-(3), wenig Adipinsäure, eine Verbindung C₆H₁₀O₂ [?; Kp_{0,2}: 108—110°; gibt mit 4-Nitro-phenylhydrazin himbeerrote Krystalle vom Schmelzpunkt 233—235° (Zers.)] und eine aldehydartige Substanz (Semicarbazon, F: 240—241°) (Medweddew, Alexedewa, Sbornik Rabot chim. Inst. Karpov 1927 [Bach-Festschrift], 115; C. 1927 II, 1012). Entzündungstemperatur in Luft: B., H., W. Über die Vorgänge bei der Explosion von komprimierten Cyclohexen-Luft-Gemischen auch in Anwesenheit von Bleitetraäthyl vgl. Duchene, C. r. 186, 220. Klopffestigkeit: Birch, Stansfield, Nature 123, 491; C. 1929 I, 2605; Nash, Howes, Nature 123, 527; C. 1929 I, 2605. Liefert bei der Oxydation mit Natriumchlorat in Gegenwart von Osmiumtetroxyd Cyclohexandiol-(1.2) vom Schmelzpunkt 99° (BÖESEKEN, VAN GIFFEN, R. 39, 184). Wird weder durch Silberdichromat und Schwefelsäure, noch durch Chromtrioxyd und Schwefelsäure vollständig zu Kohlendioxyd oxydiert (Simon, C. r. 177, 266). Gibt bei der Oxydation mit einer kalten Lösung von Chromtrioxyd in Acetanhydrid + Tetrachlorkohlenstoff und nachfolgenden Verseifung in geringer Ausbeute Cyclohexen-(1)-ol-(3) (TREIBS, SCHMIDT, B. 61, 462). Liefert bei der Oxydation mit 2—4 % iger Permanganat-Lösung unter Kühlung Adipinsäure und wenig Cyclohexandiol-(1.2) vom Schmelzpunkt 99—100° (Markownikow, A. 302 [1898], 21; vgl. Vogt, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 80; C. 1926 I, 2341; Bör., R. 47, 687). Bei Einw. von Acetpersäure entstehen Mono- und Diacetat des Cyclohexandiols-(1.2) vom Schmelzpunkt 104° (Bör., Elsen, R. 48, 369). Wird durch Benzopersäure in Chloroform oder Ather zu Cyclohexenoxyd oxydiert (Derx, R. 41, 332; Godenor, Bédos, C. r. 174, 462; Bl. [4] 37, 1455; NAMETKIN, 3K. 55, 59).

Cyclohexen liefert beim Erhitzen unter hohem Wasserstoffdruck auf 400° Cyclohexan, Polymerisations- und Kondensationsprodukte; bei höherer Temperatur tritt Zersetzung ein (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164). Verlauf der Hydrierung in Eisessig bei Gegenwart von sauerstoffreichen und sauerstoffarmen Platin-Katalysatoren: Willstätter, Waldschmidt-Lettz, B. 54, 125, 137. Geschwindigkeit der Hydrierung in Alkohol in Gegenwart von Platin- oder Palladiumoxyd unter 2—3 Atm. Druck bei 25°: Kern, Shriner, Adams, Am. Soc. 47, 1149. Geschwindigkeit der Hydrierung

von Cyclohexen und Gemischen mit ungesättigten Kohlenwasserstoffen, Alkoholen und Ketonen unter Atmosphärendruck in Alkohol bei Gegenwart von Platinschwarz bei Zimmertemperatur: Lebedew, Platonow, Soc. 1930, 323; Ж. 61, 2153. Bei konkurrierender Hydrierung von Gemischen mit Cyclohexen-(1)-carbonsaure-(1) bei Gegenwart von Platinschwarz in Ather wird Cyclohexen zuerst reduziert (Vavon, Jakeš, C.r. 183, 300; Bl. [4] 41, 91). Maleinsäureanhydrid und Citraconsäureanhydrid wirken reaktionshemmend auf 41, 91). Maleinsäureanhydrid und Citraconsäureanhydrid wirken reaktionsnemmend auf die katalytische Hydrierung in Äther (L., P.). — Gibt bei der Einw. von Chlormonoxyd in Tetrachlorkohlenstoff bei —20° und nachfolgender Fraktionierung ein untrennhares Gemisch von 1.2-Dichlor-oyclohexan und 1-Chlor-1.2-oxido-cyclohexan(?), ferner Bis-[2-chlor-cyclohexyl]-äther (wahrscheinlich Stereoisomerengemisch) und geringe Mengen einer Verbindung C₆H₈OCl₂ vom Schmelzpunkt 26—28° (Goldschmidt, Schüssler, B. 58, 568, 571). Bei der Einw. von Athylhypochlorit in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung (G., Endres, Dirsch, B. 58, 574) oder von Chlorharnstoff in essigsaurer Lösung (Detoeuf, Bl. [4] 31, 177) erhält man 2 Chlor-oyclohayanol.(4) Liefert bei der Einw. von Brom in Pyridin unter Kühlung man 2-Chlor-cyclohexanol-(1). Liefert bei der Einw. von Brom in Pyridin unter Kühlung N-[2-Brom-cyclohexyl]-pyridiniumhromid (Вакиетт, Соок, Реск, Soc. 125, 1038). Bei der Einw. von N-Brom-acetamid auf Cyclohexen erhält man in Wasser 2-Brom-cyclohexanol-(1), in Methanol Methyl-[2-hrom-cyclohexyl]-äther und in Eisessig 2-Brom-cyclohexylacetat (Schmidt, v. Knilling, Ascherl, B. 59, 1280). Ebenso erhält man mit Bromtrinitromethan bei längerem Kochen in Methanol Methyl-[2-brom-cyclohexyl]-äther, in Alkohol Athyl-[2-hromcyclohexyl]-äther, bei Einw. in eisgekühlter allylalkoholischer Lösung Allyl-[2-hrom-cyclohexyl]-äther (Schm., Вактносоме, Lübke, В. 55, 2104), in Ameisensäure unter Zusatz von Harnstoff bei ca. 0º [2-Brom-cyclohexyl]-formiat (SCHM., SCHUMACHER, ASMUS, B. 56, 1240). Über weitere hromhaltige organische Verhindungen, die mit Cyclohexen in Methanol Methyl-[2-hrom-eyclohexyl]-äther liefern, vgl. SCHM., A., v. KN., B. 59, 1885. Beim Einleiten von Stickstoffdioxyd oder Stickstofftrioxyd in eine Lösung von Cyclohexen in Ather + Petroläther unter starker Kühlung entstehen Cyclohexenpseudonitrosit und (nicht isoliertes) 1.2-Dinitro-cyclohexan, aus dem beim Behandeln mit verd. Natronlauge 1-Nitrocyclohexen-(1) isoliert werden kann (Wieland, Blümich, A. 424, 86, 88). Giht mit Stickstofftetroxyd in Petroläther unterhalh 0° Cyclohexenpseudonitrosit und Cyclohexennitrosat (Schaarschmidt, Z. ang. Ch. 36, 565). Einfluß der Versuchshedingungen auf die Reaktion mit Stickstofftetroxyd: Sch., Hofmeier, B. 58, 1050; Sch., Z. ang. Ch. 38, 538. Einw. von Stickstoffpentoxyd: Haines, Adkins, Am. Soc. 47, 1423. Setzt man Cyclohexen mit verd. Natriumdisulfit-Lösung oder besser mit überschüssiger verdünnter Ammoniumdisulfit-Lösung in Gegenwart von Kieselgur um, so hildet sich unter anderem Cyclohexansulfonsäure (KOLKER, LAPWORTH, Soc. 127, 312). Cyclohexen liefert mit Stickstofftrichlorid in Tetrachlorkohlenstoff bei —19°2-Chlor-1-dichloramino-cyclohexan (Coleman, Mullins, Pickering, Am. Soc. 50, 2741).

Cyclohexen kondensiert sich mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid zu Cyclohexylbenzol und 1.4-Diphenyl-cyclohexan (Bodroux, A. ch. [10] 11, 516; Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3149; vgl. Nenitzescu, Curcaneanu, B. 70 [1937], 346; Corson, IPATJEW, Am. Soc. 60 [1938], 747). Bei der Kondensation mit Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man isomere Cyclohexyltoluole, beim Behandeln mit p-Cymol und Aluminium ohlorid in Schwefelkohlenstoff isomere 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexyl-benzole und andere Produkte (B., C. r. 186, 1005; A. ch. [10] 11, 519, 525). Über weitere ähnlich verlaufende Reaktionen mit anderen Kohlenwasserstoffen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. B. Liefert bei längerem Erhitzen mit Phenol auf 350° 2-Cyclohexyl-phenol, 2.6(?)-Dicyclohexyl-phenol und andere Produkte (SKRAUP, BEIFUSS, B. 60, 1073). Eine Lösung von Phenol in Cyclohexen liefert bei allmählicher Einw. eines Gemisches gleicher Teile konz. Schwefelsäure und Eisessig kleine Mengen 4-Cyclohexyl-phenol und Cyclohexylacetat, bei Einw. von konz. Salzsäure außerdem Cyclohexyl-phenyläther (SCHRAUTH. QUASEBARTH, B. 57, 856). Bei Einw. von Cyclohexen auf Phenol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff oder ohne Lösungsmittel erhält man Cyclohexylchlorid, Cyclohexyl-phenyl-āther, 2-Cyclohexyl-phenol und 4-Cyclohexyl-phenol (Bodroux, A. ch. [10] 11, 550). Bei Einw. auf Anisol in Gegenwart von Aluminiumchlorid entstehen 2-Cyclohexyl-anisol und 4-Cyclohexyl-anisol (B.). Liefert bei längerem Erhitzen mit p-Kresol auf 350° 2-Cyclohexyl-p-kresol, 2.6-Dicyclohexyl-p-kresol und andere Produkte (Skr., B.). Giht bei tagelangem Erhitzen mit Diphenylketen im Rohr auf 100° 3.3-Diphenyl-1.2-tetra-methylen-cyclobutanon-(4) (Syst. Nr. 655) (STAUDINGER, SUTER, B. 53, 1101). Bei der Einw. von sulfoessigsäurehaltigem Acetanhydrid bei 50—70° entsteht 1-Acetyl-cyclohexen-(1) (EBEL, GOLDBERG, Helv. 10, 678). Bei der Einw. von Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff hei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei -18° bildet sich außer 1-Acetylcyclohexen-(1) noch Methyl-[2-chlor-cyclohexyl]-keton, das hei der Einw. von Basen oder bei weiterer Einw. von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff-Lösung bei steigender Temperatur ebenfalls in 1-Acetyl-cyclohexen-(1) übergeht (WIELAND, BETTAG, B. 55, 2249). Mit Benzoylchlorid verläuft die Reaktion ähnlich (W., B.). Bei stundenlangem Erhitzen

von Cyclohexen mit Diazoessigester im Rohr auf 125-1300 oder bei tropfenweiser Zugabe eines Gemisches von Diazoessigester und Äther zu auf 88° erhitztem überschüssigem Cyclohexen in Gegenwart von Kupferpulver entstehen Bicyclo-[0.1.4]-heptan-carbonsaure-(7)äthylester und wenig Maleinsäurediäthylester (EBEL, BRUNNER, MANGELLI, Helv. 12, 23; vgl. auch Bhide, Sudborough, J. indian Inst. Sci. [A] 8, 101).

Wirkung von Cyclohexen als Atemgift: Lazarew, Ar. Pth. 143, 228; C. 1929 II, 1712. Cyclohexenozonid C₈H₁₀O₃. Die Lösung in Essigsäure liefert beim Schütteln mit Titan(III)-chlorid und Natriumacetat in Wasser Adipindialdehyd (MENZIES, ROBINSON.

Soc. 125, 2166).

Cyclohexenpseudonitrosit $C_{12}H_{20}O_6N_4 = Cyclohexenpseudonitrosit <math>C_{12}H_{20}O_6N_4 = H_2C < CH_2 \cdot CH(NO_2) > CH - N_2O_2 - HC < CH(NO_2) \cdot CH_2 > CH_2.$ Diese Konstitution kommt dem Cyclohexennitrosit $C_6H_{10}O_3N_2$ von BAEYER, A. 278, 110 zu (WIELAND, A. 424, 72). — B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Stickstoffdioxyd oder Stickstofftrioxyd in eine Lösung von Cyclohexen in Äther + Petroläther unter starker Kühlung (W., Blümich, A. 424, 86, 88; vgl. Schaarschmidt, Z. ang. Ch. 36, 565; Sch., Veidt, Schlosee, B. 55, 1109). — Krystalle (aus Chloroform, Aceton oder Eisessig). F: 145° (W., B.). — Läßt sich unver-1109).— Arystane (aus Uniorotorm, Aceton oder Eisessig). F: 145° (W., B.). — Läßt sich unverändert aufbewahren (SCH.). Wird durch Zinkstaub und siedendes alkoholisches Ammoniak zu einer dunkelbraunen öligen Verbindung C₆H₁₁O₂N und einem gelben Zinksalz ZnC₁₂H₂₀O₄N₂ reduziert (SCH., V., SCHL.). Liefert beim Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge 1-Nitro-cyclohexen-(1) (W., B.). Gibt bei Einw. von Ammoniak in siedendem Alkohol neben 1-Nitro-cyclohexen-(1) Bis-[2-nitro-cyclohexyl]-amin (W., GARBSCH, CHAVAN, A. 461, 307). Beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in Alkohol auf dem Wasserbad entsteht N N'(Oder N.N). Ris-[2-nitro-cyclohexyl]-bydrazin (W. C. Cr.)

N.N'(oder N.N)-Bis-[2-nitro-cyclohexyl]-hydrazin (W., G., Ch.).

Cyclohexennitrosat C₆H₁₀O₄N₂. B. Neben Cyclohexenpseudonitrosit beim allmählichen Eintragen einer petrolätherischen Lösung von Stickstofftetroxyd in eine ebensolche Lösung von Cyclohexen unterhalb 0° (SCHAARSCHMIDT, Z. ang. Ch. 36, 565). — Grünliches Ol. Zersetzt sich beim Erwärmen über 0° oder auch bei längerer Aufbewahrung im Eisschrank explosionsartig (Sch., Z. ang. Ch. 36, 565). Bei der thermischen Zersetzung erhält man Stickstoff und Stickoxyd (Sch., Z. ang. Ch. 37, 937; 38, 538; Sch., Hofmeier. B. 58, 1050).

3-Chlor-cyclohexen-(1), Δ^2 -Cyclohexenylchlorid $C_6H_9Cl = H_2C < \frac{CHCl \cdot CH}{CH_2 - CH_2} \cdot CH$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in Cyclohexadien-(1.3) bei -5^0 bis -8^0 (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 126; C. 1926 I, 2343; vgl. Courtot, Pierron, Bl. [4] 45, 288). — Dünnflüssiges hygroskopisches Öl von nicht unangenehmen Geruch. Kp40: 65—66° (H., D.; C., P.). — Wird durch Wasser hydrolysiert (H., D.; C., P.). Gibt bei der Oxydation mit verd. Chromschwefelsäure bei 60—65° Cyclohexen-(1)-on-(3) (C., P.). Liefert bei Einw. von Natriumäthylat-Lösung 3-Athoxy-cyclohexen-(1) und wenig Cyclohexadien-(1.3) (H., D.). Gibt bei 1-stündigem Kochen mit entwässertem Kaliumacetat in Eisessig Δ^2 -Cyclohexenylacetat (H., D.).

3-Brom-cyclohexen-(1), Δ^2 -Cyclohexenylbromid $C_6H_9Br = H_2C < CH_2-CH_2-CH_2$ CH (vgl. H 64, E I 33). B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Eisessig-Lösung von Cyclohexadien-(1.3) unter Kühlung (HOFMANN, DAMM, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 127; C. 1926 I. 2342). — Hygroskopische Flüssigkeit, die sich allmählich braun färbt. Kp40: 80-820. Gibt mit Ammoniak in Benzol 3-Amino-cyclohexen-(1), mit Dimethylamin in Benzol 3-Dimethylamino-cyclohexen-(1). Liefert bei der Einw. von Magnesium in Ather Di-∆2-cyclohexenyl.

8.4-Dibrom-cyclohexen-(1) $C_6H_8Br_2 = BrHC < \begin{array}{c} CHBr \cdot CH \\ CH_2 - CH_2 \end{array} > CH.$

a) Feste Form. B. Entsteht in Gemisch mit der flüssigen Form bei der Einw. der berechneten Menge Brom auf Cyclohexadien (1.3) in Chloroform oder besser in Hexan bei —15° und sofortiger Entfernung des Lösungsmittels in der Kälte (FARMER, Scott, Soc. 1929, 172, 174). — Prismen. F: 68°. — Lagert sich bei längerem Aufbewahren, insbesondere in Hexan oder Chloroform-Lösung, schneller beim Erhitzen in 3.6-Dibrom-cyclohexen-(1) um. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in wäßr. Aceton bei Gegenwart von Magnesiumsulfat die feste Form des 3.4-Dibrom-cyclohexandiols-(1.2).

b) Flüssige Form. B. Siche bei der festen Form. — Kp₂: ca. 75° (F., Sc.). — Wandelt sich bei Zimmertemperatur allmählich, beim Erhitzen rascher in 3.6-Dibrom-cyclohexen-(1) um. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in wäßr. Aceton bei Gegenwart von Magnesiumsulfat vorwiegend die flüssige, in geringem Maße auch die feste Form des 3.4-Dibrom-

cyclohexandiols-(1.2).

3.6-Dibrom-cyclohexen-(1) $C_6H_8Br_2 = H_2C < \frac{CHBr \cdot CH}{CH_2 \cdot CHBr} > CH$ (H 64, E I 33). B. Aus festem oder flüssigem 3.4-Dibrom-cyclohexen-(1) beim Aufbewahren, insbesondere in

Hexan oder Chloroform-Lösung oder beim Erwärmen (FARMER, SCOTT, Soc. 1929, 175). — Prismen (aus Petroläther). F: 108°. — Ist bei Raumtemperatur gegen Permanganat und Chromsäure beständig. Wird durch heiße wäßrige Chromsäure-Lösung zu Bernsteinsäure oxydiert.

- 1-Nitro-cyclohexen-(1) C₈H₉O₂N = H₂C < CH₂·CH₂·CH₂·CNO₂. B. Aus Cyclohexen-pseudonitrosit beim Behandeln im methylalkoholischer Kalilauge (Wieland, Blümich, A. 424, 87) oder, neben Bis-[2-nitro-cyclohexyl]-amin, bei Einw. von Ammoniak in siedendem Alkohol (W., Garbsch, Chavan, A. 461, 307). Aus nicht näher beschrichenem 1.2-Dinitro-cyclohexan, das neben Cyclohexenpseudonitrosit aus Cyclohexen beim Behandeln mit Stickstoffdioxyd oder Stickstofftrioxyd entsteht, bei Einw. von verd. Natronlauge (W., B.). Ziemlich schwere, blaßgelbe Flüssigkeit, die ähnlich wie Nitrobenzol riecht und die Schleimhäute reizt. Kp₁₄: 100° (W., B.). Liefert hei der Reduktion mit Zinkstaub in Essigsäure unter Eiskühlung Cyclohexanonoxim (W., B.). Mit Brom in Chloroform entsteht ein festes Dihromid (W., B.).
- 2. 1-Methyl-cyclopenten-(1) C₆H₁₀ = H₂C·CH₂ H₂C·CH₃ (H 64). B. Durch Einw. von p-Toluolsulfonsäure auf 1-Methyl-cyclopentanol-(1) (Chavanne, de Vogel. Bl. Soc. chim. Belg. 37, 142; C. 1928 II, 37). Durch allmähliches Erhitzen von 1-Methyl-cyclopentanol-(1) mit wasserfreier Oxalsäure im Wasserstoffstrom auf 90—120° (Skraup, Binder, B. 62, 1135). In geringer Menge bei tagelangem Erhitzen von 1-Methyl-cyclopentan-carbonsäure-(1)-phenylester im mit Stickstoff gefüllten Rohr auf 390° (Sk., B.). Leicht hewegliche Flüssigkeit. F: —127,2° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 75,5° (Tr.: Ch., Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 604; C. 1928 I, 1169), 75,5—76° (Ch., de V.). D₁¹⁵: 0,7851 (Thirx, siehe bei Ch., B.); D₂¹: 0,7979 (Ch., de V.). n_α¹⁵: 1,4319; n₀¹⁵: 1,4347; n_p¹⁵: 1,4416; n_γ¹⁵: 1,4512 (Ch., de V.). Wird durch verd. Chromschwefelsäure zu Essigsäure und Bernsteinsäure oxydiert (Sk., B.). Liefert hei der Oxydation durch Permanganat in verd. Alkohol hei Gegenwart von Magnesiumsulfat hei —40° bis —50° 1-Methyl-cyclopentandiol·(1.2) vom Schmelzpunkt 23° (Maan, R. 48, 333. 335), bei der Oxydation mit wäßriger 2%iger Permanganat-Lösung bei 0° his 3° γ-Acetyl-buttersäure (Ch., de V.). Giht hei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform 1-Methyl-cyclopenten-(1)-oxyd, das durch verd. Säure zu 1-Methyl-cyclopentandiol·(1.2) vom Schmelzpunkt 65° hydrolysiert wird (M.). Bei der Umsetzung mit Chlorharnstoff in essigsaurer Lösung hilden sich 1-Chlor1-methyl-cyclopentanol·(2) und 2-Chlor-1-methyl-cyclopentanol·(1) (Ch., de V.). Bestimmung durch Oxydation mit Quecksilber(II)-acetat: Sk., B.
- 3. 1-Methyl-cyclopenten-(2 oder 3) $C_6H_{10} = \frac{HC:CH}{H_2C\cdot CH_2}CH\cdot CH_3$ oder

HC·CH₂ CH·CH₃ (vgl. H 64; E I 33). B. Neben wenig 3.3'-Dimethyl-dicyclopentyl hei hC·CH₂ CH·CH₃ (vgl. H 64; E I 33). B. Neben wenig 3.3'-Dimethyl-dicyclopentyl hei allmählicher Einw. von Jod und amorphem Phosphor auf 1-Methyl-cyclopentanol-(3) und folgender Behandlung des Reaktionsprodukts mit Natrium in Äther (Zelinsky, Titz, Fatelew, B. 59, 2588).

- 4. Methylencyclopentan $C_0H_{10} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}C: CH_2$ (H 64). B. Bei der trocknen Destillation des Calcium- oder Bariumsalzes der Cyclopentan-diessigsäure-(1.1) im Stickstoffstrom, neben anderen Produkten (Kon, Soc. 119, 823). Bewegliehe, knoblauehartig riechende Flüssigkeit. Siedet zwischen 70° und 82°. $D^{m,o}: 0,7905.$ $n_D^{m,o}: 1,4407.$ Unlöslich in Wasser. Das Nitrosochlorid schmilzt bei 82°.
- 5. Isopropenylcyclopropan, 2-Cyclopropyl-propen $C_6H_{10}=H_2C$ $C(CH_3):CH_2$ (E I 33; vgl. H 65). B. Durch Destillation von Dimethylcyclopropylearbinol mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure, neben 2.2-Dimethyl-tetrahydrofuran (VAN KEERSBILOK, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 208; C. 1929 II, 2037). $Kp_{751}:69,5$ — 70° . $D_4^{\circ}:0,7500.$ $n_6^{\circ}:1,4206;$ $n_5^{\circ}:1,4252;$ $n_7^{\circ}:1,4321.$
- 6. Bicyclo [0.1.3] hexan, 1.2 Methylen cyclopentan $C_6H_{10} = H_2C_{CH_2\cdot CH}$ CH₂. B. Bei der Reduktion von 2-Brom-1-brommethyl-cyclopentan mit Zinkstaub und siedendem 80% igen Alkohol (Zelinsky, Uschakow, Bl. [4] 35, 485; K.

(K.). - Wird durch Permanganat nur zur Hälfte oxydiert und nimmt dabei einen an Petroläther und Campher erinnernden Geruch an (Z., U.).

7. Bicyclo-[0.2.2]-hexan $C_6H_{10} = \frac{H_2C-CH-CH_2}{H_2C-CH-CH_2}$ 1). B. Bei 8-stdg. Einw. von Natrium auf flüssiges 1.4-Dibrom-cyclopan in Isoamyläther bei 170—180°, neben Diallyl (Zelinsky, Kotscheschkow, B. 60, 1105; \mathcal{H} . 59, 666). — Überaus leicht flüchtige Flüssigkeit. Kp₇₃₂: 78,5—79,5°. D₄°: 0,8245; n₅°: 1,4475. — Verharzt an der Luft. Wird durch Permanganat-Lösung leicht oxydiert. Bildet mit Brom ein flüssiges Dibromid. Gibt in alkoh. Lösung mit konz. Schwefelsäure keine Färbung. [TREWENDT]

5. Kohlenwasserstoffe C_7H_{12} .

5. Kohlenwasserstoffe C₇H₁₂.

1. Cyclohepten, Suberen C₇H₁₂ = H₂C·CH₂·CH (H 65; E I 33). B. In theoretiseher Ausbeute bei tropfenweiser Zugabe von Cycloheptanol zu siedendem Phthalsäureanhydrid (Böeseken, Derx. R. 40, 530; D., R. 41, 338). Entsteht ferner aus Cycloheptanol

heptanol durch Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure oder, neben Methyleneyclohexan, durch Destillation über Thoriumoxyd hei 250° (Rosanow, Ж. 61, 2313, 2315; C. 1930 II, 229). In geringer Menge beim Kochen von Bromeycloheptan mit alkoh. Silberacetat-Lösung, alkoh. Kaliumphenolat-Lösung oder anderen alkalischen Lösungen sowie mit Piperidin oder β-Naphthylamin (Loevenich, Mitarb., B. 62, 3102). Neben anderen Verbindungen beim Erwärmen von Hexahydrobenzylamin mit Natriunnitrit in essigsaurer Lösung (Ruzicka, Brugger, Helv. 9, 403). — Kp₇₅₂: 113—115°; D[∞]₁: 0,8239; n[∞]₁: 1,4545 (Ro.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1049,5 keal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094; vgl. Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 162). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat Cycloheptandiol-(1.2) vom Schmelzpunkt 46° (Syst. Nr. 549) und reichlich Pimelinsäure (Böe., D.; D.; vgl. a. Ru., Br.). Bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform bildet sich 1.2-Oxido-cycloheptan (Syst. Nr. 2363) (Böe., D.; D.).

2. 1 - Methyl - cyclohexen - (1), Δ^1 - Tetrahydrotoluol $C_7H_{12} = H_2C \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_2} C \cdot CH_3$ (H 66; E I 34). B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(1) beini Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,075) im Rohr auf 100—110° oder Behandeln mit 50% iger Schwefelsäure (Nametkin, Jarzewa, B. 56, 1803; N., Ж. 55, 60). Aus der dl-trans-Form des 1-Methylcyclohexanols-(2) beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat oder verd. Schwefelsäure (Kötz, Hoffmann, J. pr. [2] 110, 108). Entsteht ferner aus 1-Mcthyl-cyclohexanol-(2) beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder entwässerter Oxalsäure (Skrauf, Binder, B. 62, 1133 Anni. 34). In geringer Menge bei längerem Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-phenylester in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 3900 (Sk., Bin., B. 62, 1134). Neben anderen ester in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 390° (SK., BIN., B. 62, 1134). Neben anderen Verbindungen bei der pyrogenen Zersetzung von Rohkautschuk in Gegenwart von Magnesium unter Atmosphärendruck bei ca. 700° (Midoley, Henne, Am. Soc. 51, 1216, 1220; vgl. a. Geiger, Dissertation [Zürich 1926], S. 37). — Kp₇₅₃: 109—110° (N., Jar.; N.); Kp: 110,5° bis 111° (korr.) (Zelinsky, B. 57, 2056). Die: 0,8099 (Z.), 0,8122 (N., Jar.; N., Ж. 55, 61). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1040,7 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094; Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161). night: 1,4499 (Z.); night: 1,4503 (N., J.; N., Ж. 55, 61). Absorptionsspektrum im Ultrarot: Lecomte, C. r. 183, 29. Magnetische Drehung der Polarisationschane des Lichtes. Lavelle Chim et Ind. 19. Sondernummer 266. C. der Polarisationsebene des Lichtes: JAVELLE, Chim. et Ind. 19, Sondernummer, 266; C 1928 II, 1860. — Liefert beim Leiten über Palladium-Asbest im Kohlendioxyd-Strom bei 116-118º Toluol und Methylcyclohexan (Z.). Über die Oxydation mit Kaliumpermanganat zur niedrigerschmelzenden Form des 1-Methyl-cyclohexandiols-(1.2) (Syst. Nr. 549) vgl. Böeseken, B. 56, 2410; R. 47, 687; N., Ж. 57, 75; C. 1926 I, 2686; Verkade, Mitarb., A. 467, 231; Maan, R. 48, 333, 336. Liefert bei der Oxydation mit Benzopersäure in Äther oder Chloroform 1.2-Oxido-1-methyl-cyclohexan (Syst. Nr. 2363) (N., J.; N., Ж. 55, 61; Körz, Ho.; Böe.; Maan). Beim Erwärmen mit Phenol in Eisessig + konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad bildet sich hauptsächlich 1-Methyl-1-[4-oxy-phenyl]-cyclohexan (Syst. Nr. 534); bewirkt man die Kondensation mit Phenol in Gegenwart von konz. Salzsäure, so bildet sich außerdem viel [x-Methyl-cyclohexyl]-phenyl-äther (Syst. Nr. 514) (SCHRAUTH, QUASE-BARTH, B. 57, 856; vgl. Sk., Bin., B. 62, 1129).

¹⁾ Nach einer nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1, I. 1930] erschienenen Arbeit von Prianischnikow, Schujkina (B. 67 [1934], 64) ist der obige Kohlenwasserstoff wahrscheinlich ein Gemisch von Cyclohexadien, Cyclohexen und Cyclohexan.

Nitrosat C₇H₁₂O₄N₂ (H 67; E I 34). F: 105—106° (Skraup, Binder, B. 62, 1134). 106—108° (Kötz, Hoffmann, J. pr. [2] 110, 108). Schwer löslich (K., H.). Nitrolpiperidid C₁₂H₂₂ON₂. F: 152° (Skraup, Binder, B. 82, 1134).

3. 1-Methyl-cyclohexen-(2), \$\Delta^2\$-Tetrahydrotoluol \$C_7H_{12}\$ = \$H_2C\ \frac{CH_2CH_2}{CH_3\cdot CH_2}\$ CH-CH_8 (vgl. H 67; E I 34). — Inaktive Form. \$B\$. Aus 3-Chlor-1-methylcyclohexan beim Behandeln mit Diäthylanilin (Zelinsky, \$B\$. 57, 2056). Beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(3) (Kp: 171—1730) mit Phosphorpentoxyd auf ca. 1000 (K\text{OTZ}, HOFFMANN, \$J\$. pr. [2] 110, 109). — Kp: 1040 (korr.) (Z.), 105—1060 (K., H.). \$D_2^{\text{P}}\$: 0,8009 (Z.). \$n_2^{\text{P}}\$: 1,4451 (Z.). Absorptionsspektrum im Ultrarot: Lecomte, \$C\$. \$r\$. 183, 29. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes: Javelle, \$Chim. et Ind. 19, Sondernummer, 266; \$C\$. 1938 II, 1860. — Liefert beim Leiten \text{\text{uber Palladium-Asbest im Kohlendioxyd-Strom bei 116—1180} Toluol und Methylcyclohexan (Z.). Beim Erw\text{\text{wrmen mit Phenol in Eisessig} + konz. Schwefels\text{\text{urd M wasserbad hildet sich haupts\text{\text{\text{SCHRAUTH}}}, \$B\$. 57, 857; vgl. Skraup, Binder, \$B\$. 82, 1129).

4. 1 - Methyl - cyclohexen - (3), Δ^3 - Tetrahydrotoluol $C_7H_{12} =$

HC CH · CH₂ CH · CH₃ (H 67; E I 34). Inaktive Form. B. Beim Behandeln von 1-Methylcyclohexanol-(4) mit Phosphorpentachlorid (Zelinsky, B. 57, 2057; vgl. a. Gutt, B. 40 [1907], 2066). Aus [4-Methyl-cyclohexyl]-xanthogensäure-äthylester beim Erhitzen auf 175—178°, zuletzt auf 200° (Nametkin, Brjussowa, Ж. 55, 78; B. 56, 1808). Neben anderen Verhindungen hei der pyrogenen Zersetzung von Rohkautschuk in Gegenwart von Magnesium unter Atmosphärendruck hei ca. 700° (Midgley, Henne, Am. Soc. 51, 1216, 1219; vgl. a. Geiger, Dissertation [Zürich 1926], S. 37; Staudinger, Gei., Helv. 9, 555). — Kp₇₇₈: 102,5—102,7° (N., Br.). D²⁰: 0,8000 (Z.), 0,8001 (N., Br.). n¹⁰: 1,4423 (Z.); n²⁰: 1,4419 (N., Br.). Ahsorptionsspektrum im Ultrarot: Lecomte, C. r. 183, 29. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes: Javelle, Chim. et Ind. 19. Sondernummer, 266; C. 1928 II, 1860. — Beim Leiten über Palladium-Asbest im Kohlendioxydstrom bei 116—118° entstehen Toluol und Methylcyclohexan (Z.). Liefert hei der Oxydation mit Benzopersäure in Äther 3.4-Oxido-1-methyl-cyclohexan (Syst. Nr. 2363) (N., Br.). Bei der Oxydation mit 1%iger Kaliumpermanganat-Lösung in der Kälte entsteht 1-Methyl-cyclohexandiol-(3.4) vom Schmelzpunkt 35—37° (Syst. Nr. 549) (N., Br.). Zur Oxydation mit Chromschwefelsäure vgl. Simon, C. r. 177, 266. Geschwindigkeit der Hydrierung in Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz hei 20°: Lebedew, Platonow, Soc. 1930, 323, 325; Ж. 81, 2153. Liefert beim Behandeln mit unterchloriger Säure 4-Chlor-1-methyl-cyclohexanol-(3) (Stereoisomerengemisch) (Syst. Nr. 502) (Kötz, Merkel, J. pr. [2] 113, 51, 59; Godehot, Bedos, C. r. 178, 1184; Bl. [4] 37, 1638; vgl. hierzu Go., Mousseron, Granger, C. r. 198 [1934], 481). Beim Erwärmen mit Phenol in Eisessig + konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad hildet sich hauptsächlich 1-Methyl-1-[4-oxy-phenyl]-cyclohexan (Syst. Nr. 534) (Schrauth, Quase-Barth, B. 57, 857; vgl. Škraut, Binder, B. 62, 1129).

5. Methylcyclohexene mit ungewisser Lage der Doppelbindung und Gemische von Methylcyclohexenen $\rm C_7H_{12}$ (vgl. H 68; E I 34).

- a) Methylcyclohexen von Gough, Hunter, Kenyon aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2). B. Beim Erhitzen des p-Toluolsulfonsäureesters des dl-trans-1-Methyl-cyclohexanols-(2) mit Kaliumacetat in Alkohol oder Eisessig, mit Ammoniumacetat in Alkohol oder mit Ameisensäure in Benzol oder Formamid (Gough, Hunter, Kenyon, Soc. 1928, 2067, 2068; vgl. Hückel, Hagenguth, B. 84 [1931], 2894). Kp780: 104—105°. D4: 0,8077; D4: 0,8023. n5: 1,4409.
- h) Methylcyclohexen von Gough, Hunter, Kenyon aus 1-Methyl-cyclohexanol-(3). B. Neben anderen Verhindungen beim Erhitzen des p-Toluolsulfonsäureesters des 1-trans-1-Methyl-cyclohexanols-(3) mit Kaliumacetat in Alkohol (Gough, Hunter, Kenyon, Soc. 1926, 2069). Kp: 104—105°. D. 0,7950. n. 1,4408. a. 1,4408. a. (1 = 0,5 cm).
- c) Methylcyclohexen von Zelinsky, Zelikow aus 1-Methylcyclohexanol-(3) (H 68i). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1043,3 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1094; vgl. Subow, 38, 722; C. 1902 I, 161).
- d) Methylcyclohexen von Loevenich, Mitarbeiter aus 3-Brom-1-methylcyclohexan. B. In geringer Menge heim Kochen von 3-Brom-1-methylcyclohexan mit Silberbenzoat in Glykol, mit Natrium in Ather oder anderen alkalisch reagierenden Lösungen sowie mit β -Naphthylamin oder Piperidin (Loevenich, Mitarb., B. 82, 3097, 3099). Kp: 103—105°.

- e) Methylcyclohexen von Bodroux aus 1-Methyl-cyclohexanol-(4). B. Bei der Destillation von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit krystallisierter Phosphorsaure (Bodroux, A. ch. [10] 11, 568). — Kp₇₆₃: 104—105°. D¹⁷: 0,804. n¹/₀: 1,442. — Liefert beim Eintragen in Benzol + Aluminiumchlorid x.x.-Bis [x-methyl-cyclohexyl]-benzol (Syst. Nr. 474) und ein wahrscheinlich aus 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexan und 1-Methyl-4-phenyl-cyclohexan bestehendes Kohlenwasserstoffgemisch.
- 1-Trifluormethyl-cyclohexen-(2 oder 3) $C_7H_9F_3 = C_8H_9 \cdot CF_3$. B. Beim Erhitzen von x-Brom-1-trifluormethyl-cyclohexan mit Quecksilberoxyd und Wasser im Rohr (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 336; C. 1923 I, 66). Bei der Reduktion von 2.3(oder 3.4)-Dibrom-1-trifluormethyl-cyclohexan mit Zink in alkoh. Lösung (S., Bl. Acad. Belgique [5] 8, 336; 7-trinormethyl-cyclonexan int 2mk in akon. Bosing (S., B. Acad. Belgique [5] 8, 356; C. 1923 I, 66). Beim Behandeln von 1-Trifluormethyl-cyclohexanol-(3) mit Phosphorpentoxyd (S., Bl. Acad. Belgique [5] 9, 356; C. 1924 I, 419). — Bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₆₂: 104,7—104,9°; D°: 1,1368; D¹6: 1,1194 (S., Bl. Acad. Belgique [5] 8, 337; C. 1923 I, 66). — Liefert bei der Einw. von Brom 2.3 (oder 3.4)-Dibrom-1-trifluormethyl-cyclohexan (Kp: 219—220°) (S. 18) (S., Bl. Acad. Belgique [5] 8, 336; C. 1923 I, 66).
- 6. Methylencyclohexan $C_7H_{12} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} > C : CH_2$ (H 69; E I 35). B. Neben Cyclohepten bei der Destillation von Cycloheptenol über auf 250° erhitztes Thoriumoxyd (Rosanow, \mathcal{K} . 61, 2313, 2315; C. 1930 II, 229). Entsteht wahrscheinlich in geringer Menge bei der Einw. von Hexahydrobenzylmagnesiumjodid auf Hexahydrobenzaldehyd in Ather (Venus-Danilowa, B. 61, 1962 Anm. 17; Ж. 61, 64 Anm.). Neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes der Cyclohexan-diessigsäure-(1.1) (Kon, Soc. 119, 825). — Kp₇₃₈: 101—102°; D₁²⁰: 0,8015; n_D¹⁸: 1,4506 (Zelinsky, B. 57, 2057). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1051,0 kcal/Mol; bei konstantem Druck: 1052,8 kcal/Mol (Roth, Landolt Börnst. H 1591), 1054,9 kcal/Mol (Konswalow, C.r. 183, 41; J. Chim. phys. 23, 361). — Liefert beim Leiten über Palladium-Asbest im Kohlendioxyd-Strom bei 116—118° Methylcyclohexan und Toluol (Z.). Geschwindigkeit der Hydrierung in absol. Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz bei 18°: Lebedew, Kobljanski, Jakubtschik, Soc. 127, 423; Ж. 56, 265.

Nitrolpiperidid C₁₂H₂₂ON₂. Krystalle (aus 50% igem Alkohol). F: 126,5—127° (Kon, Soc. 119, 825).

7. 1 - Äthyl - cyclopenten - (1) $C_7H_{12} = \frac{H_2C \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2}C \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (H 69). B. 1-Athyl-cyclopentanol-(1) durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd in absol. Ather (EISEN-LOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, 541; C. 1926 I, 75), durch Leiten über Aluminiumoxyd bei 300°, durch Erhitzen mit bei 100° getrocknetem Aluminiumsulfat auf 120—130° oder durch Erhitzen in Gegenwart von p-Toluolsulfonsäure auf 130—140° (CHAVANNE, BECKER, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 593; C. 1928 I, 1169). — F: —127,5° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 504; C. 1928 I, 26). Kp₇₈₀: 106,5—107°; D¹⁵: 0,8041; D²⁰: 0,8000; n²⁰; 1,4402; $n_{\rm B}^{\rm min}$: 1,4429; $n_{\rm B}^{\rm min}$: 1,4497 (Ch., B.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig γ -Propionyl-buttersäure (Ch., B.). Bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in essigsaurer Lösung bildet sich Äthylcyclopentan (Ch., B.; vgl. a. El.).

8. 1- $\mathring{A}thyl$ -cyclopenten-(2) $C_7H_{12} = \frac{HC = CH}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

1- $[\beta$ -Brom-äthyl]-cyclopenten-(2) $C_7H_{11}Br=C_5H_7\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot Br$. B. Beim Behandeln von 1- $[\beta$ -Oxy-äthyl]-cyclopenten-(2) mit Phosphortribromid in Toluol zunächst unterhalb 00, dann bei Zimmertemperatur und schließlich in der Wärme (ARVIN, ADAMS, Am. Soc. 50, 1792). — Kp_{16} : 71—72°. D_4^m : 1,2869. n_0^m : 1,4995.

9. 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) C₇H₁₂ = H₂C·C(CH₈) C·CH₈ (vgl. H 70; E I 35).

B. Entsteht im Gemisch mit 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(2) beim Erhitzen von 1.2-Dimethyl-cyclopentanol-(1) (Stereoisomerengemisch) mit p-Toluolsulfonsäure (van Rysselberghe, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 181; Bl. Soc. chim. Belg. 35, 319; C. 1926 II, 1847) oder bei der Einw. der berechneten Menge Methylmagnesiumjodid auf 1.2-Oxido-1-methyl-cyclopentan (CHAVANNE, DE VOGEL, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 149; C. 1928 II, 37)¹).—Bei der Oxydation des Gemischs mit Permanganat erhielt van R. Hentandion (2 6) und Bengreesium. Bei des des Gemischs mit Permanganat erhielt van R. Heptandion (2.6) und Benzoesäure. Bei der

¹⁾ Reines 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) zeigt nach CHIURDOGLU (Bl. Soc. chim. Belg. 47 [1938], 366) folgende Konstanten: F: -91,3 0 (bestimmt von TIMMERMANS); Kp766: 105,030; D40: 0,7950; nin: 1,4444 (vgl. a. die Angaben von Chavanne, Bl. Soc. chim. Belg. 39 [1930], 405).

Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr in essigsaurer Lösung bildet sich 1.2-Dimethylcyclopentan (Stereoisomerengemisch) (VAN R.; CH., DE V.).

- 10. 1.2 Dimethyl cyclopenten (2) $C_7H_{12} = \frac{HC:C(CH_2)}{H_2C}CH\cdot CH_3$. Uber ein Gemisch mit 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) s. bei diesem, S. 44 1).
- 11. 1.3 Dimethyl-cyclopenten (3) C₇H₁₂ = CH₃·C·C·H₂ CH·CH₃. B. Ein Gemisch mit 1.3-Dimethyl-cyclopenten-(1) entsteht beim Erhitzen von 1.3-Dimethyl-cyclopentanol-(1) mit p-Toluolsulfonsäure (CHAVANNE, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 110; Bl. Soc. chim. Belg. 35, 287; C. 1926 II, 1845). Liefert bei der Oxydation mit 2%iger Permanganat-Lösung bei 0° β-Acetonyl-buttersäure, eine weitere Oxocarbonsäure C₇H₁₂O₂ (vielleicht β-Acetonyl-isobuttersäure), deren Semicarbazon bei 134° schmilzt, und andere Produkte. Bei der Hydrierung in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Platinschwarz bildet sich 1.3-Dimethyl-cyclopentan (S. 19).
- 12. [Buten (2) yl (2)] cyclopropan, 2 Cyclopropyl buten (2) oder [Buten (1) yl (2)] cyclopropan, 2 Cyclopropyl buten (1) $C_7H_{12} = H_2C$ CH·C(CH₃):CH·CH₃ oder H_3C CH·C(:CH₂)·CH₂·CH₃ (vgl. H 70; vgl. a. Nr. 13). B. Bei der Destillation von Methyl-äthyl-cyclopropyl-carbinol mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure (VAN KEERSBILCK, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 210; C. 1929 II, 2036). Nicht rein erhalten. Kp: 105,5—106°. D₄°: 0,7804. n_{20}^{∞} : 1,4486, n_{20}^{∞} : 1,4493, n_{20}^{∞} : 1,44552.
- 13. [Buten (1) yl (2)] cyclopropan, 2 Cyclopropyl buten (1) oder [Buten (2) yl (2)] cyclopropan, 2 Cyclopropyl buten (2) $C_7H_{12} = H_2C$ CH·C(:CH₂)·CH₂·CH₃ oder H_2C CH·C(CH₃):CH·CH₃ (vgl. H 70; vgl. a. Nr. 12). B. Bei der Destillation von Methyl-āthyl-cyclopropyl-carbinol mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure (van Keersbilck, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 210; C. 1929 II, 2036). Nicht rein erhalten. Kp: 103,5—103,8°. D₄°: 0,7772. n_{α}^{∞} : 1,4357; n_{β}^{∞} : 1,4390; n_{β}^{∞} : 1,4473; n_{γ}^{∞} : 1,4542.
- 14. Bicyclo-[0.1.4]-heptan, 1.2-Methylen-cyclohexan, Norcaran C₇H₁₂, s. nebenstehende Formel (vgl. H 70). Für die von Norcaran abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch diese Stellungsbezeichnung gebraucht. B. Neben einem ungesättigten Isomeren bei der Destillation des Bariumsalzes der Norcaran-carbonsäure-(7) mit einem Gemisch von Bariumoxyd und Zinkoxyd (EBEL, BRUNNER, MANGELLI, Helv. 12, 21, 25). Flüssigkeit. Kp: 110°. Entfärbt weder Brom noch Kaliumpermanganat. Ist in Gegenwart von Platin nicht hydrierbar.
- 15. Bicyclo-[1.2.2]-heptan, 1.4-Methylen-cyclohexan, Norbornylan C₇H₁₂, s. nebenstehende Formel. Zur Bezeichnung als Norcamphan vgl. Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 887; KOMPPA, B. 42 [1909], 898 Anm.; 75 A [1942], H₂C-CH-CH₂ 11 Anm. 55.

6. Kohlenwasserstoffe C_8H_{14} .

- 1. Cyclocten $C_8H_{14}=H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$ (E I 35). B. Aus Cyclocetanol bei der Einw. von Phthalsäureanhydrid in der Siedehitze (Godenot, Cauquil, C. r. 185, 1203). Beim Leiten von Cycloheptylcarbinol-Dampf über auf 250° erhitztes Thoriumoxyd (Rosanow, \mathcal{K} . 61, 2317; C. 1980 II, 229). Kp: 143—144° (G., C.), 145—146° (R.). D_4^{tr} : 0,8487 (G., C.); D_7^{to} : 0,8415 (R.). n_5^{tr} : 1,4683 (G., C.); n_9^{to} : 1,4678 (R.). Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure entsteht Korksäure (R.). Bildet ein flüssiges Nitrosochlorid (G., C.).
- 2. 1-Methyl-cyclohepten-(1) C₀H₁₄ = $\frac{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_3}{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2} \cdot \text{C} \cdot \text{C} \text{H}_3 \text{ (H 71)}.$ D¹⁵: 0,8294; n₀: 1,4581 (Godonot, Bedos, C. r. 184, 210).

¹⁾ Reines 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(2) zeigt nach Chiurdoglu ($Bl.\,Soc.\,chim.\,Belg.\,47$ [1938], 366) folgende Konstanten: F: —118,10 (bestimmt von Timmermans); Kp₇₆₀: 95,48—95,50 b; D₂ co. 0,7806; n_{He}: 1,4331 (vgl. a. die Angaben von Chavanne, $Bl.\,Soc.\,chim.\,Belg.\,$ 39 [1930], 406).

- $Methylencycloheptan C_8H_{14} = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_1C \cdot CH_2 \cdot CH_2}C: CH_2 \cdot (H 71). B. Beim Erhitzen$ von Cycloheptylcarbinol (Kp46: 204—2060) mit wasserfreier Oxalsäure oder in geringer Menge beim Leiten von Cycloheptylcarbinol-Dampf über Thoriumoxyd bei 2500 (Rosanow, ж. 61, 2317; С. 1930 II, 229). Entsteht wahrscheinlich neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes der Cycloheptan-diessigsäure-(1.1) im Stickstoffstrom (Kon, Soc. 119, 827). — Kp₇₄₉: 139—143°; D₄°: 0,8185; n₂°: 1,4599 (R.).
- 4. 1-Äthyl-cyclohexen-(1) C₈H₁₄ = H₂C<CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃ (H 71; E I 35).

 B. Beim Erhitzen von 1-Äthyl-cyclohexenol-(1) mit Phosphorpentoxyd in Äther und nachfolgendem Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, 541, 545; C. 1926 I, 75). — Kp₇₅₅: 135,5—136,0°. D₄° (Vakuum): 0,8225. n_{He}: 1,4568. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr Äthylcyclohexan.
- 5. Äthylidencyclohexan $C_8H_{14} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_3 \cdot CH_3} > C: CH \cdot CH_3$ (H 71; E I 35). B. Neben Methyl-cyclohexyl-carbinol beim Behandeln von 2-Chlor-cycloheptanol-(1) mit 2 Mol Methylmagnesiumjodid in Ather, Erhitzen des ätherfreien Reaktionsgemischs auf 1000 und nachfolgenden Zersetzen mit angesäuertem Wasser (Godchot, Cauquil, C. r. 186, 376). — Kp: 135—136° (G., C.). D¹⁹: 0,8286 (G., C.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1207,1 kcal/Mol (Roth, Landolt-Börnst. H 1591). n¹⁹: 1,4577 (G., C.). — Liefert bei der Oxydation mit verd. Permanganat-Lösung Adipinsäure (G., C.).

 Nitrosat C₈H₁₄O₄N₂. F: ca. 140° (Godchot, Cauquil, C. r. 186, 377).

 Nitrosochlorid C₈H₁₄ONCl (H 71; E I 35). Schmilzt gegen 130° (Godchot, Cauquil,

C. r. 186, 377).

Nitrolpiperidid $C_{13}H_{24}ON_2$. Schmilzt gegen 108—109° (Godchot, Cauquil, $C.\tau$. 86, 377; vgl. dagegen Wallach, A. 860 [1908], 45).

Vinylcyclohexan, Cyclohexyldthylen, Bz-Hexahydrostyrol $C_8H_{14} =$ H₂C<CH₂·CH₂·CH₂·CH·CH·CH₂ (E I 35). Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (STAUDINGER, GEIGER, HUBER, B. 62, 267). — B. In geringer Menge beim Erhitzen von Hexahydropolystyrol (Syst. Nr. 473) auf 350—400° (St., G., H., B. 62, 265, 266). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Hexahydrobenzoesäure.

Hexahydropolystyrol $[C_8H_{14}]_x$ s. Syst. Nr. 473.

- [$\alpha\beta$ -Dibrom- β -jod-vinyl]-cyclohexan, $\alpha\beta$ -Dibrom- β -jod- α -cyclohexyl-äthylen $C_8H_{11}Br_2I=C_8H_{11}$ CBr:CBrI. B. Aus Cyclohexyljodacetylen bei der Einw. von Brom in Chloroform unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 25). Kp₄: 140—145° (unter Jodabspaltung).
 - 7. 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(2) $C_8H_{14} = H_2C < CH_{\bullet} \cdot CH_{\bullet} > C(CH_3)_2$.
- 3.4.5.5.6 Pentachlor 1.1 dimethyl cyclohexen (2) $C_0H_0Cl_5 =$ $ClHC < CCl = CH > C(CH_3)_2$. B. Neben anderen Verbindungen beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien (2.4) in Chloroform unter Eiskühlung (HINKEL, Soc. 117, 1296, 1298). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103,5°. Leicht löslich in Chloroform, Methanol, Alkohol, Ather, Aceton, Benzol und warmem Petroläther. -Liefert beim Erhitzen auf 120-130° 3.4.5-Trichlor-o-xylol. Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad bildet sich 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol.
- 8. 1.2 Dimethyl cyclohexen (1), Δ^1 Tetrahydro o xylol C_1H_{14} = $H_2C < CH_2 \cdot C(CH_3) > C \cdot CH_3$ (H 72; E I 36). B. Beim Erwärmen von 1.2-Dimethyl-cyclohexanol-(1) mit dem gleichen Volumen 50 % iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (NAMETKIN, DELEKTORSKAJA, Ж. 55, 517; B. 57, 584; vgl. a. LEBEDEW, PLATONOW, Ж. 61, 2153; Soc. 1980, 325). — Kp₇₅₈: 134—136° (N., D., Ж. 55, 517; B. 57, 584). D₄²⁰: 0,8215; n_D²⁰: 1,4590 (N., Ж. 55, 64; C. 1925 I, 222; N., D., B. 57, 584). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat niedrigerschmelzendes 1.2-Dimethyl-cyclohexandiol-(1.2) (E I 6, 371) (Wallach, A. 396 [1913], 280; vgl. hierzu N., Ж. 55, 65; B. 57, 585). Geschwindigkeit der Hydrierung in Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz bei 20°: L., P. Bei der Einw. von Brom in Chloroform unter Kühlung bildet sich 1.2-Dibrom-1.2-dimethyl-cyclohexan vom Schmelzpunkt 142-143 (S. 21) (wahrscheinlich stereoisomer mit der E I 5, 15 aufgeführten Verbindung) (N., D., 3K. 55, 517; B. 57, 584).

Nitrolpiperidid C13H24ON2. Krystalle (aus Alkohol). F: 120-1210 (MEERWEIN,

A. 417 [1918], 269).

- 9. 1.3 Dimethyl cyclohexen (4), A^4 Tetrahydro m xylol $C_8H_{14} = HC < CH(CH_3) \cdot CH_2 > CH \cdot CH_2$ (vgl. H 73; E I 36).
- a) Prāparat von Skita. Zur Konfiguration vgl. Skita, A. 427, 279. B. Beim Kochen des Hydrochlorids des 4-Amino-1.3-dimethyl-cyclohexans (Kp: 163—164°; Schmelzpunkt des N-Benzoyl-Derivats: 86°) mit Natriumnitrit-Lösung (Sk., A. 427, 279). In geringer Menge beim Erhitzen von 4-Benzamino-1.3-dimethyl-cyclohexan vom Schmelzpunkt 86° mit Salzsäure (D: 1,16) im Rohr auf 150° (Sk., A. 427, 271). Kp: 123—124°. Liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform ein bei 120° sich zersetzendes Dibromid.

bei der Ehm. von Brom in Chioroform ein der 120° sich zersetzelnies Difformat.
b) Präparat von Schrauth, Quasebarth (sterische Einheitlichkeit fraglich). B. Beim Erhitzen von 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(5) (Kp: 184—186°; erhalten durch katalytische Reduktion von symm. m-Xylenol) mit Zinkehlorid (Schrauth, Quasebarth, B. 57, 857). — Kp: 124—126°. — Liefert beim Erwärmen mit Phenol in Gegenwart von konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 1.3-Dimethyl-x-[4-oxy-phenyl]-cyclohexan (Syst. Nr. 534).

- 10. 1.4 Dimethyl cyclohexen (1), \triangle^1 Tetrahydro p xylol $C_8H_{14} = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 > C \cdot CH_3$ (H 74; E I 36). Kp_{756} : 127,5—128°; $D_4^{m_1}$: 0,8024; $n_5^{m_2}$: 1,4461 (Namethin, Brjussowa, Ж. 55, 81; C. 1925 I, 222). Beim Leiten des Dampfes über Palladium-Asbest im Kohlendioxyd-Strom bei 140° bilden sich p-Xylol und 1.4-Dimethyl-cyclohexan (Zelinsky, Pawlow, B. 57, 1069). Liefert bei längerer Einw. von Benzopersäure in Äther 1.2-Oxido-1.4-dimethyl-cyclohexan (Syst. Nr. 2363) (N., B.).
- 11. 1-Propyl-cyclopenten-(1) $C_8H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2} \cdot C_2H_5$. B. Aus 1-Propyl-cyclopentanol-(1) beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd in absol. Äther (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, 541; C. 1926 I, 75), beim Leiten über Aluminiumoxyd bei 300°, beim Erhitzen mit bei 100° getrocknetem Aluminiumsulfat auf 120—130° oder beim Erhitzen in Gegenwart von p-Toluolsulfonsäure unter vermindertem Druck auf 130—140° (Chavanne, Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 592, 597; C. 1928 I, 1169). F: —100,3°; Kp₇₆₀: 131,5° bis 132,5°; D₁°: 0,8056; D₂°: 0,8015 (Ch., B.); D₂°* (Vakuum): 0,8062 (Ei.). n_{α}^{∞} : 1,4423; n_{α}^{∞} : 1,4450 (Ch., B.); n_{He}^{∞} : 1,4516; n_{γ}^{∞} : 1,4574 (Ch., B.). Liefert bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung bei 0° γ -Butyryl-buttersäure, daneben entstehen Glutarsäure, Bernsteinsäure, Buttersäure und Propionsäure (Ch., B.). Bei der Hydrierung in cssigsaurer Lösung in Gegenwart von Platinschwarz bildet sich Propylcyclopentan (Ch., B.; vgl. a. Ei.).
- 12. 1-Isopropyl-cyclopenten-(1) $C_8H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2}C \cdot CH(CH_3)_2$ (E I 37). B. Aus 1-Isopropyl-cyclopentanol-(1) beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd in absol. Ather (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, 541, 542; C. 1926 I, 75). Kp₇₅₅: 133—135°. Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr Isopropylcyclopentan.
- 13. 1.1.2-Trimethyl-cyclopenten-(2), Isolaurolen $C_8H_{14} = H_2C CH_2$ (H 74; E I 37). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1192,9 kcal/Mol (Swieto-slawski, Am. Soc. 42, 1095; vgl. Subow, \mathcal{K} . 33, 722; C. 1902 I, 161).
- 14. 1.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(1), Laurolen C₈H₁₄ = CH₃·HC·C(CH₃) H₂C·CH₃ (H 75; E I 37). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1192,3 kcal/Mol (Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1095; vgl. Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161).
- 15. [Penten-(2)-yl-(3)]-cyclopropan, 3-Cyclopropyl-penten-(2) $C_9H_{14} = H_2C_2CH \cdot C(C_2H_5)$: $CH \cdot CH_3$ (H 76). B. Bei der Destillation von Diäthyl-cyclopropyl-carbinol mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure (VAN KEERSBILCK, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 209; C. 1929 II, 2036). $Kp_{762,5}$: 127,5—128°. D_4^{∞} : 0,7915. n_5^{∞} : 1,4416; n_5^{∞} : 1,4445; n_5^{∞} : 1,4516.
 - 16. 1.1-Dimethyl-2-isopropyl-cyclopropen-(2) $C_8H_{14} = \frac{(CH_3)_2CH \cdot C}{HC}C(CH_8)_2$
- 3.2¹-Dibrom-1.1-dimethyl-2-isopropyl-cyclopropen-(2), 3-Brom-1.1-dimethyl-2-[α -brom-isopropyl]-cyclopropen-(2) $C_8H_{12}Br_2=\frac{(CH_2)_2CBr\cdot C}{BrC}C(CH_3)_2$. Eine Verbindung $C_8H_{12}Br_2$, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. E II 1, 572.

- 17. Bicyclo-[0.3.3]-octan, Pentalan $C_9H_{14} = H_2C \xrightarrow{CH_2 \cdot CH \cdot CH_2} CH_2$. Uber eine als Bicyclo-[0.3.3]-octan aufgefaßte Verbindung vgl. Schrofter, A. 426, 2; vgl. hierzu Ruzicka, Borges de Almeida, Brack, Helv. 17 [1934], 183 Anm. 4; Linstead, Meade, Soc. 1984, 936, 939; Cook, L., Soc. 1984, 946; BARRETT, L., Soc. 1985, 436, 1069; 1986, 611; BARDHAN, BANERJI, Soc. 1985, 474.
- 18. 3.3-Dimethyl-bicyclo-[0.1.3]-hexan, 4.4-Dimethyl-1.2-methylen-cyclopentan $C_8H_{14} = (CH_3)_2C$ CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 flüssigem 3.5-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexan durch Einw. von Zinkstaub in 80 %igem Alkohol auf dem Wasserbad vgl. USPENSKI, Trudy Inst. č. chim. Reakt. 2, 5; C. 1924 II, 1582. — Kp₇₄₀: 114—114,1°. D. 0.8131. n. 1,4350. — Wird durch 1 %ige Kaliumpermanganat-Lösung nicht angegriffen.
- 19. 2-Methyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2.5-Methylen-hexa- $_{\rm H_2C-CH-CH-CH_3}$ hydrotoluol $\rm C_8H_{14}$, s. nebenstehende Formel. CH2 2-Jodmethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2.5-Methylen-hexahydrobenzyljodid $C_8H_{11}I = C_1H_{11} \cdot CH_{21}I$. B. Beim Erhitzen von 2.5-Methylenhexahydrobenzylakohol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 110—1200 (Diels, Alder,

A. 470, 78). — Bewegliche Flüssigkeit von dumpfem Geruch. Kp14: 107-1096.

7. Kohlenwasserstoffe C_9H_{16} .

1. 1-Methyl-cycloocten-(1) $C_9H_{16} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Bei der Umsetzung von Cyclooctanon mit Methylmagnesiumjodid und Destillation des entstandenen 1-Methyl-cyclooctanols-(1) (GODCHOT, CAUQUIL, C. r. 185, 1203). Neben anderen Verbindungen beim Erwärmen von [Cyclooctylmethyl]-amin mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung (Ruzicka, Brugger, Helv. 9, 400, 405). — Flüssigkeit. Kp₇₉₀: 165—169° (R., B.). D¹⁵: 0,8515 (G., C.); D²⁰: 0,8487 (R., B.). n²⁵: 1,4673 (G., C.); n²⁶: 1,4691 (R., B.). — Liefert bei der Oxydation mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung Korksäure und eine Verbindung, die beim Behandeln mit Brom und Natronlauge in Korksaure übergeht (R., B.). Bei der Ozonisierung in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzung des Ozonids mit Wasser bilden sich neben anderen Produkten Korksäure und eine bei 120—140° unter 13 mm Druck siedende Fraktion, die ein Disemicarbazon C₁₁H₂₂O₂N₆ vom Schmelzpunkt 182—183° liefert (R., B.).

Nitrosochlorid C₂H₁₆ONCl. Krystalle. F: 107—108° (GODCHOT, CAUQUIL, C, r. **185**, 1203).

2. 1.2-Dimethyl-cyclohepten-(1) $C_2H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)}{H_2C \cdot CH_3 \cdot C(CH_2)} \cdot C \cdot CH_2$. B. Neben 1-Isopropyl-cyclohexen-(1) beim Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cycloheptanol-(2) oder von 1-Methyl-1-[α -oxy-āthyl]-cyclohexen mit Zinkchlorid auf 1800 (MEERWEIN, SCHÄFER, J. pr. 1800 (MEERWEIN, SCHÄFER, 2] 104, 291, 301, 309). — Liefert durch Ozonisierung in Eisessig unter Eiskühlung und nachfolgendes Erwärmen Nonandion-(2.8).

Nitrosochlorid $C_2H_{16}ONCl.$ Nicht rein erhaltene Krystalle. F: ca. 118° (Meerwein, Schäfer, $J.\ pr.\ [2]$ 104, 292, 301).

3. 1-Propyl-cyclohexen-(1) C₂H₁₆ = H₂C < CH₂ · CH₂ · CH₂ · C₂H₅ (H 76). B. Beim Erhitzen von 1-Propyl-cyclohexanol-(1) mit Phosphorpentoxyd in absol. Ather und nach-Finized von 1-Tropyl-cyclonexano-(1) mir Incorporpenousyd in absol. Ather und nachfolgenden Behandeln mit alkoh. Schwefelsäure (Eisenlohe, Fortech. Ch., Phys. 18, 541, 546; C. 1926 I, 75). Aus niedrigersiedendem 1-Propyl-cyclohexanol-(2) beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat (Fujise, Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 10, 89; Bl. phys. chem. Res. Tokyo 2, 3; C. 1929 I, 2991). — Kp₇₅₆: 157,5—158,5° (El.); Kp: 155—156° (F., Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188; 10, 89; C. 1928 II, 993; 29 I, 2991). D¹⁰; 0,8216; n¹⁰; 1,4555 (F., Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 10, 89; C. 1929 I, 2991); D²⁰ (Vakuum): 0,8276; n²⁰ · 4 480? (El.) — Liefart hei der Hydrichyman in Cocamant was Platingen Branchen Legel. nms: 1,4602 (Ei.). — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr Propyleyclohexan (E1.).

Nitrosochlorid C, H, ONCl (H 76). Krystalle (aus Essigester). F: 104° (Fujise, Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188, 192; C. 1928 II, 994).

Nitrolpiperidid C₁₄H₂₆ON₂. Krystalle (aus Methanol). F: 128° (Fujise, Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188, 192; C. 1928 II, 994).

- 4. 1-Propyl-cyclohexen-(2)(?) $C_9H_{16} = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot CH_6$ $CH_5 \cdot C_2H_5$ (?). B. Beim Behandeln des Jodmethylats des niedrigersiedenden 2-Dimethylamino-1-propyl-cyclohexans mit Silberoxyd in verd. Alkohol und Destillieren des Reaktionsprodukts unter verminnexans mit Shoeroxyd in verd. Alkonol und Destilleren des Reaktionsprodukts unter verhindertem Druck bei 200° (Fujise, Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188, 192; C. 1928 II, 993). — Kp: 154,5—155,5° (F., Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188, 192). Diff. (Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 10, 89; C. 1929 I, 2991). nif.: 1,4541 (F., Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188). — Liefert beim Behandeln mit Athylnitrit und Salzsäure kein krystallinisches Nitrosochlorid (F., Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 8, 188, 192).
- 5. Allylcyclohexan, 3-Cyclohexyl-propen-(1) $C_0H_{16} =$ H₂C<CH₂·CH₃·CH₃·CH·CH₃·CH·CH₂ (E I 38). B. Durch Hydrierung von 3-Cyclohexylpropin-(1) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Bourguer, Bl. [4] 41, 1475, 1476). — Kp: 152° (unkorr.). D^{13} : 0,813; D^{21} : 0,808. n_D^{13} : 1,452; n_D^{13} : 1,449.
- [β -Brom-allyl]-cyclohexan, 2-Brom-3-cyclohexyl-propen-(1) $C_{\bullet}H_{15}Br = C_{\bullet}H_{11}$ CH_{1} : CH_{2} : B. Bei der Einw. von Cyclohexylmagnesiumbromid auf 2.3-Dibrom-propen-(1) in Ather (Lespieau, Bl. [4] 29, 531; Bourguel, C. r. 177, 689; A. ch. [10] 3, 378, 384; L., B., Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], S. 180; deutsche Ausgabe, S. 179). Kp_{10-11} : 84°; Kp_{14} : 88—89°; D^{12} : 1,215; n_{15}^{c} : 1,495 (B., A. ch. [10] 3, 379). Liefert beim Behandeln mit Natriumamid in einer hochsiedenden Petroleumfraktion bei 155° und Zersetzen des Rochtingengräuhtes mit Eig 3. Cyclohexyl propin (4) (S. 84) (B. A. ch. [40] 3, 231, 384. Reaktionsprodukts mit Eis 3-Cyclohexyl-propin-(1) (S. 81) (B., A. ch. [10] 3, 231, 384; C. r. 177, 689). Diese Verbindung bildet sich auch in geringer Menge beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge (L.).
- 6. 1-Isopropyl-cyclohexen-(1), Δ^1 -Tetrahydrocumol $C_9H_{16} =$ H₃C<CH₂·CH₃·CCH₃)₂ (H 77; E I 38). B. Neben 1.2-Dimethyl-cyclohepten-(1) beim Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cycloheptanol-(2) oder von 1-Methyl-1-[α-oxy-āthyl]-cyclohexan init Zinkchlorid auf 180° (Meerwein, Schäfer, J. pr. [2] 104, 291, 301, 309). — Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1338,5 keal/Mol (ROTH, ELLINGER, Landolt-Börnst. E I, 868). Liefert durch Ozonisierung in Eisessig unter Eiskühlung und nachfolgendes Erwärmen δ-Isobutyryl-n-valeriansäure (E II 3, 446) (M., Sch.).

 Nitrosochlorid C₀H₁₆ONCl (H 77). Prismen (aus Benzol). F: 128,5° (ΜΕΕΝΨΕΙΝ, Schäfer, J. pr. [2] 104, 302).

- 7. Isopropylidencyclohexan $C_9H_{16} = H_2C < \stackrel{CH_3}{\overset{CH_3}{\overset{\circ}{\circ}}} : C(CH_3)_2 (H 77; E I 38).$ Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1348,1 kcal/Mol (ROTH, ELLINGER, Landolt-Börnst. E I, 868).
- 8. 1-Methy. 4-āthyl-cyclohexen-(1?) $C_9H_{16} = C_2H_5 \cdot HC < \stackrel{CH_2}{CH_2} \cdot \stackrel{CH}{CH_2} \cdot CH_3$ (?). B. Neben anderen Verbindungen bei der pyrogenen Zersetzung von Rohkautschuk in Gegenwart von Magnesium unter Atmosphärendruck bei ca. 700° (MIDGLEY, HENNE, Am. Soc. 51, 1216, 1220). — Kp: 144— 145° . D_{xx}^{x0} : 0,813. D_{xx}^{x0} : 1,4529.
- 9. 1-Methyl 4 äthyl cyclohexen (3) $C_9H_{16} = C_2H_5 \cdot C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (H 78; E I 39). Kp₇₆₀: 151—152°; D₄²⁰: 0,8133; n₅²⁰: 1,4522 (Nametkin, Briussowa, **25**, 82; C. **1925** I, 222). — Licfert beim Behandeln mit Benzopersäure in Äther 3.4-Oxido-1-methyl-4-äthyl-cyclohexan (Syst. Nr. 2363).

Nitrosochlorid C9H16ONCl.

- E I 39, Z. 19 v. o. statt , ein bei $59-60^\circ$ schmelzendes Oxim $C_9H_{15}ON$ lies ,,das Oxim des I-Methyl-4-äthyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) (W., A. 397, 204).
 - 10. 1-Methyl-4-āthyliden-cyclohexan $C_9H_{16} = CH_3 \cdot CH : C < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_3} > CH \cdot CH_3$ Nitrosochlorid C.H. ONCl.

H 78, Z. 1 v. u. (Anmerkung) statt "373" lies "374".

- 11. 1.1.2-Trimethyl-cyclohexen-(2) $C_{\bullet}H_{16} = H_{2}C < CH_{2} CH_{2} > C(CH_{3})_{2} (E \ I \ 39).$ B. Aus 1-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(2) bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid (Godснот, Веров, С. г. 181, 920). — Кр: 144—146°. D14: 0,862. ni 1,4590.
- 1.1.3 Trimethyl cyclohexen (3), α Cyclogeraniolen $C_{\bullet}H_{16}$ = HC C(CH₃)·CH₂ C(CH₃)₂ (H 79; E I 39). Das H 79 beschriebene Präparat von Harries, Well. (B. 87, 848) ist nach Escourrou (Bl. [4] 89, 1465; 48, 1277) mit γ -Cyclogeraniolen (S. 50) zu identifizieren.

Ein Gemisch mit β -Cyclogeraniolen [1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)] (Kp₇₂₈: 137—140°: Kp₁₅: 33—35°; D₄°: 0,7948; n₂°: 1,4415) entsteht aus 2.6-Dichlor-2.6-dimethyl-heptan oder 2.6-Dibrom-2.6-dimethyl-heptan bei der Einw. von Zinkstaub in siedendem Benzol unter Durchleiten von Chlorwasserstoff und Zusatz von wenig Eisessig (STAUDINGER, WIDMER, Helv. 9, 531, 546).

Nitrosat des α-Cyclogeraniolens C₉H₁₆O₄N₂ (H 79; E I 39). F.: 102-103° (STAU-

DINGER, WIDMER, Helv. 9, 547).

- 13. 1.1 Dimethyl 3 methylen cyclohexan, γ Cyclogeraniolen $C_9H_{16} = H_2C \xrightarrow{C(:CH_2) \cdot CH_2} \xrightarrow{C(:CH_3)_2} C(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dimethyl-hepten-(2)-ol-(6) mit wasserfreier Oxalsäure auf ca. 140—150° (Escourrou, Bl. [4] 39, 1464). Als γ -Cyclogeraniolen ist nach Escourrou (Bl. [4] 39, 1465; 43, 1277) auch das von Harries, Weil (B. 37, 848) als α -Cyclogeraniolen beschriebene, aus demselben Ausgangsmaterial erhaltene Cyclogeraniolen aufzufassen 1). Kp₇₃₉: 138—141°; D¹⁰: 0,8013; D^{16,6}: 0,7970; n⁵⁰: 1,4484 (E., Bl. [4] 39, 1464, 1465). Entwickelt bei der Ozonisierung in Chloroform-Lösung Formaldehyd; bei der Zersetzung des Ozonids mit siedendem Wasser bilden sich Formaldehyd und eine Verbindung von stark mentholartigem Geruch (E., Bl. [4] 43, 1277). Besitzt einen cymolartigen Geruch (E., Bl. [4] 39, 1464).
- 14. 1.2.4-Trimethyl-cyclohexen-(4), Δ⁴-Tetrahydropseudocumol C₉H₁₆ = CH₃·C·CH₂·CH(CH₃) CH·CH₃. Ist nach Skita, Schneck (B. 55, 150, 151) stereoisomer mit der E I 40 beschriebenen Verbindung. B. Aus 1.2.4-Trimethyl-cyclohexanol-(5) vom Siedepunkt 191—193° beim Behandeln mit Phosphorpentoxyd (Sk., Sch., B. 55, 150). In geringer Menge beim Kochen des Hydrochlorids des bei 21° schmelzenden 5-Amino-1.2.4-trimethyl-cyclohexans mit Natriumnitrit in Wasser (Sk., B. 53, 1805). Kp: 147°; D₄²⁰: 0,814; n₅²⁰: 1,4491 (Sk., Sch.). Über Produkte, die bei der Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidem Platin in saurer Lösung bzw. mit Natrium in siedendem absolutem Alkohol entstehen, vgl. Sk., Sch.
- Alkohol entstehen, vgi. Sk., Sch. 15. 1-Butyl-cyclopenten-(1) $C_9H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2}C \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$. B. Aus 1-Butyl-cyclopentanol-(1) durch Erhitzen mit bei 100° getrocknetem Aluminiumsulfat auf 125—130° oder durch Leiten seines Dampfes über auf 300° erhitztes Aluminiumoxyd (Chavanne. Becker, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 601; C. 1928 I, 1169). F: —95,7° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 504; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 157,5—158°; Di^{7,6}: 0,8101; $n_{\alpha}^{\text{n.3}}$: 1,4461; $n_{\beta}^{\text{p.3}}$: 1,4453; $n_{\beta}^{\text{n.4}}$: 1,4610 (Ch., B.).
 - 16. 1-Butyl-cyclopenten-(2) $C_0H_{16} = \frac{HC: CH}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3.$
- 1-[δ -Brom-butyl]-cyclopenten-(2), δ -[Δ^2 -Cyclopentenyl]-butylbromid $C_9H_{15}Br = C_5H_7\cdot[CH_2]_3\cdot CH_2Br$. B. Beim Behandeln von 1·[δ -Oxy-butyl]-cyclopenten-(2) mit Phosphortribromid in Toluol unterhalb 0° (ARVIN, ADAMS, Am. Soc. 50, 1792). Kp₅: 82—86°. D₄²⁰: 1,2229. n_0^{20} : 1,4942.
- D₄[∞]: 1,2229. n_0^∞ : 1,4942.

 17. 1-Isobutyl-cyclopenten-(1) $C_9H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus 1-Isobutyl-cyclopentanol-(1) beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd in absol. Ather (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, 541, 542; C. 1926 I, 75). Kp₇₅₈: 152—154°. D₄[∞] (Vakuum): 0,8203. n_{He}^∞ : 1,4605. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr Isobutyl-cyclopentan.
- 18. 1.2-Diäthyl-cyclopenten-(1) C₉H₁₆ = H₂C·C(C₂H₅) C·C₂H₅ (H 81 als Diäthyl-cyclobutyliden-methan aufgeführt; E I 41). B. Beim Sättigen von 1.2-Diäthyl-cyclopentanol-(1) mit Jodwasserstoff und Erhitzen des Reaktionsgemischs mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Case, Reid, Am. Soc. 50, 3065). Kp₇₆₁: 148—149° (korr.). D₄°: 0,9331; D₅°: 0,8136.
- 19. Bicyclo-[0.3.4]-nonan, Oktahydroinden, Perhydroinden, Hydrindan $C_9H_{16} = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot$

 $^{^{1}}$) Zur Konstitution des γ -Cyclogeraniolens vgl. a. die Angaben bei Methyl- γ -cyclogeraniolen, S. 54.

- H., Miterb., A. 518 [1935], 155; 580 [1937], 166; H., A. 533 [1938], 27; KANDIAH, Soc. 1931, 959; THAKUR, Soc. 1933, 1485; COOK, LINSTEAD, Soc. 1934, 947; BARRETT, L., Soc. 1935, 1069.
- a) cis-Form (H 82; E I 42). B. Aus Inden bei der katalytisehen Hydrierung über Palladium-Asbest bei 150—160° (Zelinsky, Borissow, B. 57, 2060; Z., Titz, B. 62, 2871), über Osmium-Asbest unterhalb 100° (Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2867), über Platin-Kohle (Z., T.-P., B. 62, 1662) oder Platinoxyd (Staudinger, Mitarb., Helv. 12, 966). Bei der Hydrierung von Indanon-(2) in Eisessig bei Gegenwart von Platinmohr oder von kolloidem Platin bei 40—50° (Hückel, Friedrich, A. 451, 154, 156). Erstarrt im Äther-Kohlendioxyd-Gemisch glasig (H., F.). Kp: 166—167° (H., F.; Z., Titz); Kp₂₁: 62° (H., F.). Di^{1,2}: 0,8872; Di^{1,3}: 0,8849; Di^{1,3}: 0,880 (H., F.). ni^{3,3}: 1,4693; ni^{3,6}: 1,4750; ni^{3,6}: 1,4727; ni^{3,6}: 1,4714; ni^{3,6}: 1,4777; ni^{3,6}: 1,4826 (H., F.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem cis-Hydrindan: Katz, Z. ang. Ch. 41, 333. Lagert sieh beim Erwärmen mit Aluminiumbromid auf dem Wasserbad in trans-Hydrindan um; daneben bilden sich ein bei 192—193° schmelzender, krystallinischer Kohlen wasserstoff C₂₇H₄₂(?) und andere Produkte (Z., T.-P., B. 62, 1662). Liefert bei mehrmaligem Leiten über Platin-Kohle im Kohlendioxyd-Strom bei 300—310° Hydrinden (Z., Titz; vgl. Z., Bo.). Beim Durchleiten durch ein auf 750° erhitztes, verzinntes Eisenrohr bilden sich Inden, Cyclopentadien, Naphthalin und Chrysen (Orlow, Bellopolski, B. 62, 1228, 1231). Beim Leiten über einen Nickel-Tonerdehydrat-Katalysator bei 320° bis 325° entstehen Benzol, Toluol und andere Produkte (Z., Bo.; vgl. Z., Titz).

325° entstehen Benzol, Toluol und andere Produkte (Z., Bo.; vgl. Z., Titz).
b) dl-trans-Form 1). B. Beim Erwärmen von cis-Hydrindan mit Aluminiumbromid auf dem Wasserbad (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 1662). — Flüssigkeit. Ist bei —80° noch flüssig; Kp₇₆₀: 159°; D₄°: 0,8632; n_{He}°: 1,4638 (Hückel, Mitarb., A. 518 [1935], 167; vgl. Z., T.-P.).

- 20. Bicyclo-[1.3.3]-nonan, 1.5-Methylen-cyclooctan C₉H₁₆, s. H₂C-CH-CH₃ nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von Bicyclo-[1.3.3]-nonadien-(2.6)-diol-(2.6)-diacetat in Gegenwart von Platinschwarz (MEERWEIN, J. pr. [2] 104, 182). Beim Erhitzen von Bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6)-disemicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 220° (M., J. pr. [2] 104, 163, 184). Krystalle (aus Methanol oder Eisessig) von camphanähnlichem Geruch. F: 145—146°. Sublimiert leicht. Kp: 168,5—170°. Ziemlich schwer löslich in Methanol und Eisessig, löslich in Äther. Flüchtig mit Wasser- und Alkohol-Dampf.
 - 21. 2.2-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Camphenilan CoH16, Formel I.
- 8.3-Dichlor-2.2-dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Camphenilondichlorid $C_9H_{14}Cl_2$, Formel II (H 82; E I 42). B. In geringer Menge aus 2.2-Dimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexanol-(1) und Phosphorpentachlorid in absol. Ather oder Petroläther (Lipp, Padberg, B. 54, 1321, 1328). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: $168-169^{\circ}$.
- 22. 2.3 Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Dihydrosanten C_0H_{16} , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von Santen in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in 96 % igem Alkohol oder absol. Äther (Deussen, J. pr. [2] 114, 113). Flüssigkeit. Kp: 150—152°. H_2C —CH—CH-CH₃ $D^{16,5}$: 0,8712. $n_1^{18,6}$: 1,4636.
- 23. Kohlenwasserstoff C_0H_{16} unbekannter Konstitution aus Fenchon. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Fenchon im Hochdruckautoklaven in Gegenwart von Tonscherben auf 450° (Treibs, B. 61, 683, 686). D^{20} : 0,7857. Ist gesättigt.
- 24. Kohlenwasserstoff C₉H₁₆ unbekannter Konstitution aus Campher. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Campher im Hochdruckautoklaven in Gegenwart von Tonscherben auf 420° (Treibs, B. 61, 683, 687). Kp: 136—142°. D²⁰: 0,8104. Ist gesättigt. Besitzt pinenartigen Geruch. [MATERNE]

8. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{18}$.

1. β - Butenyl - cyclohexan, 1 - Cyclohexyl - buten - (2) $C_{10}H_{18} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

¹⁾ Über eine optisch-aktive Modifikation vgl. BARRETT, LINSTRAD, Soc. 1935, 1071.

- 2. γ Butenyl cyclohexan, 4 Cyclohexyl buten (1) $C_{10}H_{18} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH_2 \cdot$
- 3. 1 Methyl 3 isopropyl cyclohexen (5), m Menthen (5) $C_{10}H_{18} = HC < CH_{(CH_3)} \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_3$ (vgl. H 84, Nr. 11). Zur Konstitution vgl. Henderson, Smeaton, Soc. 117, 145. B. Bei mehrtägigem Erhitzen von 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexanol-(6) mit wasserfreier Oxalsäure (H., Sm., Soc. 117, 148). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp_{20} : 167—168°. D_{20}^{∞} : 0,8222. $n_{\rm B}$: 1,4668.
- 4. 1 Methyl 4 isopropyl cyclohexen (1), Δ^1 Tetrahydro p cymol, p Menthen (1), Carvomenthen, Dihydrolimonen $C_{10}H_{18} = CH_3 \cdot C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_2$. (H 84; E I 44).
- a) Stark rechtsdrehendes Präparat. Liefert beim Behandeln mit ca. 3%igem Ozon in Eisessig und nachfolgender Einw. von Wasser und Zinkstaub linksdrehenden β -Isopropyl- δ -acetyl-n-valeraldehyd (v. Braun, Werner, B. 62, 1057).
- b) Inaktive Präparate. B. Neben anderen Produkten beim Leiten von d-Limonen über Kupfer bei 200° (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 166; C. 1928 II, 1326). Als primäres Reaktionsprodukt bei der Hydrierung von Dipenten in Gegenwart von Nickel (Armstrong, Hilditch, Pr. roy. Soc. [A] 108, 121, 127; C. 1925 II, 1505). Aus 1-Chlor-p-menthan beim Aufbewahren mit Anilin oder beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (Maxwell, A. ch. [9] 17, 351). Kp₂₄: 76—77°; D^{M.6}: 0,8331; $n^{M.6}_{\alpha}$: 1,4538; $n^{M.6}_{\beta}$: 1,4565; $n^{M.6}_{\beta}$: 1,4633 (M., A. ch. [9] 17, 351, 357). Liefert bei weiterer Hydrierung p-Menthan (A., H.). Verlauf der Hydrierung von Gemischen mit Maleinsäure und mit Zimtsäure ei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol bzw. Essigester: Vavon, C. r. 173, 361. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine auf —10° abgekühlte Lösung von Carvomenthen entsteht 1-Chlor-p-menthan (M., A. ch. [9] 17, 358).
- 4¹- Chlor 1 methyl 4 isopropyl cyclohexen (1), 8 Chlor p menthen (1), Limonenmonohydrochlorid, Dipentenmonohydrochlorid $C_{10}H_{17}Cl = CH_3 \cdot C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CCl(CH_3)_2$ (H 85; E I 44). B. Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine Lösung von rechtsdrehendem Limonen in Schwefelkohlenstoff erhält man je nach der Dauer des Einleitens infolge teilweiser Racemisierung rechtsdrehende Präparate von verschiedenem Drehungsvermögen (v. Braun, Werner, B. 62, 1056; vgl. Wallach, Kremers, A. 270 [1892], 189). Rechtsdrehendes Limonenmonohydrochlorid liefert beim Erhitzen mit l-Pinen auf 160° Dipenten, geringe Mengen Camphen, l-Bornylchlorid und eine Verbindung der annähernden Zusammensetzung $C_{20}H_{33}$ Cl, die beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder beim Erhitzen mit Natrium in ein opt.-inakt. Diterpen vom Kp₁₁: 174—178° und zwei Polyterpene zerlegt werden konnte; reagiert analog mit d-Pinen (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 1047).
- 5. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(3), \triangle^3 -Tetrahydro-p-cymol, p-Menthen-(3), Menthen $C_{10}H_{18}=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_3 > C\cdot CH(CH_3)_2$.
 - a) Rechtsdrehendes p-Menthen-(3) (H 87; E I 44).
- α) Stark rechtsdrehendes Menthenpräparat. B. Zur Bildung nach Tschugajew (B. 32, 3333; 35, 2481; \Re . 35, 1116; C. 1904 I, 1347) vgl. Read, Robertson, Soc. 1926, 2217. Kp₉: 59—60°. n_b: 1,4570. [α]_b: +106,6° (Ather; c = 2,6), +118,6° (Alkohol; c = 1,65).
- Nitrosochlorid aus stark rechtsdrehendem p-Menthen-(3) $C_{10}H_{18}ONCl$ (H 88; E I 44). B. Zur Bildung nach RICHTMANN, KREMERS (Am. 18, 762) vgl. READ, ROBERTSON, Soc. 1926, 2217. $[\alpha]_0^{15}$: $+221,0^{\circ}$ (Benzol; c=4,6).
- β) Teilweise inaktivierte rechtsdrehende Menthenpräparate und Präparate, über deren optisches Verhalten nichts bekannt ist. B. Beim Leiten von l-Menthol-Dampf über Kupfer bei 250—330° (ΚΟΜΑΤSU, ΚURATA, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 8 [1925], 35, 147; HARA, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 416; C. 1926 II, 2658; HIRAIDZUMI, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 256; C. 1927 II, 1691) oder über Thoriumoxyd bei 400° (Ko., Ku.,

Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 165; C. 1928 II, 1326). Beim Erhitzen von l-Menthol mit japanischer saurer Erde auf 180-195° (Ono, Bl. chem. Soc. Japan 1, 250; C. 1927 I, 1004). Bei der Einw. von Phosphortrichlorid auf 1-Menthol bei 80° (ROBERTSON bei READ. REID. Soc. 1928, 1493 Anm.). Neben wechselnden Mengen anderer Produkte bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf l-Menthol oder d-Neomenthol in Petroläther bei 0° sowie bei der Einw. von Thionylchlorid auf d-Neomenthol in Dimethylanilin unter Kühlung (Zeitschel, SCHMIDT, B. 59, 2305, 2306). Beim Erhitzen von Tri-l-menthyl-phosphit oder Tri-l-menthylphosphat auf 230° unter vermindertem Druck (MILOBEDZKI, KOLITOWSKA, Roczniki Chem. 86, 79, 84; C. 1926 II, 2898). Bei der Destillation von Menthol mit der 10-fachen Menge krystallisierter Phosphorsäure (Bodroux, A. ch. [10] 11, 575). Neben anderen Produkten bei der Destillation von Benzolsulfonsäure-menthylester sowie von α - oder β -Naphthalinsulfonsaure-menthylester unter 4 mm Druck (PATTERSON, MCALPINE, Soc. 1927, 351); entsteht aus diesen Estern auch beim Erwärmen mit Kalilauge oder Barytwasser auf 80—85° (P., McA., Soc. 1928, 2468, 2469). Aus dl-p-Toluolsulfonsaure-l-menthylester beim 12-stdg. Erwärmen mit Eisessig auf dem Wasserbad oder beim mehrtägigen Erhitzen mit Ammoniumacetat auf 110° (Phillips, Soc. 127, 2584, 2585; vgl. Wuyts, Bl. Soc. chim. Belg. 26 [1912], 306). Neben überwiegenden Mengen Thymol und p-Cymol beim Leiten des Dampfes von l-Menthon über Kupfer (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 25; C. 1926 I, 1403). Bei der Elektrolyse von l-Menthon in stark saurer Lösung an einer Quecksilberkathode, neben anderen Produkten (SCHALL, KIRST, Z. El. Ch. 29, 541). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Natriumnitrit auf eine wäßr. Lösung der Hydrochloride von d-Neomenthylamin, d-Isomenthylamin oder d-Neoisomenthylamin (READ. ROBERTSON, Soc. 1926, 2220; 1927, 2171, 2173; READ, RO., COOK, Soc. 1927, 1280).

Dampfdichte: Bodroux, A.ch. [10] 11, 575. Ramanspektrum: Bonino, Brüll, G. 59, 730. — Beim Leiten von Menthen über Kupfer bei 290—300° entstehen p-Cymol und Menthan (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 165; C. 1928 II, 1326). Verhalten beim Leiten über Palladium-Asbest im Kohlendioxyd-Strom bei 175—180°: Zelinsky, Pawlow, B. 57, 1070. Liefert bei 18-stdg. Kochen mit Braunstein und verd. Schwefelsäure neben Terephthalsäure auch Benzolpentascarbonsäure (Ruzicka, Rudolph, Helv. 10, 919). Gibt mit Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid ein Gemisch isomerer Menthylbenzole (Bodroux, A. ch. [10] 11, 575). — Bestimmung durch Oxydation mit Benzopersäure: Nametkin, Brjussow, J. pr. [2] 112, 172; Ж. 57, 374.

Nitrosochlorid des schwach rechtsdrehenden p-Menthens-(3) $C_{10}H_{18}ONCl$ (H 89). F: 113° (Schall, Kirst, Z. El. Ch. 29, 541), 117° (Patterson, McAlpine, Soc. 1927, 351, 352), 127° (Zeitschel, Schmidt, B. 59, 2306; Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 25; C. 1926 I, 1403).

b) Inaktives p-Menthen-(3) (H 89; E I 45). B. Bei der Einw. von Phosphortrichlorid auf dl-Menthol bei 80° (Read, Reid, Soc. 1928, 1492). Beim Erhitzen von p-Menthanol-(8) mit Phosphorpentoxyd oder mit wasserfreier Oxalsäure (J. D. Riedel, D. R. P. 455590; C. 1928 I, 2664; Frdl. 16, 2880) oder mit geschmolzenem Kaliumdisulfat im Kupferautoklaven auf 200° (Kötz, Busch, J. pr. [2] 119, 17). Beim Erhitzen des aus Carvenon und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol entstandenen Pyrazolimderivats mit Kaliumhydroxyd in Gegenwart von Platinschwarz auf 210—220° (Mereshkowski, Bl. [4] 37, 1182; vgl. Kishner, K. 43, 954; C. 1911 II, 1925). Neben dl-Menthol bei der Einw. von Natriumnitrit auf eine wäßr. Lösung von dl-Menthylamin-hydrochlorid bei 70° (Read, Cook, Shannon, Soc. 1926, 2227). — Kp: 167—169° (K., B.); Kp_{784,4}: 168,5° (M.); Kp₁₈: 60—62° (Read, Reid). D²²: 0,8170; n²/₀: 1,4532 (K., B.); D²/₀: 0,8276; D³/₀: 0,82829; n²/₀: 1,4507; n³/₀: 1,4540, n³/₀: 1,4596; n³/₀: 1,4649 (M.). — Liefert bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform p-Menthen-(3)-oxyd (Syst. Nr. 2363) (K., B.; J. D. Riedel). Unterchlorige Säure wird unter Bildung von 4-Chlor-p-menthanol-(3), 3-Chlor-p-menthanol-(4) und anderen Produkten angelagert (K., B.; vgl. J. D. Riedel). Liefert bei der Einw. von Brom-Kaliumbromid-Lösung in Eiswasser ein bernsteinfarbenes Öl (n³/₁: 1,5111), das sich bei der Vakuumdestillation zersetzt (Read, Reid, Soc. 1928, 1492). Chlorierung durch Phosphorpentachlorid: Kötz, Busch, J. pr. [2] 119, 39. Liefert mit Isoamylnitrit und 33%iger Salzsäure in stark gekühltem Eisessig p-Menthen-(3)-nitrosochlorid (s. u.) (K., B.). Gibt beim Erhitzen mit Trichloressigsüure und folgenden Zersetzen mit alkoh. Kalilauge p-Menthanol-(4) (K., B.).

Niedrigerschmelzendes Nitrosochlorid des inaktiven p-Menthens (3) C₁₀H₁₈ONCl (H 89; E I 45). B. Beim Aufbewahren des höherschmelzenden Nitrosochlorids (s. u.) in salzsäurehaltigem Äther (Кöтz, Визсн, J. pr. [2] 119, 18). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 113° (K., B.), 118,5° (Мекезнкоwsкі, Bl. [4] 37, 1183). — Liefert beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung p-Menthen-(3)-on-(5)-oxim (K., B.; vgl. Urban, Kremers, Am. 16, 396; Richtmann, Kr., Am. 18, 769; Kishner, Ж. 27, 488; Bl [3] 16, 1281).

Höherschmelzendes Nitrosochlorid des inaktiven p-Menthens-(3) C₁₀H₁₈ONCl (vgl. H 89). B. Aus p-Menthen-(3), Isoamylnitrit und 33%iger Salzsäure in stark gekühltem Eisessig (Körz, Busch, J. pr. [2] 119, 18). — Krystalle (aus Alkohol). F: 143,5°. — Wandelt sich beim Aufbewahren in salzsäurehaltigem Äther in die niedrigerschmelzende Form um.

- 6. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexan, p-Menthen-(4(8)), Dihydroterpinolen C₁₀H₁₈ = CH₃·HC < CH₂·CH₂ > C:C(CH₃)₂ (H 89; E I 45). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von nicht näher beschriebenem p-Menthanol-(4)-allophanat auf 195° (Grandlère, Bl. [4] 35, 195). Kp: 173—175°; D¹⁸; 0,8298; n¹⁶; 1,4640 (G.). Liefert beim Behandeln mit Chlorharnstoff in essigsaurer Lösung 8 (oder 4)-Chlor-p-menthanol-(4 oder 8) oder ein Gemisch beider (Detoeuf, Bl. [4] 31, 178).
 - E I 45, Z. 18 v. o. statt "wohl als linksdrehendes" lies "vielleicht als rechtsdrehendes".
- 7. p-Menthen $C_{10}H_{18}$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung. V. Im äther. Öl der Früchte von Pittosporum resiniferum Hemsl. (Bacon, Philippine J. Sci. 4, 116; C. 1909 II, 1449; Blanco, J. am. pharm. Assoc. 18, 476; C. 1929 II, 3156) und von P. pentandrum Merr. (Ba.). Kp: 158—160° (Ba.), 152—153° (Bl.). Dr.: 0,8252; nr.: 1,4587; [α]r.: +29,6° (Ba.). Liefert ein Hydrochlorid (Kp₃₄: 114—116°; Dr.: 0,9343; nr.: 1,4655; [α]r.: +9°), das bei der Einw. von Magnesium und nachfolgenden Behandlung mit Wasser oder verd. Säuren in p-Menthan übergeht (Ba.). Gibt ein Nitrolbenzylamid $C_{17}H_{26}ON_2$ (F: 147—148°) und ein nur in sehr geringer Menge erhaltenes Nitrolpiperidid (F: 159°) (Bl.).
- 8. 1.1-Dimethyl-3-āthyl-cyclohexen-(3) $C_{10}H_{18} = HC < \begin{array}{c} C(C_2H_5) \cdot CH_3 \\ CH_2 & CH_3 \\ \end{array} > C(CH_3)_2$. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1504,1 kcal/Mol (Roth, Moosbrugger in Landoll-Börnst. H 1591).
- 9. 1.1.2.3 Tetramethyl cyclohexen (3). Cyclodihydromyrcen $C_{10}H_{18} = HC < \frac{C(CH_3) \cdot CH(CH_3)}{CH_2} > C(CH_3)_2$ (H 91; E I 45). B. Entsteht neben anderen Produkten anscheinend bei der trocknen Destillation von Squalen (E II 1, 250) (Majima, Kubota, Japan. J. Chem. 1, 29, 31; C. 1923 III, 734). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₇: 62,5° bis 65°. D_{∞}^{∞} : 0,8208. $n_{\rm D}$: 1,4621.
- 10. 1.1.2 Trimethyl 3 methylen cyclohexan, Methyl γ cyclogeraniolen $C_{10}H_{18} = H_2C < \frac{C(:CH_2) \cdot CH(CH_3)}{CH_2} < C(CH_3)_2^{-1}$). B. Aus Dihydrolinalool (E II 1, 494) beim Behandeln mit Schwefelsäure oder beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 140—145° (Escourrov, Bl. [4] 39, 1465; 43, 1277). Bewegliche Flüssigkeit von pfefferminzartigem Geruch. Kp₇₃₈: 164°. D¹¹: 0,8320. n_0^{11} : 1,4641; n_0^{11} : 1,4627. Löslich in Ather, schwer löslich in Methanol oder Alkohol. Verhalten bei der Ozonisierung in Chloroform: E.
- 11. 1.2.4.5 Tetramethyl cyclohexen (1), \triangle^1 Tetrahydrodurol $C_{10}H_{18} = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 C(CH_3)}{CH(CH_3) \cdot CH_2} > C \cdot CH_3$. Stereoisomer mit dem E I 5, 45 beschriebenen Präparat. B. Bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf 1.2.4.5-Tetramethyl-cyclohexanol-(1) (SKITA, SCHNECK, B. 55, 152). Kp: 169°. D_a^{∞} : 0,828. n_b^{∞} : 1,4605.
- 13. 3-Isopropyl-1-äthyliden-cyclopentan(?) $C_{10}H_{18}=(CH_3)_2CH\cdot HC\cdot CH_2$ $C:CH\cdot CH_3$ (?) (E I 46). B. Neben tert. Carvomenthol bei der Einw. von überschüssiger Natriumnitrit-Lösung auf eine Lösung von Dihydrofencholenaminhydrochlorid in verd. Salzsäure unter Kühlung und nachfolgendem gelinden Erwärmen auf dem Wasserbad (Maxwell, A. ch. [9] 17, 366). Beim Leiten der Dämpfe von Dihydrofencholenalkohol b (Syst. Nr. 503) über Infusorienerde bei 400—450° (M., A. ch. [9] 17, 371).

¹⁾ DUPONT, DULOU, DESERUX (Bl. [5] 6 [1939], 87) schließen aus dem Ramanspektrum und den Ergebnissen der Ozonspaltung, daß das Präparat von ESCOURROU aus einem Gemisch von 50% 1.1 2.3-Tetramethyl-cyclohexen-(5), 30% 1.1.2-3-Tetramethyl-cyclohexen-(3) und nur 20% 1.1.2-Trimethyl-3-methylen-cyclohexan bestand.

Bewegliche Flüssigkeit von menthenartigem Geruch. Kp_{18} : 71—73°; Kp_{16} : 60—61°. $D_{\bullet,\bullet}^{\text{M.6}}$: 0,8321. $n_{\bullet,\bullet}^{\text{M.6}}$: 1,4526; $n_{\bullet,\bullet}^{\text{M.6}}$: 1,4551; $n_{\bullet,\bullet}^{\text{M.6}}$: 1,4615. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat

in Aceton 1-Isopropyl-cyclopentanon-(3)(?) und andere Produkte; mit wäßr. Permanganat-Lösung erhält man wahrscheinlich das Oxyd

(CH₃)₂CH·HC·CH₃·COCH·CH₃

(Syst. Nr.

2363) und andere Produkte (Maxwell, A. ch. [9] 17, 374). Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine Lösung von 3-Isopropyl-1-āthyliden-cyclopentan in absol. Alkohol bildet sich in überwiegender Menge ein isomerer Kohlenwasserstoff vom Kp_{1s}: 67—70° (s. S. 68, Nr. 34) neben einem Hydrochlorid vom Kp₂₁: 96—99° ($\mathbb{D}_{1}^{n,s}$: 0,9123; $\mathbb{n}_{n}^{n,s}$: 1,4559; $n_0^{n.s}$: 1,4585; $n_0^{n.s}$: 1,4644); der Kohlenwasserstoff vom Kp₁₈: 67—70° entsteht auch beim Kochen von 3-Isopropyl-1-äthyliden-cyclopentan mit 30 %iger Schwefelsäure.

- 14. 1.1.2 Trimethyl-5-vinyl-cyclopentan $C_{10}H_{18} = \frac{H_2C CH(CH_3)}{H_2C \cdot CH(CH:CH_2)} C(CH_3)_2$
- B. Neben überwiegenden Mengen Dimethyl- $[\beta \cdot (2.2.3 \cdot \text{trimethyl-cyclopentyl}) \cdot \text{athyl}]$ -amin beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von Trimethyl- $[\beta$ -(2.2.3-trimethyl-cyclopentyl)-āthyl]-ammoniumhydroxyd auf dem Wasserbad, Versetzen des Rückstandes mit 3—4 Mol konz. Kalilauge und nachfolgenden Destillieren (v. Braun, Heymons, B. 61, 2279). — Flüssigkeit von ziemlich starkem Geruch. Kp: 155—156°. D. 0.8024. n. 1: 1,4439. — Liefert beim Ozonisieren in Eiseseig und nachfolgenden Zersetzen mit Wasser und Zinkstaub 2.2.3-Trimethyl-1-formyl-cyclopentan und geringe Mengen 2.2.3-Trimethyl-cyclopentan-carbonsäure-(1).
- Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₈ aus Thujan (vgl. E I 54). Struktur des Kohlen-Kohle im Kohlendioxyd-Strom bei 3000 (Zelinsky, Lewina, A. 476, 65). - Kp: 163,50 bis 164,5°. nº: 1,4452.
- $16. \quad \textit{Dicyclopentyl} \quad C_{10}H_{18} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \quad (H \ 91). \quad \text{Schwach terpen-}$ tinartig riechendes Öl. Kp₇₅₃: 188—189° (Zelinsky, Titz, Fatejew, B. 59, 2583). D^m: 0,8604. n^m: 1,4652. — Ist gegen Brom indifferent. Wird von Permanganat langsam oxydiert. Beim Überleiten über Platin-Kohle bei 300° wird Dicyclopentyl nicht dehydriert.
- 17. Cyclopentan cyclohexan spiran, 1.1 Tetramethylen cyclohexan,

Spirocyclodecan, Cyclohexanspirocyclopentan $C_{10}H_{18} = H_2C \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_2} C \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_2} B$. Bei der thermischen Zersetzung von 1.1-Tetramethylencyclohexanon-(2)-hydrazon in Gegenwart von Platin und Kaliumhydroxyd (Zelinsky, Schuikin, B. 62, 2184; $\Re C$, 61, 2250). — Bewegliche Flüssigkeit von petroleumartigem Geruch. Kp₁₈₅: 185—1860. D[®]₁₈₅: 0,8877. n[®]₁₈₅: 1,4748. — Entfärbt verd. Permanganat-Lösung langsam. Resgiert lebbaft mit Brom unter Bildung eines Tetrahromdeniyats (g. u.). Geht beim Leiten Reagiert lebhaft mit Brom unter Bildung eines Tetrabromderivats (s. u.). Geht beim Leiten über Platin-Kohle im Wasserstoffstrom bei 190° in 2-Methyl-1.1-tetramethylen-cyclopentan(?) (s. u.) über.

- x-Tetrabrom-1.1-tetramethylen-cyclohexan $C_{10}H_{14}Br_4$. B. Bei der Einw. von Brom auf 1.1-Tetramethylen-cyclohexan (Zelinsky, Schulkin, B. 62, 2185; \Re . 61, 2251). Gelbliche Krystalle. F: 130-1320 (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Toluol, schwer in Alkohol, unlöslich in Petroläther.
- 18. 2-Methyl-[di-cyclopentan-spiran-(1.1')](?), Cyclopentan-[2'-methylcyclopentan]-spiran-(1.1')(?). 2-Methyl-1.1-tetramethylen-cyclopentan(?), Methylspirocyclononan(?) $C_{10}H_{18} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot \frac{CH_2CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_2}{$ LINSKY, SCHUIKIN, B. 62, 2185; Ж. 61, 2251). — Kp₇₅₀: 185,5—186°. D₄°: 0,8730. n₇°: 1,4683. — Bleibt beim Leiten über Palladium-Asbost oder Platin-Kohle bei 300° unverändert. Reagiert langsam mit Permanganat.

¹⁾ Znr Struktur vgl. a. das Verhalten von Thujan bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Kohle.

- a) cis-Dekalin. Zur Stereoisomerie vgl. Mohr, J. pr. [2] 98, 321; B. 55, 230; Hückel. Nachr. Ges. Wiss. Göttingen 1923, 43, 54; C. 1923 III, 766; A. 441, 1; 451, 109; B. 58, 1449; Willstätter, Seitz, B. 56, 1396; 57, 683; Etsenlohe, Polenske, B. 57, 1639; Zeilnsky, Turowa-Pollak, B. 58, 1292. B. Bei der Hydrierung von cis-Δ²-Oktalin bei Gegenwart von Platinmohr in Äther (Eisenlohe, Polenske, B. 57, 1642) oder in Eisessig (Hückel, A. 441, 47). Neben gleichen oder überwiegenden Mengen trans-Dekalin bei der Hydrierung von Δ²-Oktalin bei Gegenwart von Platinmohr in Äther oder Eisessig bei 15—16° (H., Mitarb., A. 474, 142). Neben geringen Mengen trans-Dekalin beim Leiten von Tetralin im Wasserstoffstrom über Platin-Asbest bei 150—160° oder besser über Palladiumschwarz bei 120° (Z., B. 56, 1723; Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2867). Zur Bildung durch Hydrierung von Naphthalin in Gegenwart von Platinschwarz (E I 46) vgl. Willstätter, Seitz, B. 56, 1396; vgl. B. 57, 683. Beim Leiten von Naphthalin im Wasserstoffstrom über Osmium-Asbest bei 100—120° (Z., T.-P., B. 62, 2867). Neben wenig trans-Dekalin und überwiegenden Mengen cis-α-Dekalol (F: 93°) bei der Hydrierung von ac. α-Tetralol in Gegenwart von Platinmohr in Eisessig (Hückel, A. 441, 28). Neben wenig trans-Dekalin und wechselnden Mengen anderer Produkte bei der Hydrierung von β-Naphthol oder ac. β-Tetralol in Eisessig oder von ar. β-Tetralol in fast neutraler Lösung bei Gegenwart von kolloidem Platin bei 40—50° unter 2—3 Atm. Druck (H., A. 451, 112, 117). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Äthyl-β-naphthyl-äther bei Gegenwart von Platinmohr in Eisessig (Waser. Mitarb., Helv. 12, 441). Beim Kochen von cis-β-Dekalon mit amalgamiertem Zink und verd. Salzsäure (H., A. 441, 47). Neben einem Gemisch stereoisomerer β-Dekalole beim Erhitzen von cis-β-Dekalon-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 200° (Eisenlohr, Polenske, B. 57, 1641). Reinigung durch wiederholte Destillation über Natrium und 2-stdg. Erhitzen über Natrium unter Rückfluß (EI., P.)

Erstarrt beim Abkühlen zu Krystallen vom Schmelzpunkt —51° (HÜCKEL, A. 441. 44). Kp₇₈₀: 193° (H.; EISENLOHR, POLENSKE, B. 57, 1642); Kp_{715·4}: 188,0—189,0° (WILLSTÄTTER, SEITZ, B. 56, 1393). D₄°: 0,8942 (W., S.). D₄°: 0,8957 (im Vakuum) (EI., Po.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1499,9 kcal/Mol (Roth, Lassé, A. 441, 52; R. bei H., A. 451, 117). n_0^{17} : 1,4775 (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 2867); n_0^{∞} : 1,4805 (H., B. 58, 1452; A. 441, 45), 1,4795 (W., S.); n_{α}^{∞} : 1,4787; $n_{\text{He}}^{\text{th}}$: 1,4811; n_{β}^{th} : 1,4892; n_{γ}^{th} : 1,4924 (EI., Po.). Beugung von Röntgenstrahlen in cis-Dekalin: Katz, Z. ang. Ch. 41, 335. Brechungsindices von ternären Gemischen mit Tetralin und Naphthalin: W., S., B. 56, 1392.

Liefert beim Leiten über Palladiumschwarz bei 300° Naphthalin (Zelinsky, B. 56, 1723; Z., Turowa-Pollak, B. 58, 1298). Gibt mit Brom ein Hexabromnaphthalin vom Schmelzpunkt 312° (Z., T.-P., B. 62, 1659). Beim Erwärmen von eis-Dekalin mit Aluminiumbromid auf dem Wasserbad entstehen trans-Dekalin und Isomerisationsprodukte des Dekalins (Z., T.-P., B. 58, 1296). Beim Einleiten von Bromwasserstoffsäure in eine Lösung von Aluminiumbromid in eis-Dekalin erhält man (im Gegensatz zu trans-Dekalin) eine Additionsverbindung C₁₀H₁₈+2AlBr₃ (s. u.) und trans-Dekalin (Z., T.-P., B. 62, 1660). Ein wenig trans-Dekalin enthaltendes eis-Dekalin lieferte beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,2) 1-Nitro-dekalin, ein Gemisch stereoisomerer 9-Nitro-dekaline und 9.10-Dinitro-dekalin(?) (Nametkin, Madajewa-Ssytschewa, B. 59, 372; Ж. 57, 385; Hückel, Blohm, A. 502 [1933], 116).

Verbindung $C_{10}H_{18}+2AlBr_3$. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Lösung von Aluminiumbromid in eis-Dekalin (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 1660). — Rötlicher Sirup. — Wird durch Wasser zersetzt. Liefert mit Acetylchlorid geringe Mengen Methyl-dekalyl-keton(?).

b) trans-Dekalin. Zur Stereochemie vgl. die bei cis-Dekalin angegebene Literatur. — B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Aluminiumbromid auf cis-Dekalin (Zelinsky, Tubowa-Pollak, B. 58, 1296; 62, 1661). Reines trans-Dekalin entsteht beim Erhitzen von technischem Chlordekalin mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 250° (Hückel, B. 58, 1450; vgl. Z., B. 57, 2063; Z., T. P., B. 58, 1292). — Bei der Hydrierung von trans-Δ²-Oktalin (Eisenlohr, Polenske, B. 57, 1644; Hückel, A. 441, 47; H., Mitarb., A. 474, 126, 141) oder, neben cis-Dekalin, von Δ°-Oktalin (H., Mitarb.) in Gegenwart von Platinmohr in Eisessig oder Äther bei 15°. Das bei der Reduktion von Naphthalin mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel entstehende Dekalin (Leroux, C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 466) ist nach Willstätter, Setz (B. 57, 684) überwiegend trans-Dekalin. Neben überwiegenden Mengen cis-Dekalin und cis-α-Dekalol (F: 93°) bei der Hydrierung von ac. α-Tetralol bei Gegenwart von Platinmohr in Eisessig (H., A. 441, 28). Neben überwiegenden Mengen cis-

Dekalin und wechselnden Mengen anderer Produkte bei der Hydrierung von β-Naphthol oder ac. β-Tetralol in Eisessig oder von ar. β-Tetralol in fast neutraler Lösung bei Gegenwart von kolloidem Platin bei 40—50° unter 2—3 Atm. Druck (H., A. 451, 112, 117). Neben trans-β-Dekalol (F: 75°) und geringen Mengen anderer Produkte beim Kochen von trans-β-Dekalon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (H., A. 441, 46). Neben einem Gemisch stereoisomerer β-Dekalole beim Erhitzen von trans-β-Dekalon-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 210° (EISENLOHR, POLENSKE, B. 57, 1643; H., B. 58, 1452). — Reinigung durch Destillation über Natrium, 10-stdg. Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad und nachfolgendes längeres Kochen mit Natrium: Hückel, B. 58, 1452.

F: $-32,5^{\circ}$ bis $-31,5^{\circ}$ (Hückel, A. 451, 132). Kp: 185° (H., B. 58, 1452; A. 441. 45), $187-188^{\circ}$ (korr.) (Willstätter, Seitz, B. 57, 684); Kp₇₅₆: 185° (Eisenlohr, Polenske, B. 57, 1643). D^o; 0,8756 (W., S.); D^o; 0,8763 (H., A. 451, 132); D^o; 0,8703 (H., B. 58, 1452); D^o; 0,8820 (im Vakuum) (El., Po.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1495,2 kcal/Mol (Roth bei Hückel, A. 451, 117, 132; vgl. B. 58, 1450; R., Lassé, A. 441, 52). n_{α}^{tot} : 1,4673; n_{β}^{tot} : 1,4699; n_{β}^{tot} : 1,4757; n_{γ}^{tot} : 1,4806 (H., B. 58, 1452); n_{α}^{tot} : 1,4718; n_{β}^{tot} : 1,4853 (El., Po.). n_{β}^{tot} : 1,4731 (H., A. 451, 132); n_{β}^{tot} : 1,4695 (H., B. 58, 1452; vgl. A. 441, 45), 1,4706 (W., S.). Beugung von Röntgenstrahlen an trans-Dekalin: Katz, Z. ang. Ch. 41, 333, 335.

Liefert beim Leiten über Platin-Kohle bei 300° Naphthalin (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 58, 1296). Gibt mit Brom ein Hexabromnaphthalin vom Schmelzpunkt 269° (Z., T.-P., B. 62, 1659).

c) Dekalin-Gemische. technisches Dekalin. V. In geringer Menge im Steinkohlenteer (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 209, 211; C. 1925 I, 2271; KAFFER, B. 57, 1264). B. Bei der Hydrierung von Tetralin in Gegenwart von Nickel unter ca. 10 Atm. Druck bei 150—200° (Schroeter, A. 426. 12; Tetralin-Ges., D. R. P. 324861; C. 1921 II, 448; Frdl. 18, 303). Einfluß von Temperatur und Druck auf die Ausbeuten bei dieser Reaktion: LUSH, J. Soc. chem. Ind. 46, 455 T; C. 1928 I, 1358. Aus Naphthalin bei der Hydrierung in Gegenwart von fein verteiltem Nickel bei 180° und 15 Atm. Druck (WIMMER, D. R. P. 300052; C. 1920 IV, 473; Frdl. 13, 301) oder in Gegenwart von Nickel-Kobalt-Kupfer-Katalysatoren (Kutschenreuter, D. R. P. 369374; C. 1923 II, 912; Frdl. 14, 45) oder in Gegenwart von Nickeloxyd und Aluminiumoxyd unter Druck bei 450-480° und weiterer Hydrierung der bei 196-201° siedenden Fraktion des Reaktionsprodukts in Gegenwart von Nickeloxyd bei 300° unter Druck (IPATJEW, KLJUKWIN, B. 58, 2; Ж. 56, 248). Beim Behandeln von 1-Cyclopentyl-cyclopentanol-(2)(?) mit Jodwasserstoff und Eisessig in der Kälte, kurzen Erwärmen des Reaktionsgemischs mit Zinkstaub und nachfolgenden Hydrieren in Gegenwart von Platin-Kohle bei 180—190° (ZELINSKY, TITZ, FATEJEW, B. 59, 2581). — Zur Zusammensetzung von technischem Dekalin vgl. Hückel, A. 441, 46; Coleman, Bilham, Chem. Age London 7, 554; C. 1923 II, 402; A. HAUSAMANN, A. KREBSER in F. ULLMANN, Enzyklopādie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. VII [Berlin-Wien 1931], S. 788. Zur Reinigung behandelt man Dekalin mit flüssigem Schwefeldioxyd, das praktisch nur Naphthalin und die Produkte der teilweisen Hydrierung auflöst (Tetralin-Ges., D. R. P. 310781; C. 1920 II, 601; Frdl. 13, 308). Läßt sich durch fraktionierte Destillation in reines cis- und trans Dekalin zerlegen (Hü., A. 441, 43; WILLSTÄTTER, SEITZ, B. 57, 683; vgl. HERZ, SCHUFTAN, Ph. Ch. 101, 269).

Physikalische Eigenschaften.

F: —124° (Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 274); erstait bei —125° glasig (Schroeter, A. 426, 13). Kp₇₇₀: 189—191° (Schr.); Kp₇₆₀: 191,7° (Herz, Schu., Ph. Ch. 101, 269). Dampfdruck bei 20°: 0,6 mm (Weissenberger, Henke, Sperling, M. 46, 463), zwischen 102,4° (54,5 mm) und 172,1° (471 mm): Herz, Schu. D'; zwischen —0,2° (0,8976) und +147,2° (0,7897) (Herz, Schu.); D'; 0,8842 (Schr., A. 426, 13); D'; 0,8865; D'; 0,8772 (W., He., Sp., M. 46, 483); D'; 0,8857 (Zerner, Weiss, Opalski, Z. ang. Ch. 35, 255). Viscosität bei 20°: Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 16; bei 25°: 0,02415, bei 50°: 0,01583, bei 75°: 0,01085 g/cmsec (Herz, Schu., Ph. Ch. 101, 276). Oberflächenspannung zwischen 11,8° (31,5 dyn/cm) und 183,6° (16,3 dyn/cm): Herz, Schu. Zur Oberflächenspannung vgl. a. Grunmach, Schweikert, Ph. Ch. 113, 437. Mittlere spezifische Wärme bei 15—18° 0,395 cal/g (Herz, Schu.), bei 20—50°: 0,3879 cal/g (W., He., Sp., M. 46, 484). Ebullioskopische Konstante (für 1 Mol in 1 kg Lösungsmittel): ca. 575 (Herz, Schu.). Verbrennungswärme von flüssigem Dekalin: 1503 kcal/Mol (Tetralin-Ges., D. R. P. 329833; C. 1921 II, 425; Frdl. 13, 316). n; 1,4753 (Z., Weiss, O.). Depolarisationsgrad des an Dekalin zerstreuten Lichts: Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 125. Dielektr.-Konst. zwischen 20° (2,11) und 175° (1,91): L.

Sehr schwer löslich in Methanol und Alkohol, mischbar mit Butylalkohol (Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 284). Unlöslich in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). Lösungsvermögen für gasförmiges Schwefeldioxyd: Weissenberger, Hadwiger, Z. ang. Ch. 40, 736; gegen-

seitige Löslichkeit von Dekalin und flüssigem Schwefeldioxyd bei verschiedenen Temperaturen: Zerner, Weiss, Opalski, Z. ang. Ch. 35, 255. Lösungsvermögen für Naphthalin zwischen 10° und 48°: Weissenberger, Z. ang. Ch. 40, 776. Verteilung von Jod und Essigsäure zwischen Dekalin und Wasser bei 25°: Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 283. Erstarrungspunkte von Gemischen mit Benzol: Tetralin-Ges., D. R. P. 329833; von Gemischen mit Pentan, Äther und Propylalkohol: Beck, Disch. Z. ger. Med. 12, 2; C. 1928 II, 1918. Dampfdruck bei 20° von hinären Gemischen mit Hexan, Benzol, Toluol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Trichloräthylen, Methanol, Äthylalkohol, Äthylather, Isopropylalkohol, Isobutylalkohol, Aceton, Essigsäureinethylester, Essigsäureisopropylester, Essigsäureisobutylester und Schwefelkohlenstoff hei 20°: Weissenb., He., Sp.; von ternären Gemischen mit Methanol und Phenol, Äthylalkohol und Phenol, Isopropylalkohol und Phenol. Isobutylalkohol und Phenol und mit Aceton und Phenol bei 20°: Weissenb., He., Sp., M. 46, 491. Dichte und Viscosität von hinären Gemischen mit Butylalkohol bei 25°: Herz. Schu., Ph. Ch. 101, 285. Viscosität von Kolophonium-Lösungen in Dekalin: Keyssner, Z. ang. Ch. 39, 104. Einfluß einer dünnen Wandschicht von Dekalin auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: Trauber, Whang, Ph. Ch. 138, 111. Ahsorption der Dämpfe von Benzol, Alkohol, Aceton und Äthylacetat durch Dekalin: Weissenberger, Henke. Sperling, Z. ang. Ch. 38, 1161. Wärmetönung beim Mischen mit Chloroform, Äthylalkohol, Athyläther, Aceton, Essigsäuremethylester und Essigsäureäthylester, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Toluol: Weissenbe, He., Sp., M. 46, 484. Rotationsdispersion von Bornylacetat in Dekalin und in binären Gemischen von Dekalin mit Heptan, Benzol, Alkohol, Benzylalkohol und Eisessig: Moesveld, Versl. Akad. Amsterdam 37, 832; Pr. Akad. Amsterdam 32, 353; C. 1929 I, 1193; II, 386.

Chemisches Verhalten.

Brennt mit leuchtender, nicht rußender Flamme (Schroeter, A. 426, 13). Flammpunkt: 57° (E. Gross in K. B. Lehmann, F. Flury, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 223), 57,3° (Vollmann, Farben-Ztg. 24 [1919], 1689), 58,5° (Tetralin-Ges., D. R. P. 324861; C. 1921 II, 448; Frdl. 13, 303). Die Autoxydation von Dekalin hei 160° wird durch geringe Mengen α.α- oder β.β-Dinaphthylamin verlangsamt (Moureu, Dufraise, Chaux, C. r. 184, 414). Bei der Einw. von Ozon auf gereinigtes technisches Dekalin entsteht ein zühflüssiges peroxydartiges Produkt des hei der Zonatzung mit nisches Dekalin entsteht ein zähflüssiges, peroxydartiges Produkt, das bei der Zersetzung mit siedendem Wasser ein Dekalol (F: 62°) und andere Produkte liefert (KOETSCHAU, FLEMMING. Z. ang. Ch. 37, 43). Beim Erhitzen von Dekalin mit Wasserstoff unter Druck in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd auf Temperaturen his 440° hildet sich ein Gemisch nicht näher untersuchter Kohlenwasserstoffe (IPATJEW, ORLOW, LICHATSCHEW, Ж. 61, 1342; В. 63, 159). Dekalin wird beim Erhitzen mit Kupferoxyd, 1.3-Dinitro-benzol und Chinolin im Rohr auf 240—245° unter Bildung geringer Mengen Naphthalin dehydriert (Zetzsche, Zala, Helv. 9, 289). Kinetik der Dehydrierung in Gegenwart von Platin-Kohle sowie Platin- und Nickelashest zwischen 2000 und 3500: Zelinsky, Balandin, Ph. Ch. 126, 268. Einw. der stillen elektrischen Entladung auf Dekalin in Wasserstoff-, Stickstoff- und Sauerstoff-Atmosphäre und auf Lösungen von Kautschuk in Dekalin in Wasserstoff-Atmosphäre: Fromand, Koll. Beih. 27, 198; C. 1929 I, 701. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 210—230° geringe Mengen Naphthalin (I., Dolgow, Bl. [4] 45, 955). Erhitzt man Dekalin mit Aluminium chlorid auf 189—191°, so hildet sich ein Gemisch isomerer Kohlenwasserstoffe (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35. 636). Beim Einleiten von 1 Mol Chlor in technisches Dekalin hei Gegenwart von wenig Jod unter Kühlung entstehen Chlordekalin, Dichlordekalin und höhere Chlorierungsprodukte (Borsche, Lange, A. 484, 224; vgl. Gysin, Helv. 9, 60; Ferrero, Fehlmann, Helv. 11, 766). Beim Erwärmen von Dekalin mit Phosphortrichlorid und Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Behandeln mit heißer Sodalösung entsteht eine in Wasser fast unlösliche, in Alkalien und Ammoniak leicht lösliche, in Methanol, Alkohol und Chlorofast unlosliche, in Alkalien und Ammoniak leicht losliche, in Methanol, Alkonol und Chloroform sehr leicht lösliche phosphorhaltige Verbindung (Cassella & Co., D. R. P. 452064; C. 1928 I, 2308; Frdl. 15, 1667). Liefert bei der Umsetzung mit Chlorbenzol oder Brombenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid geringe Mengen eines Gemischs von cis- und trans-2-Phenyl-dekalin (Ferrero, Fehlmann, Helv. 11, 771). Beim Erhitzen von Dekalin mit Benzylehlorid in Gegenwart von Phosphorpentoxyd auf 170—190° und nachfolgender fraktionierter Destillation erhält man ein dickflüssiges, dunkelgrünes Öl (Tetralin-Ges., D. R. P. 319799; C. 1920 IV, 133; Frdl. 13, 670). Liefert beim Erhitzen mit Pyromellitsäuredianhydrid (Syst. Nr. 2797) und Aluminiumchlorid auf ca. 80° wenig 3-[Dekalyliden-(2)]-phthalid-dicarbonsäure-(5.6) und sehr geringe Mengen einer Verbindung C.-Ha-O. (Syst. Nr. phthalid-dicarbonsaure-(5.6) und sehr geringe Mengen einer Verbindung C₃₀H₃₀O₅ (Syst. Nr. 2797) (Philippi, Seka, M. 45, 263).

Biochemisches Verhalten; Verwendung; Analytisches.

Insecticide Wirkung: TATTERSFIELD, GIMINGHAM, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927. II, 1884. — Dekalin eignet sich als Lösungsmittel bei der Darstellung von Aldehyden

durch katalytische Reduktion von Säurechloriden (Zetzsche, Mitarb., Helv. 9, 179). Verwendung als technisches Lösungsmittel: Rasquin, Farbe Lack 1925, 420; C. 1926 I, 265; A. Hausamann, A. Keeber in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. VII [Berlin-Wien 1931], S. 788; Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 90, 228; H. Gnamm, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S.80. Toxizität in Beziehung zur Verwendung als technisches Lösungsmittel: E. Gross in K. B. Lehmann, F. Flurn, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 223.— Refraktometrische Bestimmung von Dekalin in Gemischen mit Naphthalin und Tetralin: Willstätter, Sertz, B. 56, 1391, 1392.

- d) Substitutionsprodukte der Dekaline.
 2-Chlor-dekahydronaphthalin, 2-Chlor-dekalin, Chlornaphthan $C_{10}H_{12}Cl$, s. nebenstehende Formel (vgl. H 92).
- a) cis-Form. B. Beim Erhitzen von cis-β-Dekalol (F: 105°) mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 125° (Borsche, Lange, A. 434, 225). Kp₁₅: 110—112°. Liefert beim Kochen mit Anilin cis-Δ²-Oktalin. Gibt bei der Umsetzung mit Magnesium in Äther bei Gegenwart von etwas Methyljodid und nachfolgendem Sättigen des Reaktionsgemischs mit Kohlendioxyd unter Eiskühlung cis-Dekalin-carhonsäure-(2).
- b) trans-Form. B. Beim Erhitzen von trans-β-Dekalol (F: 75°) mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 125° (Borsche, Lange, A. 434, 225). Nicht rein erhalten. Giht bei der Umsetzung mit Magnesium in Äther in Gegenwart von etwas Methyljodid und Sättigen des Reaktionsgemischs mit Kohlendioxyd unter Kühlung trans-Dekalin-carbonsäure-(2).
- c) Technisches Chlordekalin (Gemisch aus cis- und trans-2-Chlor-dekalin und anderen Produkten). Zur Zusammensetzung vgl. Borsche, Lange, A. 434, 220; Gysin, Helv. 9, 61; Ferrero, Fehlmann, Helv. 11, 764. B. Beim Einleiten von 1 Grammatom Chlor in technisches Dekalin hei Gegenwart von wenig Jod unter Kühlung, nehen anderen Produkten (Borsche, Lange, A. 434, 224; Zeilnsky, B. 57, 2062), in besserer Ausbeute durch Chlorierung von Dekalin-Dampf hei Gegenwart von 1% Jod unter Bestrahlung mit elektrischem Licht (G.; Ferr., Fehl.). Leicht hewegliche Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. Kp₂₀: 114—116° (Z.); Kp₁₈: 121—122° (B., L.). D;^{1.3}: 1,0588; n₂^{0.3}: 1,5121 (Z.). Zersetzt sich beim Erhitzen unter lehhafter Chlorwasserstoff-Entwicklung (B., L.). Liefert beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 250° trans-Dekalin (Hückel, B. 58, 1450; vgl. Z., B. 57, 2062; Z., Turowa-Pollak, B. 58, 1292). Liefert beim Erhitzen mit flüssigem Ammoniak oder mit 33% igem wäßrigem Ammoniak unter Druck technisches β-Dekalol und geringe Mengen 2-Amino-dekalin (Ferr., Fehl.). Beim Verschmelzen von technischem Chlordekalin mit Kaliumhydroxyd hei 150—160° erhält man technisches β-Dekalol (Ferr., Fehl.). Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserhad geringe Mengen eines Gemischs von cis-1-Oktalin und cis-1²-Oktalin (Z., B. 57, 2062; vgl. H., B. 58, 1451). Bei der Umsetzung von technischem Chlordekalin mit Magnesium in Ather bei Gegenwart von etwas Methyljodid und Sättigen des Reaktionsgemischs mit Kohlendioxyd unter Kühlung entsteht ein Gemisch von cis- und trans-Dekalin-carbon-säure-(2) (Borsche, Lange, A. 434, 232). Liefert heim Erwärmen mit Benzol und Aluminium-chlorid auf dem Wasserhad ein Gemisch von cis- und trans-2-Phenyl-dekalin; reagiert analog mit Toluol, m-Xylol, p-Cymol, Naphthalin, Anisol, Resorcindimethyläther und Hydrochinondimethyläther (Gysin, Helv. 9, 63; Ferrero, Fehlmann, Helv. 11, 770). Liefert beim Kochen mit Anilin technisches Oktalin (B., L., A. 434, 220, 225; vgl.
- 2.3-Dichlor-dekahydronaphthalin, 2.3-Dichlor-dekalin, A²-Oktalindichlorid C₁₀H₁₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (vgl. H 92). Technisches Dichlordekalin. Zur Zusammensetzung vgl. Gysin, Helv. 9, 61. B. Neben anderen Produkten heim Einleiten von Chlor in technisches Dekalin im zerstreuten Tageslicht hei Gegenwart von wenig Jod unter Kühlung (Borsche, Lange, A. 434, 224; vgl. Gysin, Helv. 9, 61). Kp₁₈: 148—150°. Liefert beim Kochen mit Anilin Hexalin und geringe Mengen Oktalin (B., L., A. 434, 235).
- 2.3-Dibrom-dekahydronaphthalin, 2.3-Dibrom-dekalin, A^3 -Oktalindibromid $C_{10}H_{10}Br_2$, s. nebenstehende Formel (H 92; $H_{10}C$ CH2 CHBr E I 47).

 a) Praparat vom Schmelzpunkt 85°. Das von Leboux
- (A. ch. [8] 21, 473) beschriebene 2.3-Dibrom-dekalin vom Schmelzpunkt 85° wird von Borsche, Lange (A. 434, 221) als 2.3-Dibrom-trans-dekalin erkannt (vgl. a. HÜCKEL, NAAB, A. 502 [1933], 152).

- b) Präparat vom Schmelzpunkt 170° [vielleicht identisch mit 2.3-Dibrom-dekalin von Ipatjew (B. 43, 3387); die Stellung der Bromatome ist nicht bewiesen]. B. Bei der Einw. von Brom auf cis-A²-Oktalin oder, neben x-Tetrabrom-oktalin, auf technisches Oktalin in Chloroform bei 0° (Borsche, Lange, A. 434, 226). Schwach campherartig riechende Nadeln (aus Alkohol). F: 170° 1). Sublimiert bei ca. 100°.
- 9.10-Dibrom-dekahydronaphthalin, 9.10-Dibrom-dekalin, CH₂ Br CH₂ CH
- x-Tetrabrom-dekahydronaphthalin, x-Tetrabrom-dekalin C₁₀H₁₄Br₄. B. Bei der Einw. von Brom auf technisches Hexahydronaphthalin in Chloroform bei 0° (Воквонк, Lange, A. 434, 226, 236). — Krystalle (aus Alkohol). F: 184°.
- 10 Chlor 9 nitroso dekahydronaphthalin, 10 Chlor 9 nitroso dekalin, $C(NO) = C_4H_8$ CCl C_4H_8 s. S. 93.
- 1-Nitro-dekalin C₁₀H₁₇O₂N, s. nebenstehende Formel. Ist vermutlich ein Gemisch von 1-Nitro-cis-dekalin und 1-Nitro-transdekalin (Hückel, Blohm, A. 502 [1933], 114). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Dekalin mit Salpetersäure (D: 1,2) (Nametkin, Madajewa-Ssytschewa, B. 59, 372; Ж. 57, 385; Hückel, Blohm, A. 502 [1933], 114). Kp_{1,4}: 108—109°; CH₂ C
- 9-Nitro-dekalin $C_{10}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel. Ist ein Gemisch von 9-Nitro-cis-dekalin und 9-Nitro-trans-dekalin (HÜCKEL, BLOHM, A. 502 [1933], 116). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Dekalin mit Salpetersäure (D: 1,2) (NAMETKIN, MADAJEWA-SSYTSCHEWA, B. 59, 372; Ж. 57, 385). Öl. Besitzt ein ein an Dekalin erinnernden Geruch (N., M.-S.). Kp_{1,2}: 95—96°; D₄^m: 1,0839; n₂^m: 1,4948°; (NAMETKIN, GLAGOLEWA, B. 62, 1572; Ж. 61, 537). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig ein Gemisch stereoisomerer 9-Amino-dekaline (N., M.-S.; vgl. H., Bl., A. 502 [1933], 116).
- 9.10-Dinitro-dekalin (?) $C_{10}H_{10}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Dekalin mit Salpetersäure (D: 1,2) (NAMETKIN, MADAJEWA-SSYTSCHEWA, B. 59, 372; \mathfrak{K} . 57, 385). Krystalle (aus Äther). F: 164° (Zers.).

- 20. 3.7.7-Trimethyl-bicyclo-[0.1.4]-heptan. Caran CH₃·HC-CH₂-CH C₁₀H₁₈, s. nebenstehende Formel (vgl. E I 47). Für die von Caran abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch nebenstehende Stellungsbezeichnung gebraucht. B. Ein Präparat von unbekanntem optischem Verhalten entsteht bei der Hydrierung von d-△³-Caren in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Krestinski, Ssolodki, Z. prikl. Chim. 2, 348; C. 1929 II, 2384). D[∞]₁: 0,8533; n[∞]_α: 1,4636; n[∞]₁: 1,4663; n[∞]₁: 1,4732; n[∞]₂: 1,479 (Kr., Ss.). Liefert beim Leiten über Platin-Kohle im Wasserstoffstrom bei 160° p-Menthan, im Kohlendioxyd-Strom bei 300° p-Cymol (Zelinsky, Lewina, A. 476, 62).
- 21. 4 Methyl 1 isopropyl bicyclo [0.1.3] hexan, Thujan C₁₀H₁₈ = H₂C·CH₂·C·CH(CH₃)₂ (H 93; E I 47). B. Aus Thujen durch Hydrierung in Gegenwart von Osmium (Zelinsky, Lewina, A. 476, 65; Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2868). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Sabinol in Gegenwart von aktivem Nickel bei 170—175° oder, weniger gut, in Gegenwart von kolloidem Palladium oder Platin

¹) Nach DANNEEL (Dissert. [Göttingen 1927], S. 30) ist dieser Schmelzpunkt in 159° zu berichtigen.

^{*)} Für reines 9-Nitro-trans-dekalin fanden Hückel, Blohm (A. 502 [1933], 122) folgende Werte: F: 24°; D₂^{5,2}: 1,0803; n₂^{5,4}: 1,4922.

- unter 2 Atm. Druck (Henderson, Robertson, Soc. 123, 1715). Kp₇₆₉: 156—158° (Z., Kasanski, B. 60, 1098); Kp₇₆₅: 158—159° (Z., L.). D₄^{16,15}: 0,8178; n₅^{16,15}: 1,4408 (Z., K.); n₅¹⁶: 1,4399 (Z., L.). Entfärbt Permanganat in der Kälte sehr langsam, rascher in der Wärme (Z., K.). Beim Leiten über Platin.Kohle im Kohlendioxyd-Strom bei 300° entsteht ein Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₈ (S. 55) (Z., L.). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Kohle bei 160—162° 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan (Z., K.; vgl. K., B. 62, 2205; Richter, Wolff, Presting, B. 64 [1931], 873). Die Lösung in Essigsäureanhydrid gibt mit 1—2 Tropfen konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (Z., K.). Reagiert lebhaft mit Brom unter Bildung von Bromwasserstoff (Z., K.). Löst sich teilweise in konz. Schwefelsäure unter starker Verharzung; rauchende Schwefelsäure zersetzt Thujan unter Wärmeentwicklung (Z., K.). Salpeter-Schwefelsäure wirkt auf Thujan erst nach einiger Zeit, dann aber sehr stürmisch ein (Z., K.).
- 22. **6.6** Dimethyl bicyclo [1.2.3] octan, Dihydroendo-camphen $C_{10}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von Endocamphen in Äther bei Gegenwart von Platinmohr unter Kühlung (LIPP, GÖTZEN, REINARTZ, A. 453, 15). Kp: 171,5—173°. $D_{*}^{17.4}$: 0,8771. H_{2}^{C} —CH— CH_{2} H_{2}^{C} —CH— CH_{2} H_{2}^{C} —CH— CH_{2} CH_{2} CH_{3}
- 23. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan, Dihydro- $_{12}$ C-CH(CH₃)-CH pinen, Pinan $C_{10}H_{18}$, s. nebenstehende Formel (H 93; E I 47). Uber diastereoisomere Formen vgl. Nametkin, \mathcal{H} . 54, 177; \mathcal{C} . $H_{2}C$ $H_{2}C$ CH $C(CH_{3})_{2}$ 1923 III, 1155.
- a) Rechtsdrehendes Pinan. B. Bei der Hydrierung von d-α-Pinen in Gegenwart von Palladium in absol. Äther unter Atmosphärendruck (Richter, Wolff, B. 59, 1735; vgl. Lipp, B. 63 [1930], 414; Waterman, van't Spijker, van Westen, R. 48, 1197). Beim Leiten von d-α-Pinen über Palladium-Asbest im Wasserstoffstrom bei 157—158° (Zelinsky, B. 58, 868). Beim Erhitzen von d-Verbanon-hydrazon mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 140—160° (Wienhaus, Schumm, A. 439, 37). Kp₇₆₅: 167—169,2° (korr.) (R., Wo.); Kp₇₆₆: 168—170° (Wie., Sch.). D¹⁸: 0,8541 (R., Wo.); D²⁶: 0,8565 (Wie., Sch.). n¹⁷: 1,4616 (R., Wo.); n²⁶: 1,4606 (Wie., Sch.). [α]₁: +20,2° (Ather; c = 16) (Wie., Sch.). Liefert bei 50-stdg. Erbitzen auf 285° ein Gemisch ungesättigter Kohlenwasserstoffe und geringe Mengen anderer Produkte (Conant, Carlson, Am. Soc. 51, 3469).
- b) Linksdrehendes Pinan. B. Neben p-Cymol beim Leiten von l-α-Pinen in schwachem Kohlendioxyd-Strom über Palladium-Asbest bei 190—200° (Zelinsky, B. 58, 864). Beim Leiten von l-α-Pinen über Palladium-Asbest im Wasserstoff-Strom bei 195—200° (Z., B. 58, 867). Bei der Hydrierung von l-α-Pinen bei Gegenwart von Palladium in absol. Ather (Richter, Wolff, B. 59, 1736). Kp₇₈₈: 169—170° (Z.); Kp₇₆₆: 167,0—170,0° (korr.) (R., W.). D₂^{15,5}: 0,8453 (Z.). n₂^{15,5}: 1,4577 (Z.); n₂^{15,5}: 1,4594 (R., W.). [α]_D: —10,41° (unverdünnt) (Z.).
- c) Inaktives Pinan. B. Beim Leiten von d-α-Pinen über Kupfer oder Nickel bei 280°, neben anderen Produkten (TREIBS, H. SCHMIDT, B. 60, 2341). Kp: 167—169°. D²⁰: 0,840.
- d) Präparat von unbekanntem optischem Verhalten. B. Aus l-β-Pinen beim Hydrieren in Gegenwart von Palladium-Kohle bei 170—175° (Zelinsky, Lewina, B. 62, 339; vgl. dagegen Lipp, B. 63 [1930], 415) oder beim Leiten über Palladium-Asbest bei 190°, neben p-Cymol (Z., Le.). Kp₂₃₇: 167—167,5°. D¹₄: 0,8470; D¹₄: 0,8447; n¹₁: 1,4554 bzw. D¹₄: 0,8563; D²₄: 0,8521; n¹₅: 1,4628. Beim Leiten über Platin-Kohle im schwachen Kohlendioxyd-Strom bei 300° entsteht als Hauptprodukt p-Cymol (Z., Le., A. 476, 67). Beim Erhitzen von Pinan mit Zimtsäuremethylester in Kohlendioxyd-Atmosphäre in Gegenwart von Nickel auf 230° entsteht eine geringe Menge Hydrozimtsäuremethylester (Armstrong, Hilditer, Pr. roy. Soc. [A] 96, 328; C. 1920 I, 735).
- 2.3-Dichlor-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan, 2.3-Di-CHC-CC(CH₃)-CH ohlor-pinan $C_{10}H_{16}Cl_2$, s. nebenstehende Formel. Linksdrehende Form. B. Bei der Einw. von Sulfurylchlorid auf 1- α -Pinen unter H_{2C} -CH-C(CH₃)-

Verbindung $C_{10}H_{16}Cl.$ B. Neben anderen Produkten bei der Destillation von 2.3-Dichlor-pinan mit Wasserdampf (Garino, d'Ambrosio, G. 54, 348). — Hellgelbe Flüssigkeit.

Kp: $169-170^{\circ}$ (Zers.). D¹⁵: 1,053. n_0° : 1,4980. $[\alpha]_D^{is}$: $-11,52^{\circ}$. Addiert sehr leicht Brom. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen mit Alkalilaugen p-Cymol.

- 2.3 Dichlor 6.6 dimethyl 2 chlormethyl bicyclo [1.1.3] CHC CCI(CH₂CI) CH heptan, 2.3.2¹ Trichlor pinan $C_{10}H_{15}Cl_3$, s. nebenstehende Formel. Linksdrehende Form. B. Neben anderen Produkten bei der H₂C CH C(CH₃)2 Destillation von 2.3 Dichlor pinan mit Wasserdampf (GARINO, D'AMBROSIO, G. 54, 348). Flüssigkeit. D¹⁸: 1,255. $n_{\rm D}^{\rm m}$: 1,5382. [α] $^{\rm i}$: -3,72°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. Zersetzt sich beim Erhitzen. Liefert beim Erhitzen mit Alkalilaugen Cymol.
- 24. 1.2.2-Trimethyl-bicyclo- $\{1.2.2\}$ -heptan, β -Methyl- $\{1.2.2\}$ -C(CH₃)-C(CH₃)- $\{1.2.2\}$ -camphenilan $\{1.2.2\}$ -heptanon- $\{3.2.2\}$ -heptanon-
- 6-Nitro 1.2.2 trimethyl bicyclo [1.2.2] heptan, Nitro 0_2 N·HC $-C(CH_3)-C(CH_3)_2$ β -methyl-camphenilan $C_{10}H_{17}O_2$ N, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Methyl-camphenilan durch 26-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,075) im Rohr auf 130—144° und folgendes 42-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,1) auf 128—130° (Nametrin, Brjussowa, A. 459, 165; \Re . 60, 269, 284). Krystalle (aus Alkohol). Sintert bei 102—104° und schmilzt bei 110° bis 114°. Löslich in Alkalilaugen. Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung bei 0° 1.2.2-Trimethylbicyclo-[1.2.2]-heptanon-(6).
- 25. 1.3.3 Trimethyt bicyclo [1.2.2] heptan, Fenchan C₁₀H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 48). Linksdrehende Form. Bleibt beim Leiten über Platin-Kohle im Kohlendioxyd-Strom bei 300° unverändert (Zelinsky, Lewina, A. 476, 68). [Hillger]
- 26. 1.7.7 Trimethyl bicyclo [1.2.2] heptan, Camphan

 C₁₀H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 93; E I 49). Für die von Camphan
 abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die in der Formel angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. B. Bei der Reduktion
 von 2.6-Dichlor-camphan mit Natrium und Alkohol (Henderson,
 Marsh, Soc. 119, 1499; Meerwein, Wortmann, A. 435, 205). Beim
 Kochen von Bornylenhydrobromid (S. 65) mit Zinkstaub in verd. Alkohol (Achmatowicz,
 Roczniki Chem. 8 [1928], 61). Entsteht ferner aus Bornylenhydrobromid und aus Bornylenhydrojodid bei der Einw. von Äthylmagnesiumjodid (A.). Aus dem Disemicarbazon des
 d-2.5-Dioxo-camphans beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 200° (Bredt,
 Goeb, J. pr. [2] 101, 289). Beim Überleiten von Tricyclen und Wasserstoff über PlatinKohle bei 155—160° (Zelinsky, Lewina, A. 476, 64). F: 156° (B., G.), 154—155° (H.,
 M.), 153—154° (M., W.; A.). Kp: 160—162° (H., M.), 160° (B., G.); Kp₂₄: 158—158,5° (A.).

2-Chlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Chlor-camphan $_{\rm H_2C-C(CH_3)-CHCl}$ $_{\rm C_{10}H_{17}Cl}$, s. nebenstehende Formel.

a) Bornylchlorid 1) (H 94; E I 49). B. Rechtsdrehendes und linksdrehendes Bornylchlorid entstehen aus den entsprechenden aktiven Formen
des α-Pinens durch Einw. von Chlorwasserstoff (Pariselle, A. ch. [9] 19, 132; vgl. H 5, 94)
und beim Erhitzen mit äquimolekularen Mengen tert. Amylchlorid, Isobornylchlorid (aus
Camphen) oder Anilinhydrochlorid auf 160° (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 730, 734, 738).
Linksdrehendes Bornylchlorid entsteht aus 1-β-Pinen durch Einw. von Chlorwasserstoff
(Wallach, A. 363 [1909], 15; C. 1908 II, 1593; Pa., A. ch. [9] 19, 132) sowie bei der Einw.
von Chlor bei —15° bis —20°, neben anderen Produkten (Brus, C. r. 186, 241). Inakt.
Bornylchlorid bildet sich bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf dl-α-Pinen (Pa., A. ch. [9]
19, 132). Bornylchlorid von unbekanntem optischem Verhalten entsteht beim Chlorieren

¹⁾ Die in der Literatur noch vielfach verwendeten Bezeichnungen Pinenhydrochlorid, Pinenchlorhydrat sind für das aus Pinen und Chlorwasserstoff primär entstehende 2-Chlor-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan (E I 5, 48) zu reservieren.

von Pinen unterhalb 0°, neben anderen Produkten (Aschan, B. 61, 41). Aus Pinen oder Terpentinölen durch Einw. von Thionylchlorid und Ameisensäure oder Eisessig oder von Sulfurylchlorid und Ameisensäure in der Kälte oder durch Erwärmen mit Sulfurylchlorid und wasserfreier Oxalsäure in Tetrachlorkohlenstoff (L. Schmidt, D. R. P. 397314; C. 1924 II, 1134; Frdl. 14, 500). Neben anderen Produkten bei der Destillation von linksdrehendem Dichlorpinan mit Wasserdampf (Garino, d'Ambrosio, G. 54, 347). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Löaung von rechtsdrehendem Dihydroverbenen (S. 102) in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Blumann, Zeitschel, B. 54, 894).

Über Rekrystallisations-Erscheinungen vgl. Tammann, Dreyer, Z. anorg. Ch. 182, 289. - Bei der Einw. von Sauerstoff auf die Magnesiumverbindung aus Bornvlchlorid in Ather erhält man in der Kälte etwa gleiche Teile Borneol und Isoborneol; bei zunehmender Reakerhält man in der Kalte etwa gleiche Teile Borneol und Isoborneol; bei zunehmender Keaktionstemperatur oder beim Erwärmen dea Reaktionsgemischa, namentlich nach der Behandlung mit Sauerstoff, nimmt die Ausbeute an Isoborneol ab (Vavon, Berton, C. r. 175, 369; Bl. [4] 33, 218, 227; vgl. V., Peignier, C. r. 181, 183; Bl. [4] 39, 925). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig unter verschiedenen Bedingungen CHC—C(CH₃)—CH₂ 6-Chlor-epicampher (s. nebenstehende Formel; Syst. Nr. 618) (Murayama, Arihara, J. pharm. Soc. Japan 1926, 15; C. 1926 I, 3601; Bredt, Pinten, J. pr. [2] 115, 48). Gibt beim Kocben mit Zinkstaub und wenig H₂C—CH—CO Eisessig in Benzol unter Einleiten von Chlorwasserstoff ein nicht näher untersuchtea Gemisch von Mono- und Diterpenen (STAUDINGER, WIDMER, Helv. 9, 549). Beim Chlorieren von Bornylchlorid in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff erhielt Aschan (B. 61, 44; vgl. C. 1918 II, 952) je nach den Bedingungen ein Trichlorcamphan (F: 130°) oder ein Tetrachlorcamphan (F: 150–152°) als Hauptprodukt; die von Parasogli (G. 6 [1876], 541; B. 10 [1877], 84) beachriebene Verbindung C₁₀H₁₆Cl₂ konnte nicht wieder erhalten werden. Bornylchlorid gibt beim Erhitzen mit Kalium- oder Natriumalkylat-Lösungen Camphen und Bornylen; der Bornylen-Gehalt des erhaltenen Kohlenwasserstoffs nimmt mit steigender Alkalikonzentration, sinkendem Wassergehalt und wachsendem Molekulargewicht des verwendeten Alkohols zu; beim Erhitzen mit 10% iger Kaliumisoamylat-Lösung auf 230° im Rohr erhält man fast reines Bornylen (MEERWEIN, JOUSSEN, B. 55, 2531, 2533; vgl. Kon-DAKOW, Ж. 42, 350; C. 1910 I, 2089). Bornylchlorid geht ferner in Camphen über: beim Erhitzen mit Kupfer(I)-oxyd auf 150° oder mit Kupfer(II)-oxyd und Kupfer auf 130° (AL-Ernitzen mit Kupier(1)-oxyd auf 150° oder init Kupier(11)-oxyd und Kupier auf 130° (AL-LINGER, D. R. P. 495449; Frdl. 16, 568), beim Ernitzen mit technischem Kaliumkresolat und Kresol auf 180—190° (Pariselle, C. r. 176, 1901; 180, 1832), beim Kochen mit Kalium-acetat in Phenol (E. Meyer, Claasen, D. R. P. 418057; C. 1926 I, 234; Frdl. 15, 414), beim Ernitzen mit Zinkacetat, Zinkoxyd, Natriumacetat und Wasser auf 190—200° (I. G. Farbenind., D. R. P. 439695; C. 1927 I, 1527; Frdl. 15, 413) oder (neben Isobornylacetat) beim Ernitzen mit Zinkacetat und Natriumacetat in Eisessig auf 120—125° (I. G. Farbenind., D. R. P. 431309; C. 1926 II, 1194; Frdl. 15, 411). Beim Überleiten von Bornylchlorid über Kupfer(II)-oxyd bei 220° aphält man is nach der Derstellungsart des angewendten Kupferoxyd Capunhaoxyd bei 220° erhält man je nach der Darstellungsart des angewandten Kupferoxyds Camphen oder flüssige Kohlenwasserstoff-Gemische (Masumoto, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 175; C. 1927 II, 1263). Beim Erhitzen von inakt. Bornylchlorid mit Nickelcarbonat auf 1250 bis 135° erhält man Camphen und geringere Mengen flüssiger Kohlenwasserstoffe; bei 165° bis 175° bildet sich ein Gemisch von flüssigen Kohlenwasserstoffen, das beim Behandeln mit Eisessig in Gegenwart von etwas Schwefelsäure und nachfolgenden Verseifen Isoborneol liefert (Wanin, Тэсневнојакома, Ж. 61, 2281; С. 1930 I, 3780). Einw. von Benzaldehyd auf die Magneaiumverbindung aus Bornylchlorid: Rupe, Hirschmann, Helv. 11, 1199.

Verbindung $C_{10}H_{16}Cl_2$ (H 96). Konnte nicht wieder erhalten werden (Aschan, B. 61, 44).

b) Isobornylchlorid¹) C₁₀H₁₇Cl (H 97; E I 50). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von überschüssigem Acetylchlorid auf Camphen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in trocknem Äther (Lipp, Küppers, Holl, B. 60, 1578). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Methylisobornyläther (Meerwein, Gérard, A. 435, 184). — An einem aus d-Camphen ([a]₀: +77,1°) und Chlorwasserstoff in Alkohol erhaltenen Präparat fand Pariselle (C. r. 180, 1832) den Schmelzpunkt 138—140°; [a]₀: —41,2° (in Äther); ein aus l-Camphen ([a]₀: -79,9°) hergestelltes rechtsdrehendes Präparat zeigte analoge Eigenschaften. Rotationsdispersion: Pa. — Geschwindigkeit der Racemiserung in Chlorbenzol (bei Gegenwart von Antimonpentachlorid), in Kresol und in Gemischen von Kresol mit verschiedenen organischen Lösungsmitteln bei 20°: Meerwein, Montfort, A. 435, 210, 211, 216. Geschwindigkeit der Umlagerung in Camphenhydrochlorid (S. 67) bei der Behandlung mit Alkalialkoholaten unter verschiedenen Bedingungen: Meerwein, Joussen, B. 55, 2530.

¹⁾ Die in der Literatur benutzten Bezeichnungen Camphenhydrochlorid, Camphenchlorhydrat sind für das aus Camphen und Chlorwasserstoff primär entstehende 3-Chlor-isocamphan (S. 67) zu reservieren.

Bei der Chlorwasserstoff-Abspaltung durch Erhitzen mit Pinen (Aschan, C. 1918 II, 953) geht Isobornylchlorid in Camphen über, während Pinen in das entsprechende aktive Bornylchlorid übergeführt wird (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 728).

3 - Chlor - 1.7.7 - trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptan, 3 - Chlor - H_2C — $C(CH_3)$ — CH_2 camphan, Bornylenhydrochlorid $C_{10}H_{12}Cl$, s. nebenstehende Formel 1 | $C(CH_3)_2$ | (vgl. H 98). Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem Bornylen und Chlorwasserstoff in Chloroform bei 0° (ACHMATOWICZ, Roczniki H_2C —CH——CHC1 Chem. 8 [1928], 57). — Krystalle (ans Ligroin). F: 149—149,5°. Sublimiert leicht unter vermindertem Druck. [α]_D: +15.4°. — Zersetzt sich bei ca. 190° unter Entwicklung von Chlorwasserstoff. Geht beim Erhitzen mit viel Wasser im Rohr auf 100° größtenteils in Tricyclen über; dieses entsteht auch neben anderen Produkten beim Erhitzen mit 1 Tl. Anilin auf 166°. Liefert bei längerem Aufbewahren mit Silberacetat und Eisessig und Verseifen des entstandenen Acetats Epiborneol.

x-Chlor-camphan C₁₀H₁₇Cl. \hat{B} . In geringer Menge neben anderen Produkten beim Behandeln von in Petroläther gelöstem Bornylen mit wäßriger unterchloriger Säure (Hendenson, Mair, Soc. 123, 1156, 1160). — Wahrscheinlich nicht rein erhalten. Schwach campherähnlich riechende Krystalle (aus Methanol). F: 71—73°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. — Geht beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol in Camphan über.

2.2-Dichlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2.2-Dichlorcamphan, α-Campherdichlorid C₁₀H₁₆Cl₂, s. nebenstehende Formel.

B. Bei 1monatigem Aufbewahren eines Gemisches ans 200 g Campher,
294 g frisch sublimiertem oder aus Phosphortrichlorid dargestelltem

Phosphorpentachlorid und 170 g Phosphortrichlorid unterhalb 0° (Meerwein, Wortmann,
A. 435, 192, 201). — Krystalle (aus Petroläther). F: 146—148° (Zers.). — Zersetzt sich beim

Aufbewahren im geschlossenen Gefäß rasch unter Chlorwasserstoff-Abspaltung; ist über

Kaliumhydroxyd länger haltbar. Lagert sich in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid in Benzol
oder Toluol in 2.6-Dichlor-camphan um. Wird durch 90%ige Schwefelsäure rasch unter
Bildung von Carvenon zersetzt. Liefert beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Phenol auf
150—170° α-Chlor-camphen (S. 107). Geschwindigkeit der Zersetzung durch Methanol bei 50°
und durch siedende 0,2 n-Natriumäthylat-Lösung: M., W., A. 435, 193.

2.6 - Dichlor -1.7.7 - trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptan, 2.6 - Dichlor-c(CH₃) - CHCl chlor-camphan, Pinendichlorid, Tricyclendichlorid, β-Campher-dichlorid C₁₀H₁₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 98; E I 50). B. Zur Bildung bei der Chlorierung von Pinen (Aschan, C. 1918 II, 952) vgl.

Aschan, B. 61, 41; Brus, C. r. 180, 1507; zur Bildung durch Einw. von unterchloriger Säure auf Pinen (Ginsberg, Wagner, Ж. 30, 679; C. 1899 I, 50) vgl. Henderson, Marsh, Soc. 119, 1495, 1499. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Pinen (Bert, Bl. [4] 33, 788, 790). Beim Aufbewahren von 2.2-Dichlor-camphan in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid in Benzol oder Toluol (Meerwein, Wortmann, A. 435, 203). Entsteht in meist nicht einheitlicher Form bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Campher oberhalb 0° oder in Gegenwart von Eisenchlorid oder Phosphorsäure (M., W., A. 435, 195, 203).

Rhombisch bipyramidale Tafeln (aus Ather) (Brofeldt, B. 61, 41); F: 173—1749 (Aschan, B. 61, 44). Monokline Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther) (Duffour, C.r. 180, 1508); F: 170—1719 (Brus, C.r. 180, 1508). Farnkrautartig verzweigte Krystalle (aus methylalkoholischer Salzsäure); F: 178—1799 (Meerwein, Wortmann, A. 435, 204). Nadeln (aus Alkohol); F: 1839 (Maquennescher Block); leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol (Bert, Bl. [4] 33, 790). Tafeln (aus Ather), F: 1769; Blättchen (aus Methanol), F: 169—1729; leicht löslich in Ather, fast unlöslich in kaltem Wasser (Henderson, Marsh, Soc. 119, 1499). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Camphan (Henderson, Marsh, Soc. 119, 1499; Meerwein, Wortmann, A. 435, 205). Liefert bei wiederholter Einw. von Natrium in absol. Ather Tricyclen (Aschan, B. 61, 42). Wird durch Anilin und durch Zinkstaub, Magnesium oder Kupfer in siedendem Alkohol nicht verändert (Brus, C. r. 180, 1508). Wird durch 90%ige Schwefelsäure langsam unter Bildung von Carvenon zersetzt (M., W., A. 435, 204). Liefert beim Erhitzen mit Phenol und Kaliumacetat auf 170—1909 CIHC—CH—C:CH2

mit Phenol und Kaliumacetat auf 170—190° ein Gemisch von β -Chloroamphen und Chlortricyclen (Formel I und II) (M., W., A. 435, 205). Wird durch Methanol und durch Natrium

¹⁾ Die vom Original abweichende Formulierung ergibt zich aus der Bildungsweise und aus der Umwandlung in Epiborneol; die Beziehungen zu dem H 98 unter derzelben Formel aufgeführten Präparat von WAGNEB, BRYKNEE (2K. 35, 535; Ch. Z. 27, 721) aind nicht völlig klar.

åthylat langsamer angegriffen als 2.2-Dichlor-camphan; Geschwindigkeit der Zersetzung durch Methanol bei 50° und durch siedende 0.2 n-Natriumäthylat-Lösung: M., W., A. 435, 196.

2 - Chlor - 7.7 - dimethyl - 1 - chlormethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptan, 2.10 - Dichlor - camphan $C_{10}H_{16}Cl_2$, Formel III. Die Beziehungen zu der E I 50 unter der gleichen Formel beschriebenen Verbindung vom Schmelzpunkt 139—140° sind nicht bekannt. — B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Tricyclenol (Syst. Nr. 510) in Ather bei 0° (Komppa, B. 62, 1370). — Krystalle. F: 53—55°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Aceton, Benzol und Petroläther. Läßt sich nicht umkrystallisieren. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol auf dem Wasserbad Tricyclen. Beim Kochen der wäßrig-alkoholischen Lösung mit Silberoxyd erhält man neben geringen Mengen 2.10-Dioxy-camphan eine Verbindung $C_{10}H_{10}O$ (vielleicht 2.10-Oxido-camphan, Formel IV) (Kp₂: 80—83°; mit Wasserdampf flüchtig; reagiert nicht mit Phenylisocyanat und mit Semicarbazid).

2 - Brom - 1.7.7 - trimethyl-bicyclo - [1.2.2] - heptan, 2 - Brom - H₂C—C(CH₃)—CHBr camphan C₁₀H₁₇Br, s. nebenstehende Formel.

a) Bornylbromid C₁₀H₁₇Br (in der Literatur als "Pinenhydrobromid", "Pinenbromhydrat" bezeichnet) (H 98; E I 51). B. Rechtsdrehendes und linksdrehendes Bornylbromid entstehen aus den entsprechenden akt. Formen des α-Pinens durch Einw. von Bromwasserstoffsäure (Pariselle, C. r. 172, 1497; Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 735), bei der Einw. von Brom, neben Pinendibromid (Pa., C. r. 172, 1498), und beim Erhitzen mit tert. Amylbromid auf 130° oder mit Isobornylbromid auf 160°. (K., S., Bl. [4] 37, 731, 734). Linksdrehendes Bornylbromid entsteht aus 1-β-Pinen bei der Einw. von Bromwasserstoffsäure (Pa., C. r. 172, 1497; A. ch. [9] 19, 134) und bei der Einw. von Brom in Tetrachlorkohlenstoff, neben anderen Produkten (Brus, C. r. 186, 241). — F: 94—95° (Pariselle, C. r. 172, 1497; Murayama, Tanaka, J. pharm. Soc. Japan 1927, 132; C. 1928 I, 907), 93° (Brus, C. r. 186, 241), 85—86° (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 735). (Kp₁₃: 94° (Pa.). Höchste beobachtete Drehwerte: [α]₁ⁿ: +30,8° (K., S., Bl. [4] 37, 735); [α]_n: -31,5° (Pa.) bzw. -30,4° (Brus). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 6-Brom-epicampher (Mu., Ta.). Gibt beim Kochen mit Kaliumisoamylat-Lösung Bornylen (Mezerwein, Joussen, B. 55, 2532).

b) Isobornylbromid 1) C₁₀H₁₇Br (H 99; E I 51). B. Beim Einleiten von überschüssigem Bromwasserstoff in eine Lösung von Camphen in Athylbromid (ΜΕΕRWEIN, A. 453, 36); bei Anwendung der aktiven Camphene in alkoh. Lösung erhält man Isobornylbromide von entgegengesetzter Drehung (Pariselle, C. r. 180, 1833). Entsteht aus Camphenhydrobromid (S. 67) beim Aufbewahren in festem Zustand oder in Lösung (M., A. 453, 19, 20). Durch Einw. von Bromwasserstoff auf Methylisobornyläther (M., Gerard, A. 435, 184). — Linksdrehendes Isobornylbromid aus d-Camphen ([α]_D: +77,1°) zeigt [α]_D: -62,3° (Pa.). — Lagert sich in Lösung zu einem geringen Teil in Camphenhydrobromid um (M., A. 453, 20). dl-Isobornylbromid gibt beim Erhitzen mit d- oder l-Pinen auf 160° dl-Camphen und die entsprechenden aktiven Bornylbromide (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 731).

8 - Brom - 1.7.7 - trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptan, 8 - Brom - H₂C—C(CH₃)—CH₂ camphan, Bornylenhydrobromid C₁₀H₁₇Br, s. nebenstehende Formel *).

Rechtsdrehende Form. B. Beim Sättigen einer Lösung von rechtsdrehendem Bornylen in Chloroform mit Bromwasserstoff bei 0° H₂C—CH—CHBr (ACHMATOWICZ, Roczniki Chem. 8 [1928], 58). — Krystalle (aus Ligroin). F: 124—125°.

[α]_n: +6,5°. — Zersetzt sich beim Destillieren auch bei vermindertem Druck. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in verd. Alkohol Camphan, Epiborneoläthyläther(?) und einen ungesättigten Kohlenwasserstoff. Gibt beim Behandeln mit Silbernitrat das Brom quantitativ ab. Liefert bei der Einw. von Silberacetat und Eisessig und nachfolgenden Verseifung Epiborneol. Bei der Einw. von Athylmagnesiumjodid entstehen Camphan, Borneol(?), Dicamphanyl-(3.3°) und ungesättigte Kohlenwasserstoffe.

2.6 - Dibrom -1.7.7 - trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2.6-Dibrom-camphan, Pinendibromid C₁₀H₁₆Br₂, s. nebenstehende Formel (H 99). B. Zur Bildung durch Einw. von Brom auf Pinen vgl. AscHAN, B. 61, 42; Brus, C. r. 186, 87; vgl. a. Pariselle, C. r. 172, 1498;

7) Zur Formulierung vgl. S. 64 Anm. - Die Einheitlichkeit erscheint fraglich.

¹⁾ Die in der Literatur angewandten Bezeichnungen Camphenhydrobromid, Camphenbromhydrat sind für das aus Camphen und Bromwasserstoffsänre primär entstehende 3-Bromisocamphan (S. 67) au reservieren.

A. ch. [9] 19, 129. — Hexagonal (Duffour, C. r. 186, 88). Löslich in Benzol, Äthylacetat und Chloroform, schwer löslich in kaltem Alkohol (Brus). — Liefert beim Kochen mit Silberacetat und Eisessig das Acetat eines ungesättigten Alkohols $C_{10}H_{16}O$ (s. u.) und einen unter 15 mm Druck nicht destillierbaren Rückstand, der bei der Verseifung eine Dioxy-Verbindung $C_{10}H_{18}O_2$ (s. u.) gibt (Aschan, B. 61, 40, 43).

C10 H18O2 (c. u.) glov (ASCHAR, B. 61, 40, 45).

Ungesättigter Alkohol C10 H18O. B. Beim Kochen von 2.6-Dibrom-camphan mit Silberacetat in Eisessig und Verseifen des entstandenen Acetats C12 H18O2 (Kp1: 120—122°; D7°: 0,9894; n7°: 1,4774) mit alkoh. Kalilauge (ASCHAN, B. 61, 41, 44). — Wohlriechendes dickes Ol. Kp: 212°. Löslich in Ather. — Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung.

Verbindung C₁₀H₁₈O₂. B. Durch Kochen von 2.6-Dibrom-camphan mit Silberacetat in Eisessig, Destillieren bei 15 mm Druck und Verseifen des Rückstandes mit alkon. Kalilauge (Aschan, B. 61, 41, 44). — Angenehm riechende prismatische Krystalle (aus Essigester). F: 132—133°. — Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung.

2-Brom-7.7-dimethyl-1-brommethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, H₂C-C(CH₂Br)-CHBr 2.10-Dibrom-camphan, Camphendibromid, Bromcamphenhydrobromid C₁₀H₁₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 99; E I 51). B. Bei der Einw. von Brom auf Camphen in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° erhält man aus rechtsdrehendem Camphen linksdrehendes, aus linksdrehendem Camphen rechtsdrehendes Camphendibromid (Pariselle, C. r. 180, 1832, 1833); auch das aus einem teilweise racemisierten d-Camphen über Isobornylbromid nach Marsh (Pr. chem. Soc. 15 [1899], 55) hergestellte Präparat von Lipp (J. pr. [2] 105, 56) ist linksdrehend. — F: 91—91,5° (korn.); Kp₁₁: 146—149° (Lipp). Linksdrehendes Camphendibromid aus d-Camphen zeigt [α]₀: —71°; Rotationsdispersion: Pariselle. — Zersetzt sich bei der Destillation unter vermindertem Druck oder mit Wasserdampf teilweise, bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck vollständig unter Bildung von ω-Brom-camphen (Lipp). Reine Präparate werden bei kurzem Kochen mit Pyridin oder Dimethylanilin nicht verändert (Lipp). Liefert bei 48-stdg. Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) ω-Brom-camphersäure und andere Produkte (Lipp, Lausberg, A. 436, 283, 285).

2-Jod-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Jod-camphan $H_{2}C$ — $C(CH_{3})$ — $CH_{1}C_{10}H_{17}I$, s. nebenstehende Formel.

a) Bornyljodid (in der Literatur als "Pin en hydrojodid", "Pin en jodhydrat" bezeichnet) (H 100; E I 51). B. Rechtsdrehendes und linksdrehendes Bornyljodid entstehen beim Erhitzen der entsprechenden aktiven α-Pinene mit dl-Isobornyljodid auf 160° (Κονρακοw, Saprikin, Bl. [4] 37, 731, 732). Inakt. Bornyljodid entsteht aus gleichen Teilen d- und l-Bornyljodid (K., S., Bl. [4] 37, 733). — d-Bornyljodid erstarrt beim Abkühlen krystallinisch; F: —4°; Kp₁₁: 109—112°; D¹⁸: 1,4635—1,4636; [α]_D: +35,2° bis 36,3° (unverdünnt); l-Bornyljodid zeigt F: —4°; Kp₁₀: 108—109°; D¹⁸: 1,4635; [α]_D: —33,5° (unverdünnt); dl-Bornyljodid zeigt F: —5,5°; Kp₁₁,5: 108—109°; D^{17,5}: 1,4630 (K., S.). — Wird am Licht gelb (K., S.). Gibt bei längerem Kochen mit Wasser Jodwasserstoffsäure ab (K., S.). Aktives Bornyljodid liefert mit Silberpikrat in siedendem Alkohol akt. Camphen, Pikrinsäure und Silberjodid (DELÉPINE, GRANDPERRIN, Bl. [4] 39, 790).

b) Isobornyljodid ("Camphenhydrojodid", "Camphenjodhydrat") (H 100). dl-Isobornyljodid gibt beim Erhitzen mit 1 Mol d- oder l-α-Pinen d- oder l-Bornyljodid und Camphen (ΚοΝΔΑΚΟΝ, SAPRIKIN, Bl. [4] 37, 731, 732).

S-Jod-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, S-Jod-camphan, H₂C-C(CH₃)-CH₂ Bornylenhydrojodid C₁₀H₁J, s. nebenstehende Formel ¹). Rechts-drehende Form. B. Beim Sättigen einer auf 0° abgekühlten Lösung von rechtsdrehendem Bornylen in Chloroform mit Jodwasserstoff bei 0° (ACHMATOWICZ, Rozniki Chem. 8 [1928], 58). — Krystalle. F: 22—25°. Kp₃₂: 128—130°. [α]_C: +55,2°. — Gibt das Jod beim Behandeln mit alkoh. Silbernitrat-Lösung quantitativ ab. Gibt bei der Einw. von Äthylmagnesiumjodid-Lösung Camphan, Borneol (?), Dicamphanyl-(3.3′) und einen ungesättigten Kohlenwasserstoff, der durch Permanganat zu Camphersäure oxydiert wird.

2 - Brom - 2-nitro - 1.7.7 - trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptan,
2-Brom - 2-nitro - camphan C₁₀H₁₈O₂NBr, s. nebenstehende Formel
(H 101; E I 51). Zur Bildung aus Campheroxim nach Forster,
Soc. 75, 1144 vgl. Ginnings, Noyes, Am. Soc. 44, 2568, 2571.

Wird bei längerem Kochen mit starker Salpetersäure erst zn Campher, dann zu Camphersäure, zuletzt zu Camphoronsäure oxydiert.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. 8. 64 Anm. - Die Einheitlichkeit erscheint fraglich.

Verbindung C₁₀H₁₄ONBr (Zersetzungstemperatur ca. 210° bis 220°), Bromnitrocamphan-anhydrid (H 102). Besitzt wahrscheinlich die nebenstehende Konstitution; vgl. dazu GINNINGS, NOYES, Am. Soc. 44, 2569. — B. Durch Behandlung von 2-Brom-2-nitro-camphan mit konz. Schwefelsäure in Petroläther unterhalb —5° (G., N., Am. Soc. 44, 2571). — Liefert mit Methylmagnesiumjodid in Äther Methyl-bromnitrocamphan-anhydrid (s. u.).

Methyl-bromnitrocamphan-anhydrid C₁₁H₁₈ONBr, s. H₂C₋C(CH₃)-CBr nebenstchende Fornicl. B. Aus Bromnitrocamphan-anhydrid und Methylmagnesiumjodid in Äther (GINNINGS, NOVES, Am. Soc. | C(CH₃)₂ N (?) 44, 2571). — Tafeln (aus Äther). F: 117—118°. Löslich in Alkohol H₂C₋CH₋ - C(CH₃)·OH und Äther, unlöslich in Wasser sowie in Säuren und Alkalilaugen. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Natronlauge 1.2.2-Trimethyl-3-acetyl-cyclopentan-carbonsäure-(1). Gibt beim Benzoylieren nach Schotten-Baumann ein Benzoylderivat C₁₈H₂₉O₂NBr (Nadeln aus Äther, Krystalle aus verd. Alkohol; F: 113—114°).

27. 2.2.3 - Trimethyl - bicyclo - [1,2.2] - heptan, Dihydro- $[H_2C-CH-C(CH_3)]$: camphen, Isocamphan $C_{10}H_{18}$, s. nebenstehende Formel (H 103; $C_{10}H_{18}$) E I 52).

a) Rechtsdrehende Präparate. Rotationsdispersion eines optisch nicht einheitlichen rechtsdrehenden Isocamphans in äther. Lösung: Pariselle, C. r. 180, 1833.

b) Linksdrehende Präparate. B. Neben l-Isoborneol und wenig d-Borneol bei der Hydrierung von d-Campher in Gegenwart von sehr aktivem Platinschwarz in Eisessig (Vavon, Peignier, C. r. 181, 184; Bl. [4] 39, 930). Durch Hydrierung von rechtsdrehendem Camphen ([α]_D: +77,1°) bei Gegenwart von Platinschwarz in Äther; wurde nicht optisch rein erhalten (Pariselle, C. r. 180, 1832). — Krystalle (aus Alkohol). F: 64—65° (V., Pei.), 59—61° (Pa.). Kp₁₇: 62—63° (Pa.). [α]₅₇₈: —9° (Benzol; p = 20) (V., Pei.). Rotationsdispersion in Benzol: V., Pei.; in Äther: Pa.

Ein als Dihydrocamphen angesehener Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ (F: 85°; Kp: 157° bis 160°), den Patterson, McAlpine (Soc. 1928, 2466) durch Erhitzen der l-Bornylester der Benzolsulfonsäure und der α - oder β -Naphthalinsulfonsäure im Rohr auf 80—90° neben anderen Produkten erhielten, ist wahrscheinlich ein Gemisch aus Camphan und Isocamphan

(vgl. Lipp, A. 382 [1911], 272).

- 3-Chlor-2.2.3-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 3-Chlor-iso- H₂C-CH-C(CH₃)₂ camphan, Camphenhydrochlorid, Camphenchlorhydrat C₁₀H₁₇Cl, cH₂ cH₂Cl-CH-C(CH₃)₂ s. nebenstehende Formel (E I 52). B. Zur Bildung aus Camphen und H₂C-CH-CCl-CH₃ Chlorwasserstoff in Äther (MEERWEIN, VAN EMSTER, B. 53, 1821; 55, 42525) vgl. Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 348484; C 1922 II, 699; Frdl. 14, 507. Geschwindigkeit der Umlagerung in Isobornylchlorid in verschiedenen Lösungsmitteln bei 20° und 40°: MEERWEIN, MONTFORT, A. 435, 211. Aus rechtsdrehendem Camphen dargestelltes Camphenhydrochlorid liefert bei längerem Aufbewahren mit Methanol bei 30° linksdrehendem Methylisobornyläther, beim Eintragen der äther. Lösung in eine methylalkoholische Suspension von Kaliumcarbonat Camphenhydrat-methyläther (MEERWEIN, GÉRARD, A. 435, 184, 187).
- 3-Brom-2.2.3-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 3-Brom-iso-camphan, Camphenhydrobromid, Camphenbromhydrat $C_{10}H_{17}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Neben Isobornylbromid bei langsamem Einleiten von etwas weniger als 1 Mol Bromwasserstoff in eine Lösung von Camphen in Petroläther unter Kühlung mit Kältemischung (Meerwein, A. 453, 18, 36). Läßt sich nicht von Isobornylbromid und Camphen befreien. Schneeweiße, zusammenbackende Masse von mentholartigem Geruch. Lagert sich beim Aufbewahren über Kaliumhydroxyd vollständig, beim Aufbewahren in Lösung zum größten Teil in Isobornylbromid um; Geschwindigkeit dieser Umlagerung in festem Zustand und in Nitrobenzol. Anisol, Toluol, Äther und Petroläther bei 20°: Meerwein, A. 453, 19, 20, 37. Raucht an der Luft. Wird durch Alkohol sofort zersetzt und läßt sich in alkoh. Lösung wie freie Bromwasserstoffsäure titrieren.

28. Derivate des Camphans oder des Isocamphans.

Verbindung C₁₀H₁₆Cl₂ vom Schmelzpunkt 160—163°, ,,α-Chlorcamphenhydrochlorid" und Verbindung C₁₀H₁₆Cl₂ vom Schmelzpunkt 157—158°, ,,β-Chlorcamphenhydrochlorid" (H 103). Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Campher erhielten Merwein, Wortmann (A. 435, 192, 195, 201, 203) je nach den Reaktionsbedingungen 2.2-Dichlor-camphan (S. 64) oder 2.6-Dichlor-camphan (S. 64). Die Beziehungen zwischen diesen Verbindungen und den Chlorcamphenhydrochloriden des Hauptwerks sind unbekannt (vgl. a. M., W., A. 435, 192).

Verbindung $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom Schmelspunkt 187—188° (H 104). Ist vielleicht mit 2.6-Dichlor-camphan (S. 64) zu identifizieren (Meerwein, Wortmann, A. 485, 204).

- 29. 2.2.5-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan(?), β -Fenchan(?) $C_{10}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung des beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-2.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan (Syst. Nr. 1595) mit Kaliumnitrit-Lösung als Hauptprodukt entstehenden Kohlenwasserstoffs $C_{10}H_{16}$ (Gemisch von β und γ -Fenchen?) in Gegenwart von Nickel bei 160—165° (Nametkin, A. 440, 69; N., Ssellwanowa, \mathcal{H} . 57, 72). Kp₇₈₂: 160° bis 161°. D_{10}^{∞} : 0,8541. D_{10}^{∞} : 1,4567. $[\alpha]_{\rm D}$: +1,99° (unverdünnt).
- 30. 2.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Isobornylan,
 α-Fenchan C₁₀H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 53). B. Beim
 Überleiten von Cyclofenchen (S. 110) und Wasserstoff über Platinkohle bei 155—160° (Zelinsky, Lewina, A. 476, 63). Kp₇₈₈: 162°
 bis 163°; D[∞]₁: 0,8566; n[∞]₁: 1,4577 (Z., L.). Bleibt beim Überleiten über Platinkohle im Kohlendioxydstrom bei 300° unverändert (Z., L., A. 476, 68). Bei der Einw. von Salpetersäure
 (D: 1,075) bei 130—135° erhält man außer den E I 53 aufgeführten Produkten auch 3-Nitro2.7.-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan und Isobornylon (Syst. Nr. 618) (Nametrein, A. 440, 67, 71; N., Sseliwanowa, Ж. 57, 73).
- 3-Nitro-2.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, sek.-Nitro-isobornylan¹) C₁₀H₁₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Isobornylan mit Salpetersäure (D: 1,075) im Rohr auf 130—135° (Nametrin, A. 440, 71; N., Sseliwanowa, K. 57, 73). Schweres, gelbliches Öl. Kp_{1,2}: 89—90°. D[®]: 1,0486. n[®]: 1,4805. Löslich in Alkalien (N.; N., Ss.). Färbt sich beim Aufbewahren tiefer. Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung ein vermutlich nicht einheitliches Keton (Kp: 205—206°; D[®]: 0,9640; n[®]: 1,4674), das ein bei 177—183° unscharf schmelzendes Semicarbazon bildet (N., Ss., Ж. 57, 74; C. 1926 I, 2689).
- 31. Salven $C_{10}H_{18}$. V. In sehr geringer Menge in den niedrigersiedenden Anteilen des deutschen Salbeiöls (aus dem Kraut von Salvia officinalis L.) (Seyler, B. 35, 551; vgl. E. Gildemeister, F. Hoffmann, Die ätherischen Öle, 3. Aufl., Bd. III [Leipzig 1931], S. 693). Kp: 142—145°. D³°: 0,80. n_p : 1,4438. Rechtsdrehend. Geht beim Behandeln mit 25% iger Schwefelsäure in einen bei ca. 160° siedenden Kohlenwasserstoff über. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat eine Säure $C_{10}H_{16}O_3$ (vielleicht β -Thujaketonsäure), deren Semicarbazon $C_{11}H_{19}O_3N_3$ bei 204° schmilzt.
- 32. Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₈ aus Spinacen (E I 54). Zur Konstitution vgl. Charman, Soc. 123, 777.
- 33. Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₈. B. Aus 1.2.2.3-Tetramethyl-1-brommethyl-cyclopentan bei der Einw. von Silberacetat und Eisessig oder (neben anderen Produkten) beim Behandeln mit Magnesium in Ather oder beim Erhitzen mit Anilin auf 150° (Rupe, Fehlmann, Helv. 9, 81, 82, 83). Bei der Einw. von Zinkehlorid oder sirupöser Phosphorskure auf Campholcarbinol (Syst. Nr. 503) (R., F., Helv. 9, 84). Leicht bewegliches, terpenartig riechendes Öl. Kp₇₄₂: 164°; Kp₉: 48—50°. Liefert mit Bromwasserstoffsäure in Eisessig unter Eiskühlung 1.2.2.3-Tetramethyl-1-brommethyl-cyclopentan zurück.
- 34. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$. B. Aus 3-Isopropyl-1-āthyliden-cyclopentan beim Behandeln mit alkoh. Salzsāure oder beim Kochen mit 30% iger Schwefelsāure (Maxwell, A. ch. [9] 17, 376). Kp_{16} : 67—70°. $D_4^{m,4}$: 0,8236; $n_{\alpha}^{m,4}$: 1,4512; $n_{\beta}^{m,4}$: 1,4539; $n_{\beta}^{m,4}$: 1,4602 (mit alkoh. Salzsāure erhaltenes Prāparat) bzw. $D_4^{m,5}$: 0,8122; $n_{\alpha}^{m,5}$: 1,4552; $n_{\beta}^{m,5}$: 1,4580; $n_{\beta}^{m,5}$: 1,4650 (mit 30% iger Schwefelsāure erhaltenes Prāparat). Liefert mit alkoh. Salzsāure ein Hydrochlorid (Kp_{23} : 100—101°; $D_4^{m,5}$: 0,9281; $n_{\alpha}^{m,5}$: 1,4572; $n_{\beta}^{m,5}$: 1,4596; $n_{\beta}^{m,5}$: 1,4658). [OSTERTAG]

9. Kohlenwasserstoffe C11H20.

1. γ - Pentenyl - cyclohexan, 5 - Cyclohexyl - penten - (2) $C_{11}H_{20} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

¹⁾ Das isomere 2-Nitro-2.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan (E I 53) wird von Nametkin (A. 440, 67) als tert.-Nitroisobornylan bezeichnet.

- 2. δ Pentenyl cyclohexan, δ Cyclohexyl penten (1) $C_{11}H_{20} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_1 \cdot CH_2} > CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. B. Durch Hydrierung von 5-Cyclohexylpentin-(1) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Bourguel, Bl. [4] 41, 1475). Kp: 196° (unkorr.); Kp₁₄: 83°. D²⁰: 0,816. n_0^{20} : 1,454.
- 3. 1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexen-(1 oder 6) oder 5-Methyl-2-isopropyl-1-methylen-cyclohexan $C_{11}H_{20} = CH_3 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_3 \cdot C(CH_3) \\ CH_2 \cdot C(CH_3) \\ CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3$
- a) Präparate aus l-Menthon. Bei 5-stdg. Erhitzen von l-1.5-Dimethyl-2-isopropylcyclohexanol-(1) ([\alpha]_D: -6,5°; dargestellt aus l-Menthon) mit wasserfreier Oxalsäure auf 140° erhielten Read, Watters (Soc. 1929, 2170) ein Präparat vom Drehungsvermögen [\alpha]_D: +62,8° (Kp₇₆₈: 180—182°; n₀[±]: 1,4585); ein ebenfalls von Read und Watters aus demselben 1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexanol-(1) durch 3-stdg. Erhitzen mit Kalium-disulfat auf 130° dargestelltes Präparat wies folgende Konstanten auf: [\alpha]_D[±]: 41,1°; Kp₇₆₇: 184—186°; n₀[±]: 1,4600.
- b) Präparat aus invertiertem 1-Menthon. Aus d-1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexanol-(1) ([\alpha]_0: +9,74°; dargestellt aus invertiertem 1-Menthon) gewannen Ogata, Myashtra (*J. pharm. Soc. Japan* 1922, Nr. 484, S. 4, 474, 477; C. 1922 III, 826) beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck sowie beim Erwärmen mit Zinkchlorid ein Präparat vom Drehungsvermögen [\alpha]_0: +87,25° (Kp: 181-182°; D₁°: 0,8273).

 c) Präparat aus d-Isomenthon. B. Aus d-1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexanol-(1)
- c) Präparat aus d-Isomenthon. B. Aus d-1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexanol-(1) ($[\alpha]_{\rm n}$: $+27,0^{\circ}$; dargestellt aus d-Isomenthon) beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 140° (Read, Watters, Soc. 1929, 2171). Kp₁₀: 68—74°. D⁴; 0,8550 ¹). n¹⁷; 1,4578. $[\alpha]_{\rm n}^{17}$: $+17,86^{\circ}$.
- 4. 1.1-Dimethyl-2-āthyl-3-methylen-cyclohexan. Āthyl- γ -cyclogeraniolen $C_{11}H_{20} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot C(:CH_3)}{CH_2 \cdot C(CH_3)_2} > CH \cdot C_2H_5$. B. Aus 2.6-Dimethyl-nonen-(2)-ol-(6) beim Erhitzen mit wasserfreier Öxalsäure auf ca. 140—150° (Escourrou, Bl. [4] 39, 1466). Kp₁₄₅: 182—184°. D¹⁰: 0,8160. n_0^{10} : 1,4624.
- 5. 1.1.2.2 Tetramethyl-3-methylen-cyclohexan, Dimethyl- γ -cyclogeraniolen $C_{11}H_{20}=H_2C < CH_2 \cdot C(CH_2) > C(CH_3)_2 > C(CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von 2.3.7-Trimethylocten-(6)-ol-(3) mit wasserfreier Oxalsäure zuerst auf 130°, dann auf 160° (ESCOURROU, Bl. [4] 39, 1466). Bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₅₆: 181—183°. D¹¹: 0,8246. n_0^{11} : 1,4628.
- 6. Cyclohexan-cyclohexan-spiran, Di-cyclohexan-spiran, 1.1 Pentamethylen-cyclohexan $C_{11}H_{20}=H_2C<\underset{CH_2}{CH_2}\cdot\underset{CH_2}{CH_2}\cdot\underset{CH_2}{CH_2}\cdot\underset{CH_2}{CH_2}\cdot\underset{CH_2}{CH_2}$. B. Durch Erhitzen von Cyclohexan-cyclohexanol-(3)-spiran-(1.1') mit rauchender Bromwasserstoffsäure in geschlossenem Gefäß und aufeinanderfolgende Reduktion des Reaktionsprodukts mit Zinkstaub in siedendem 90 % igem Alkohol und mit Wasserstoff in Alkohol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (Norris, Soc. 1926, 252). Bewegliche, schwach nach Geranien riechende Flüssigkeit. Kp₇₇₇: 208°. D^{20,6}: 0,8783. n_C: 1,4706; n_D: 1,4731; n_B: 1,4790; n_Y: 1,4840.
- 7. 1-Methyl-dekahydronaphthalin, 1-Methyl-dekalin, α -Methyl-dekalin $C_{11}H_{20} = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2$. V. Im Steinkohlenurteer (Kaffer, B. 57, 1265; Weissgerber, Brennetoffch. 5, 211; C. 1925 I, 2271). Kp: 205° (Weissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 153, 33). Dz. 0,885 (Weissenb., H., Katschinka). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem α -Methyl-dekalin: Katz, Z. ang. Ch. 41, 333. Dampfdrucke binärer Systeme mit Methylcyclohexan, 1.3-Dimethyl-cyclohexan, Cyclohexen und Methylcyclohexen-Gemischen: Weissenb., H., Katschinka.
- 8. 2-Methyl-dekahydronaphthalin, 2-Methyl-dekalin, β -Methyl-dekalin $C_{11}H_{10} = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3}$. Kp: 201° (Weissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 153, 33). D₀.: 0,876. Dampfdrucke binårer Systeme mit Cyclohexan, Methylcyclohexan, 1.3-Dimethyl-cyclohexan und Methylcyclohexen-Gemischen: W., H., K.

¹⁾ Vielleicht durch Druckfehler entstellt.

H₂C---C(CH₃)---CH₂

- 70
- 9. 1.3.7.7-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 3-Methyl-camphan C₁₁H₂₀, s. nebenstehende Formel.
- 3-Brommethyl-camphan $C_{11}H_{12}Br = C_8H_{14}$ Beim Behandeln von 3-Oxymethyl-camphan mit Bromwasserstoff in Eisessig auf dem Wasserbad (Rupe, Brin, Helv. 7, 554). Aus 3-Methylen-camphan bei Einw, von Bromwasser-

Beim Behandeln von 3-Oxymethyl-camphan mit Bromwasserstoff in Eisessig auf dem Wasserbad (Ruff, Brin, Helv. 7, 554). Aus 3-Methylen-camphan bei Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig unter Kühlung (R., Br.). — Flüssigkeit. Kp₁₂: 105—108°. D³⁰: 1,1948. [3]³⁰: +11,91° (unverdünnt). — Gibt beim Kochen mit Anilin 3-Methylen-camphan und 3-Anilinomethyl-camphan; beim Kochen mit Chinolin entstehen 3-Methylen-camphan und andere Produkte.

- 10. 1.4.7.7-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan. 4-Methyl-camphan $C_{11}H_{30}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Hydrazon des 4-Methyl-camphers durch Erhitzen mit Natriumäthylat im Rohr auf 195—200° (Nametkin, Brjussowa, A. 459, 162; \mathcal{K} . 60, 285). Krystalline Masse (aus Alkohol). F: 138—139°. Kp₇₅₂: 170—170,5°. Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,1) im Rohr auf 135—138° 2-Nitro-4-methyl-camphan neben sehr wenig 4-Methyl-campher.
- 2-Nitro-4-methyl-camphan C₁₁H₁₉NO₂, s. nebenstehendeFormel. H₂C—C(CH₃)—CH·NO₂

 B. Aus 4-Methyl-camphan durch Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,1)
 im Rohr auf 135—138⁶ (Nametrin, Brjussowa, A. 459, 162; Ж. 60,
 286). Krystalle (aus Alkohol). F: 144—146⁶. Löslich in Alkalilaugen. Liefert beim Behandeln mit Permanganat in alkal. Lösung 4-Methyl-campher.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{22}$.

- 1. δ Hexenyl cyclohexan, 6 Cyclohexyl hexen (2) $C_{13}H_{22} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH \cdot CH_3$. B. Durch Hydrierung von 6-Cyclohexylhexin-(2) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Bourguel, Bl. [4] 41, 1476). Kp: 221° (unkorr.); Kp₁₇: 102°. D²¹: 0,823. n_p²: 1,459.
- 2. ε Hexenyl cyclohexan, 6 Cyclohexyl hexen (1) $C_{12}H_{32} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot [C\dot{H}_2]_4 \cdot CH \cdot CH_2$. B. Durch Hydrierung von 6-Cyclohexyl-hexin-(1) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Bourguel, Bl. [4] 41, 1476). Kp: 219° (unkorr.); Kp₁₆: 99°. D³¹: 0,820. n_D^{n} : 1,457.
- 3. 1-Methyl-3-äthyl-4-isopropyl-cyclohexen-(2 oder 3) oder 1-Methyl-4-isopropyl-3-äthyliden-cyclohexan $C_{12}H_{22}=CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH:C(C_2H_5)\\ CH_2 CH_2 \end{array} > CH\cdot CH(CH_3)_3$ oder $CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2\cdot C(c_2H_5)\\ CH_2 CH_2 \end{array} > CCH(CH_3)_3$ oder $CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2\cdot C(c_2H_5)\\ CH_2 CH_2 \end{array} > CH\cdot CH(CH_3)_2$ oder $CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2\cdot C(c_2H_5)\\ CH_2 CH_2 \end{array} > CH\cdot CH(CH_3)_2$ oder $CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2\cdot C(c_2H_5)\\ CH_2 CH_2 \end{array} > CH\cdot CH(CH_3)_2$ oder $CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_3 CH_3 CH_3\cdot CH_3 CH_3\cdot CH_3 CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3 CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3 CH_3\cdot CH$
- a) Präparat aus l-Menthon. B. Durch Erhitzen von d-1-Methyl-3-äthyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3) ($[\alpha]_{\rm b}^{\rm sc}$: +1,54°; aus l-Menthon) mit wasserfreier Oxalsäure auf 160° (Read, Watters, Soc. 1929, 2171). Kp₁₁: 90—92°. D₄*: 0,8302. n₅*: 1,4614. [α]₅*: +39,18°.
- b) Präparat aus invertiertem 1-Menthon. B. Aus d-1-Methyl-3-āthyl-4-iso-propyl-cyclohexanol-(3) ($[\alpha]_D + 10^0$; dargestellt aus invertiertem 1-Menthon) beim Erwärmen mit Zinkchlorid und folgenden Destillieren im Kohlendioxyd-Strom (Ogata, Miyashita, J. pharm. Soc. Japan 1922, Nr. 484, S. 5, 474; C. 1922 III, 826). Kp4: 58—59°. D4°: 0,8304. $[\alpha]_D^{4:}: +34,79°$.
- c) Präparat aus d-Isomenthon. B. Aus d-I-Methyl-3-äthyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3) ([α]); +22,04°) (dargestellt aus d-Isomenthon) beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 160° (Read, Watters, Soc. 1929, 2171). Kp₁₀: 73—75°; n $_0^{\infty}$: 1,4610; [α] $_0^{\infty}$: +6,79°.
- 4. 1.1-Dimethyl-2-propyl-3-methylen-cyclohexan, Propyl- γ -cyclogeraniolen $C_{13}H_{22} = H_2C < \begin{array}{c} CH_2 \cdot C(:CH_2) \\ CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \end{array} > CH \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 2.6-Dimethyl-decen-(2)-ol-(6) beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure oder mit Phosphorsäure (D: 1,7) auf 150° (Escourrou, Bl. [4] 39, 1467). Bewegliche Flüssigkeit. Kp_{741} : 200—202°. D^{10} : 0,8126. $n_0^{10.5}$: 1,4618.

Dicyclohexyl, Dodekahydrodiphenyl $C_{12}H_{22} =$

H₂C<CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃ (H 108; E I 55). Zu den Angaben von Schrauth und Görig (B. 56, 1900) über die Existenz isomerer Dicyclohexyle vgl. Hückel, Mitarb., A. 477 [1930], 106. — B. Aus Bromcyclohexan beim Behandeln mit Natrium in Ather (ZELINSKY, TITZ, FATEJEW, B. 59, 2590). Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von Magnesium auf Bromcyclohexan in Ather (Z., B. 58, 2760; Z., T., B. 64 [1931], 184). Beim Behandeln von Cyclohexylmagnesiumbromid in siedendem Äther mit Silberbromid (GARDNER, BORGSTROM, Am. Soc. 51, 3376) oder mit Azobenzol (Gilman, Pickens, Am. Soc. 47, 2408). BORGSTROM, Am. Soc. 51, 3376) Oder Mit Azobenzoi (Gilman, Fickens, Am. Soc. 41, 2406). Aus Diphenyl durch Hydrierung in Eisessig bei Gegenwart von Platin (Ranedo, Léon, Am. Soc. españ. 21, 272; C. 1924 I, 768) oder Platinoxyd (Hückel, Mitarb., A. 477 [1930], 118). Durch Hydrierung von 1-Cyclohexyl-cyclobexen-(1) mit Palladium-Kohle ohne Lösungsmittel (H., Mitarb., A. 477, 124). Neben 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) bei der Einw. von Wasserstoff unter etwa 25 Atm. Druck bei 210—220° auf 2-Oxy-diphenyl (v. Braun, Gruber, V. 1930). Fig. 260°, Fig. 2 KIRSCHBAUM, B. 55, 3668). Entsteht auch neben anderen Produkten bei der Hydrierung von 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) bei 2900 im Autoklaven in Gegenwart von Aluminiumoxyd und Kupferoxyd (IPATJEW, ORLow, C. r. 181, 793), bei der Hydrierung von Triphenyl-carbinol in Cyclohexan bei 275° unter 80—100 Atm. Druck bei Gegenwart von Nickel (III)-oxydkatalysator (I., Dolgow, C. r. 183, 304; Bl. [4] 39, 1457; Ж. 58, 1025) sowie bei der Hydrierung von Diphenylenoxyd in Cyclohexan bei 290° unter 140 Atm. Druck bei Gegenwart von Nickel (III)-oxydkatalysator (I., O.). — F: 2,25° (Hückel, Mitarb., A. 477 [1930], 118). Kp: 239,5—240° (korr.) (Z., T., Fa.); Kp₇₅₇: 237—238,5° (I., O.); Kp₇₈₈: 233° (H., Mitarb.). D₄°: 0,8835 (I., O.), 0,8847 (Z., T., Fa.); D₄°°. 0,8862 (H., Mitarb.). n₇°: 1,4800 (Z., T., Fa.); n_{He}°: 1,4798 (H., Mitarb.). Viscosität bei 20°: H., Mitarb. — Liefert beim Leiten über Platin-Kohle bei 300° Diphenyl (Z., T., Fa.). Bei der Debydrierung über Platin-Asbest bei 320-330° wurden Diphenyl und Pbenylcyclohexan erbalten (H., Mitarb., A. 477 [1930], 126). Erbitzt man auf 440° unter 70-75 Atm. Wasserstoff-Druck in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd, so erhält man zwischen 75° und 105° siedende Kohlenwasserstoffe (I., O., LICHATSCHEW, B. 63 [1930], 159; 3K. 61, 1341).

2.3.2'.3'-Tetrabrom-dicyclohexyl $C_{12}H_{18}Br_4 = H_2C < CH_2 - CH_2 > CH \cdot HC < CH_2 - CH_2 - CH_2 > CH \cdot HC < CH_3 - CH_3 - CH_2 > CH_2 \cdot B$. Bei der Einw. von Brom auf Dicyclobexenyl-(2.2') in Eisessig unter Kühlung (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenjorschungsinst. Breslau 2, 132; C. 1926 I, 2344). - Prismen (aus Eisessig). F: 154-1550. - Zersetzt sich beim Erhitzen.

6. 3.3'-Dimethyl-dicyclopentyl C₁₂H₂₂ = CH₃·HC·CH₂ CH·CCH₃ (vgl. E I 55). Scheint mit 3.3'-Dimethyl-dicyclo-H₂C·CH₂ CH₂·CH₂ (P₁ 45 45) is identical an axis. R. Ann A Mah. I pentyl (?) von Schmidt, Sigwart (B. 45, 1785) nicht identisch zu sein. — B. Aus 1-Methylcyclopentanol-(3) beim Behandeln mit amorphem Phosphor und Jod und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Natrium in Äther, neben viel 1-Methyl-cyclopenten (2 oder 3) (Zelinsky, Titz, Fatejew, B. 59, 2599). Ein Koblenwasserstoff, der vielleicht ebenfalls 3.3'-Dimethyl-dicyclopentyl ist, entsteht aus der Oxyverbindung $C_{12}H_{22}O$ [s. bei 1-Methyl-cyclopentanon-(3), Syst Nr. 612] durch Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf 230—250° und Hydrieren des entstandenen Kohlenwasserstoffs $C_{12}H_{20}$ in Gegenwart von Palladium-Kohle (Z., T., F., B. 59, 2587). — Kp: 213—215°. D_4^{∞} : 0,8483. n_5^{∞} : 1,4582. — Läßt sich durch Überleiten über Platin-Kohle bei 300° nicht debydrieren.

- 7. x.x-Dimethyl-dicyclopentyl(?) $C_{12}H_{22}=CH_3\cdot C_5H_8\cdot C_5H_8\cdot CH_2(?)$. V. Im Erdgas von Terrebonne (Louisiana) (Coates, Tims, J. ind. Eng. Chem. 14, 219; C. 1922 I, 1065). Kp_{760} : 215—217°. D_{33}^{ss} : 0.8482. n_{7}^{sp} : 1.4546.
- 1.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin, 1.6-Dimethyl-dekalin $C_{12}H_{22}=$ H₂C·CH₂·CH·CH(CH₃)·CH₂. V. Im Steinkohlenurteer (Kaffer, B. 57, 1265; Weiss-CH₃·HC·CH₂·CH CH₂ CH

 GERBER, Brennstoffch. 5, 212; C. 1925 I, 2271). — Kp. 2180 (Weissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 153, 33). D₂₀. 0,880 (Weissenb., H., Katschinka). Dampfdrucke binärer Systeme mit Methylcyclohexan, 1.3-Dimethyl-cyclohexan, Cyclohexen und Methylcyclohexen-Gemischen: Weissenb., H., Katschinka.
- 9. 2.6-Dimethyl-dekahydronaphthalin, 2.6-Dimethyl-dekalin $C_{12}H_{22} =$ $\mathbf{H_{2}C \cdot CH_{2} \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CH \cdot CH_{2}}$ Kp: 2080 (Weissenberger, Henke, Katschinka, CH₃·HC·CH₂·CH·CH₂·CH₃

- Z. anorg. Ch. 153, 33). D_m^{∞} : 0,872. Dampfdrucke binārer Systeme mit Methylcyclohexan, 1.3-Dimethyl-cyclohexan, Cyclohexen und Methylcyclohexen-Gemischen: W., H., K.
- 10. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{13}$ aus 1-Methyl-cyclopentanon-(3) (vielleicht Dimethyldekaline) s. bei 1-Methyl-cyclopentanon-(3), Syst. Nr. 612.

11. Kohlenwasserstoffe C13H24.

- 1. 1-Methyl-3-propyl-4-isopropyl-cyclohexen-(2 oder 3) oder 1-Methyl-4-isopropyl-3-propyliden-cyclohexan C₁₃H₂₄ = CH₂·HC<CH₂·C(CH₃·C₂H₃)>CH·CH(CH₃)₂ oder CH₃·HC<CH₄·C(CH₃·C₂H₃)>C·CH(CH₂)₂ oder CH₃·HC<CH₃·C(CH₃·C(CH₃·C))>CH·CH(CH₃)₃ oder CH₃·HC<CH₃·C(CH₃·C(CH₃·C))>CH·CH(CH₃)₃ oder Gemische aus diesen Formen.
- a) Praparat aus l-Menthon. B. Durch Erhitzen von l-1-Methyl-3-propyl-4-iso-propyl-cyclohexanol-(3) ($[\alpha]_p$: -0.7° ; dargestellt aus l-Menthon) mit wasserfreier Oxalsaure auf 150° (Read, Watters, Soc. 1929, 2171). Kp₁₈: 100—103°. D^a: 0,8348. n^a: 1,4605. $[\alpha]_p^a$: $+35.9^\circ$.
- b) Praparate aus invertiertem 1-Menthon. B. Aus d-1-Methyl-3-propyl-4-iso-propyl-cyclohexanol-(3) ($[\alpha]_n$: $+34,79^\circ$; dargestellt aus invertiertem 1-Menthon) erhielten Ogata, Miyashita (J. pharm. Soc. Japan 1922, Nr. 484, S. 5, 480; C. 1922 III, 826) durch Wasserabspaltung zwei rechtsdrehende Kohlenwasserstoffe (Kp₄: 46—50°; D₄^{6,5}: 0,8129; $[\alpha]_0^{11}$: $+3,09^\circ$ und Kp₁₁: $91-92,5^\circ$; D₄^{6,5}: 0,8318; $[\alpha]_0^{11}$: $+32,43^\circ$).
- 2. 1.1-Dimethyl-2-isobutyl-3-methylen-cyclohexan, Isobutyl-y-cyclogeraniolen $C_{13}H_{14} = H_3C < \frac{CH_3}{CH_3} \cdot \frac{C(:CH_3)}{C(CH_3)_2} > CH \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus 2.5.9-Trimethyldecen-(8)-ol-(5) beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf ca. 150° (Escourrou, Bl. [4] 39, 1467). Bewegliche Flüssigkeit. Kp_{743} : 212—213°. D^{11} : 0,8112. n_0^{11} : 1,4609.
- 3. Dicyclohexylmethan, Dodekahydrodiphenylmethan C₁₃H₃₄ = C₆H₁₁·CH₃·C₆H₁₁ (H 108; E I 56). B. Durch Hydrierung von Diphenylmethan in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck in Gegenwart von wenig Platinoxyd (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Aus Tetraphenylmethan durch Behandeln mit Wasserstoff in Cyclohexan oder Benzol bei 275—285° unter 80—100° Atm. Druck bei Gegenwart von Nickel(III)-oxyd-Katalysator, neben anderen Produkten (Iratjew, Dolgow, C. r. 185, 211; Bl. [4] 41, 1622; Ж. 59, 1088). Aus Cyclohexyl-[2-oxy-cyclohexyl]-methan unter 100 Atm. Druck bei 310° bis 320° in Gegenwart von Aluminiumoxyd und Nickel(III)-oxyd-Katalysator (I., Orlow, Bl. [4] 41, 211; Ж. 58, 1038). Entsteht auch, meist neben anderen Produkten, in Gegenwart von Nickel(III)-oxyd-Katalysator bei der Hydrierung folgender Verbindungen: aus 4-Oxy-diphenylmethan unter 100 Atm. Druck bei 250—260° (I., D., C. r. 185, 1485; Bl. [4] 43, 247; Ж. 60, 512); aus Triphenylcarbinol in Cyclohexan unter 80—100 Atm. Druck bei 275° (I., D., C. r. 183, 304; Bl. [4] 39, 1457; Ж. 58, 1025); aus Diphenyl-α-naphthylcarbinol in Cyclohexan unter 80—100 Atm. Druck bei 280—290° (I., D., Bl. [4] 45, 960); aus 4-Oxy-tetraphenylmethan in Benzol oder Cyclohexan unter 80—100 Atm. Druck bei 275—285° (I., D., C. r. 185, 211; Bl. [4] 41, 1624; Ж. 59, 1090); aus 4-Oxy-triphenyl-carbinol in Cyclohexan unter 80—400 Atm. Druck bei 280—290° (I., D., C. r. 185, 2148; Bl. [4] 43, 246; Ж. 60, 511). Bildet sich auch bei der Einw von Wasserstoff auf Xanthen in Cyclohexan unter 80—400 Atm. Druck bei 280° (I., D., C. r. 185, 1484; Bl. [4] 41, 211; Ж. 58, 1038). Aus Xanthon durch Hydrierung in Gegenwart von Nickel, alzen (v. Braux, Bayer, B. 59, 2322) oder von Nickel(III)-oxyd-Katalysator (I., O., Bl. [4] 41, 209). Physikalische Eigenschaften verschiedener Dioyclohexylmethan-Präparate: Kpis: 110—110,5°; D³⁰: 0,8884; n³⁰: 1,4875 (A., M.). Kp: 250—252 (korr.); D³⁰: 0,8750; n³⁰: 0,8725 (I., O., Bl. [4] 41, 212; Ж. 59, 1038). Kp: 261—253°; D³⁰: 0,8743; n³⁰:
- 4. 2-Methyl-dodeknhydrodiphenyl, 1-Methyl-2-cyclohexyl-cyclohexan $C_{13}H_{24} = H_2C < CH_3 CH_2 CH_{11}$. B. Aus 1-Methyl-2-cyclohexyliden-cyclohexen-(6) beim Behandeln mit Wasserstoff in Alkohol bei Gegenwart von Platinoxyd-Katalysator (Garland, Reid, Am. Soc. 47, 2339). Kp_{26} : 131—133,5°. D_1° : 0,9203. D_4° : 0,9058. n_{2} : 1,497.

5. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alberta (Krieble, Sever, Am. Soc. 43, 1345). — Kp_{2.5}: 81—84°. D²⁰: 0,8558. $n_{2}^{m,l}$: 1,4640. α : +0,15° (unverdünnt; l=1).

12. Kohlenwasserstoffe C14H26.

- 1. 1.2-Dicyclohexyl-āthan C₁₄H₂₆ = C₆H₁₁·CH₂·CH₂·C₆H₁₁ (H 109; E I 56). B. Aus Dibenzyl durch Hydrierung in Gegenwart von Platin-Kohle bei 150—160° (Zelinsky, Titz, B. 62, 2871) oder von Platinschwarz (aus Platinoxyd) in Eisessig bei 25—30° unter 2—3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Kp: 272—273° (Z., T.); Kp₁₅: 136° (Venus-Danilowa, B. 61, 1962; Ж. 61, 65); Kp₁₂: 147—148,5° (A., M.). D⁴.: 0,8728 (Z., T.). D¹²: 0,8774 (A., M.). n⁶.: 1,4745 (Z., T.); n⁶.: 1,4760 (A., M.). Liefert beim Überleiten über Platin-Kohle bei 275° Dibenzyl; bei 300—310° erhält man daneben auch Phenanthren (Z., T.). Beim Erhitzen auf 440° unter 70—75 Atm. Wasserstoff-Druck in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd bilden sich leichte, zwischen 84° und 115° siedende Kohlenwasserstoffe (Ipatjew. Orlow. Licharschew. B. 63 119301, 159: Ж. 61, 1344). stoffe (IPATJEW, ORLOW, LICHATSCHEW, B. 63 [1930], 159; 2K. 61, 1341).
- 2. 1.1-Dicyclohexyl-athan $C_{14}H_{34}=(C_0H_{11})_0CH\cdot CH_0$ (E I 56). B. Durch Hydrierung von 1.1-Diphenyl-athan in Eisessig bei 25–30° unter 2–3 Atm. Druck in Gegenwart, von Platinschwarz (aus Platinoxyd) (ADAMS, MARSHALL, Am. Soc. 50, 1972). — Kp.: 112°. D³⁵: 0,9070. n³⁵: 1,4887.
- 3. 2 Äthyl dodekahydrodiphenyl, 1-Äthyl-2-cyclohexyl-cyclohexan C₁₄H₃₆ = H₂C<CH₂·CH(C₂H₃)>CH·C₆H₁₁. B. Beim Hydrieren von 1-Athyl-2-cyclohexyliden-cyclohexen-(6) in Alkohol bei Gegenwart von Platinoxyd-Katalysator (Garland, Reid, Am. Soc. 47, 2339). — Kp₃₀: 141—142,5°. D₄°: 0,9240; D₇°: 0,9126. n_p: 1,496.
- auf 3-Brom-1-methyl-cyclohexan in siedendem Äther (Loevenich, Utsch, Moldrickx, Schaefer, B. 62, 3098). — Kp: 264—265°. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2105,1 kcal/Mol (Subow, C. 1902 I, 161; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1095).
- 5. Kohlenwasserstoff C₁₄H₂₆ aus Lignin. B. Bei der Vakuumdestillation von Lignin aus Fichtenholz (Pioter, Gaulis, Helv. 6, 631). Kp: 260—270°. D: 0,814. n_D: 1,453. Kryoskopische Mol.-Gew.-Bestimmung in Cyclohexan: P., G.
- 6. Kohlenwasserstoff C₁₄H₂₅ aus Asphalt. V. Findet sich im Petrolätherextrakt des Asphalts von Nord-Alberta (Krieble, Seyer, Am. Soc. 43, 1345). Kp_{2,5}: 90—93°. D^{ao} : 0,8632. n_D^{ao} : 1,4681. α : +0,17° (unverdunnt; l=1).

13. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{28}$.

- 1. 1-Methyl-4-fa.s-dimethyl-hexyliden]-cyclohexan, Tetrahydrobisabolen $C_{18}H_{26} = CH_{2} \cdot HC < CH_{2} \cdot CH_{3} > C \cdot C(CH_{3}) \cdot [CH_{2}]_{3} \cdot CH(CH_{2})_{2}$. B. Aus natürlichem Bisabolen (Syst. Nr. 471) beim Behandeln mit Wasserstoff in Cyclohexan bei Gegenwart von Platinschwarz oder Platinoxyd (Ruzicka, van Veen, A. 468, 141). — Kp₁₅: etwa 125°. D. 10,857. — Beim Behandeln mit Wasserstoff in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd entsteht Hexahydrobisabolen. Gibt mit Tetranitromethan in Alkohol eine gelbe Färbung.
- 2. Tetrahydroelemen C₁₅H₃₈ (vgl. E I 58). Mit dem Namen Tetrahydroelemen bezeichnet man aus Tetrahydroelemol dargestellte Mit dem Namen Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoff-Gemische, denen möglicher-weise nebenstehendes Kohlenstoffskelett zugrunde liegt.

weise necenstenences Konlenstoffskeiett zugrunde negt.

a) Präparat aus Tetrahydroelemol durch Einw. von den isensänre (E I 58). B. Aus Tetrahydroelemol beim Behandeln mit Ameisensäure in der Kälte (Ruzicka, Pfriffer, Helv. 9, 853) oder in der Siedehitze (R., van Vern, A. 476, 103). — Kp₁₈: 109—118° (R., Pf.). — Liefert beim Ozonisieren in Eisessig unter Kühlung und Zersetzen des Ozonisie i 110° ein Keton C₁₁H₂₀O(?) (Syst. Nr. 614), ein Keton C₁H₂₂O (Syst. Nr. 614), γ.γ-Dimethyl-β-sek.-butyl-δ-isobutyryl-n-valerian-saure (?) (Ε II 3, 456), Aceton und andere neutrale und saure Produkte (R., Pr.). Beim Ozonisieren in Tetrachlorkohlenstoff erhält man neben dem Keton C₁₂H₂₂O den (schon im Ergänzungswerk I erwähnten) Ketonaldehyd C₁₅H₂₂O₂ (R., van V.).

b) Präparat aus Tetrahydroelemol durch Einwirkung von Athylmagnesiumbromid. B. Aus Tetrahydroelemol durch Behandeln mit Athylmagnesiumbromid in Ather

in der Kälte und Zersetzen des Reaktionsprodukts bei 160° (Ruzicka, van Veen, A. 476, 104). — Liefert beim Behandeln mit Ozon in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzung des entstandenen Ozonids neben anderen Produkten ein Keton C12H22O (Syst. Nr. 614) (RUZICKA, VAN VEEN, A. 476, 105).

c) Präparat aus Tetrahydroelemylchlorid. B. Aus Tetrahydroelemylchlorid (S. 33) beim Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbad oder beim Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge anfangs in der Kälte, dann in der Siedehitze (RUZICKA, VAN VEEN, A. 476, 105). — Liefert beim Behandeln mit Ozon in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzen des entstandenen Ozonids Aceton und ein Keton C18H22O (Syst. Nr. 614), neben anderen Produkten.

3 - Isoamyl - 1 - $[\gamma \cdot \gamma$ - dimethyl - allyl] - cyclopentan $C_{15}H_{28} = H_2C - \cdots - CH_2$

 $H_2C---CH_2$. Zur Konstitution vgl. Wieland, B.58, $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH: C(CH_3)_2$ 2014; W., Martz, B.59, 2352. — B. Aus Humulinsäure (Syst. Nr. 798) beim Kochen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure in Alkohol (W., B.58, 109) oder Eisessig (W., M., B.59, 2354). — Ol. Kp₁₁: 110° (W., M.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (W., B.58, 110). — Die Suspension in Wasser liefert bei wiederholtem Einleiten von Ozon unter Kühlung und folgender Wasserdampfdestillation Aceton und 1·[β-Oxo-āthyl]-3-isoamyl-cyclopentan (W., M.). Beim Hydrieren in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd erhält man 1.3-Diisoamyl-cyclopentan (W., M.). [Baumann]

4. 1.6 - Dimethyl - 4 - isopropyl - dekahydronaphthalin, 1.6 - Dimethyl-4-isopropyl-dekalin, Dekahydrocadalin, Tetrahydrocadinen $C_{15}H_{18}$, s. nebenstehende Formel.

a) Praparat aus "d-Cadinen" von Deussen. B. Durch Hydrierung von d-Cadinen in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol (Deussen, J. pr. [2] 120, 122). — Kp₁₄: 135—137°. D¹⁶: 0,8874. n_p^{16} : 1,4816. α_p : —10,07°.

CH(CH₃)2

b) Prāparat aus 1-Cadinen. Kp₁₄: 127—128° (Ruzicka, Meyer, Mingazzini, *Helv.* 5, 357). D¹⁵: 0,8883 (R., Mey., Mi.). n¹⁵: 1,4802 (R., Mey., Mi.). — Läßt sich durch Erhitzen mit Schwefel auf 200—260° nicht dehydrieren (R., Mey., Mi.).

Cadinen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 109; E I 57). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 89; J. L. Simonsen, The terpenes, Bd. II [Cambridge 1932], S. 506. — B. Beim Erhitzen der Sesquiterpenalkoholfraktion vom Kp.: 158—165° des westindischen Sesquiterpenalkoholos (Gemisch der isomeren Cadinole, Syst. Nr. 510) mit Phthalsäureanhydrid auf 160° und Einleiten von Chlorusseschaft die äther. Lösung des hier isomeren des hier is

satreamydrid auf 100° und Emietren von Chiorwasserstoff in die äther. Lösung des hierbei entstandenen Sesquiterpens (Ruzicka, Capato, Huyser, R. 47, 379; vgl. Deussen, J. pr. [2] 120, 125, 128). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117° (Ru., C., H.), 117,5° (Pigulewser, Ryskin, Ж. 60, 1072), 118° (Gibson, Robertson, Swordd. Soc. 1926, 166). [α]_D: —33° (Chloroform; p = 3,5) (Ru., C., H.). — Liefert beim Erwärmen mit Eisessig + Natriumacetat auf 90° oder mit Silberacetat in Alkohol oder Ather oder beim Behandeln mit feuchtem Silberoxyd in Ather Cadinen (Henderson, Robertson, Roc. 195, 1004, 1005). Raim Fermärmen mit Figatoria 1. Silber

Soc. 125, 1994, 1995). Beim Erwärmen mit Eisessig + Silberacetat auf 70° und Erhitzen des erhaltenen gelben Öls mit methylalkoholischer Kalilauge erhält man Cadinenglykol, Cadinol und Cadinen (H., R.). Zur Grignardierung vgl. Deu., J. pr. [2] 117, 303.

Cadinen - bis - hydrobromid C₁₅H₂₆Br₂, s. nebenstehende Formel (H 109; E I 57).

H 109, Z. 4 v. u. statt ,,[α]_D,5" lies ,,[α]_D,5".

5. 1.10 - Dimethyl - 7 - isopropyl - dekahydronaphthalin, 1.10 - Dimethyl - 7 - isopropyl - dekalin, Tetrahydroeudesmen, Tetrahydroselinen C₁₅H₂₈, Formel I (E I 57). Die von Takagi (J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 473, S. 3, 6) beschie Bestein Formel I (E I 57). Kohlenwasserstoffe Tetrahydromachilen und Tetrahydroatractylen sind mit Tetrahydroeudesmen identisch; vgl. Ruzicka, Koolhaas, Wind, Helv. 14 [1931], 1178.

- 1.7 Dichlor 1.10 dimethyl 7 isopropyl dekalin, Selinen-bis-hydrochlorid, Eudesmen bis hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$, Formel II (E I 57). Zur Konstitution vgl. RUZICKA, CAPATO, A. 458, 70; R., WIND, KOOLHAAS, Helv. 14 [1931], 1133. F: 74—75° (R., W., K.; vgl. R., C.; PENFOLD, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 127; C. 1927 II, 752; SHORT, I. Start Res. 124, 45, 90 T. C. 1922 II. 1922 II. 752; SHORT, I. Start Res. 124, 45, 90 T. C. 1922 II. 1922 II. 1922 II. 1922 II. 1922 II. 1922 III. 1922 II. 1922 III. 19 J. Soc. chem. Ind. 45, 98 T; C. 1926 II, 2123). [a]n: ca. +18-20° (R., W., K.).
- 6. Tetrahydroisogurjunen C₁₅H₂₈. B. Bei der Hydrierung von Isogurjunen in Essigester in Gegenwart von Platinschwarz (Ruzicka, Pontalti, Balas, Helv. 6, 864). — Kp₁₂: 125—130°. D₄: 0,9021. n₃: 1,4910.

7. Tetrahy drocary ophyllen $C_{15}H_{28}$.

- 7. Tetrahyarocaryophytten C₁₅H₂₈.

 β-Caryophyllen-bis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂ (H 110; E I 58). Zur Konstitution vgl. die im Artikel Caryophyllen zitierte Literatur. F: 69° (ROBERTSON, KERR, HENDERSON, Soc. 127, 1945). [α]₅⁶: +67,2° (Alkohol; c = 2,5) (R., K., H.). Liefert heim Erhitzen mit verdünnter alkoholischer Alkalilauge, Natriumacetat + Eisessig, Pyridin oder Chinolin ein Sesquiterpen C₁₅H₂₄ (Syst. Nr. 471) (H., McCrone, R., Soc. 1929, 1368). Gibt hei der Einw. von (mit Äthylhromid angeätzten) Magnesiumspänen in Äther nach Grignard und Zersetzung mit kalter verdünnter Essigsäure einen Kohlenwasserstoff C₁₅H₂₆ (s. hei Dihydrocaryophyllen, S. 117) (Deussen, J. pr. [2] 117, 281). Bei der Einw. von Silheracetat in Eisessig und nachfolgenden Verseifung erhält man "regeneriertes Caryophyllen" (Syst. Nr. 471), Carvophyllol C₂₂H₂₂·OH (Syst. Nr. 550) (H., R.) Caryophyllol C₁₅H₂₅·OH (Syst. Nr. 510) und ein Glykol C₁₅H₂₆(OH)₂ (Syst. Nr. 550) (H., R., K., Soc. 1926, 67).
- 8. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{28}$ aus Lignit. V. Wurde aus einem Lignit von Fognano (Italien) durch Extraktion mit Äther oder durch Destillation mit Wasserdampf erhalten (CTUSA, GALIZZI, Ann. Chim. applic. 15, 212; C. 1926 I, 278; vgl. C., G., G. 51 I, 57). — Flüssigkeit. Kp₂₀: 147° . [α_{15}° : $+20,5^{\circ}$ (Chloroform; c = 6). — Entfärbt nicht Kaliumpermanganat und nimmt kein Brom auf. [Ammerlann]

14. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{30}$.

- 1. 1-Methyl-cyclopentadecen-(1) $C_{16}H_{30} = \frac{CH_3 \cdot C \cdot [CH_2]_6}{H_C^2 \cdot [CH_2]_6} CH_2$. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclopentadecanol-(1) mit 90% iger Ameisensäure auf dem Wasserbad (Ruzicka, Schinz, Pfriffer, Helv. 11, 700). — Ol. Kp₁₂: 152—153° (R., Sch., Pf.). D;:: 0,8697 (R., Sch., Pf.). n;:: 1.4853 (R., Sch., Pf.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 1-Methyl-cyclopentadecen-(1): Katz, Selman, Z. Phys. 46, 400; C. 1928 I, 1744. - Liefert bei der Hydrierung in Essigester hei Gegenwart von Platinschwarz Methylcyclopentadecan (R., Sch., Pr.).
- 2. 1-Methyl-cyclopentadecen-(2 oder 3), Muscen $C_{16}H_{30}$. Formel I oder II. B. Beim Kochen von Muscol II. $H_{2}C$ [CH₂]₆·CH·CH₃ II. $H_{2}C$ [CH₂]₆·CH·CH₃ (Syst. Nr. 504) mit Phosphortrihromid in Benzol, neben anderen Produkten (RUZICKA, Helv. 9, 722). — Ol. Kp_1 : ca. 120°. α_p : —8,8° (l = 10 cm).
- 3. 1-Undecyl-cyclopenten-(2), $1-[\Delta^2-Cyclopentenyl]$ -undecan $C_{16}H_{30}=$ $\begin{array}{c} \text{HC}: \text{CH} \\ \text{H}_2\text{C}\cdot \text{CH}_2 \end{array} \hspace{-0.5cm} \text{CH} \cdot [\text{CH}_2]_{10} \cdot \text{CH}_3.$
- $1-[\omega-Brom-undecyl]$ -cyclopenten-(2), $11-Brom-1-[\Delta^2-cyclopentenyl]$ -undecan, Hydnocarpylalkoho (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte, dann in der Wissen (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribronid anfangs in der Kälte (Syst. Nr. 509) mit Phosphortribron in der Wärme (Sacks, Adams, Am. Soc. 48, 2398; Stanley, A., Am. Soc. 51, 1517). — F: 1° (Sa., A.). Kp₁₄: 206—210° (Sa., A.); Kp₂: 156—157° (St., A.). D^c₈: 1,0763 (St., A.). n^c₉: 1,4871 (Sa., A.), 1,4857 (St., A.). [α]₀: +40.0° (Chloroform; α = 4) (Sa., A.), +27.4° (Chloroform; α = 5) (St., A.).
- 4. 1.4-Dicyclohexyl-butan $C_{16}H_{30}=C_6H_{11}\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_{11}$ (E I 59). B. Aus trans-trans-1.4-Diphenyl-butadien-(1.3) heim Hydrieren in Eisessig hei Gegenwart von Platinoxyd (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 137). Krystallmasse. F: 12°. Kp₇₂₆: 294°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther, Petroläther und Chloroform, sehr schwer in Alkohol und Eisessig.
- 5. Kohlenwasserstoff C₁₆H₃₀ aus Lignin. B. Bei der Vakuumdestillation von Lignin aus Fichtenholz (Pictet, Gaulis, Helv. 6, 632). Kp: 270—280°. D: 0,822. n_D: 1,454. Kryoskopische Mol.-Gew.-Bestimmung in Cyclohexan: P., G.

Mit ohiger Verhindung wahrscheinlich identisch ist ein Kohlenwasserstoff C12H200 aus Steinkohle (EI 5, 28 als Kohlenwasserstoff C16 H22 aus Steinkohle bezeichnet) (Pioter, GAULIS, Helv. 6, 632).

6. Kohlenwasserstoff C14H20 aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alberta (KRIEBLE, SEYER, Am. Soc. 43, 1345). - Kpa: 107-1100. D^{20} : 0,8751. $n_D^{20,5}$: 1,4778. α : +0,170 (1 = 1).

15. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{32}$.

- 1. Cycloheptadecen, Zibetan C₁₇H₃₂ = HC·[CH₂]₇ CH₂. B. Aus Bromcycloheptadecan beim Kochen mit 25% iger alkoholischer Kalilauge (Ruzicka, Schinz, Seidel, Hdv. 10, 700). Durch Erhitzen von Cycloheptadecanol mit Kaliumdisulfat auf 180–200° (R., Sch., Sei., Hdv. 10, 700). Entsteht neben Cycloheptadecan aus Zibeton beim Kochen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure unter Durchleiten von Chlorwasserstoff (R., Sch., Sei., Hdv. 10, 699). Beim Erhitzen von Zibetonsemicarhazon mit Natrium und Alkohol im Rohr auf 170–190° (R., Sch., Sei., Hdv. 10, 698). Nadeln (aus Methanol). F: 47°. Liefert beim Ozonisieren in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzen des Ozonids Rohrandecan diegerhopsäure. (115) Bei der Oxydation der Lösung in Benzel mit wäßer Perman. Pentadecan-dicarbonsäure-(1.15). Bei der Oxydation der Lösung in Benzol mit wäßr. Permanganat-Lösung entstehen Tetradecan-dicarbonsäure-(1.14), Korksäure, Sebacinsäure und andere Produkte.
- 2. 1.5-Dicyclohexyl-pentan $C_{17}H_{38}=C_6H_{11}\cdot CH_2\cdot [CH_2]_3\cdot CH_2\cdot C_6H_{11}$ (E I 59). B. Durch Hydrierung von Dibenzylaceton in Cyclohexan unter Druck bei 240° in Gegenwart von Nickel(III)-oxyd-Katalysator (IPATJEW, ORLOW, C.r. 184, 753; Bl. [4] 41, 864; %. 59, 539). Kp: 315°. D°: 0,8836. n_D : 1,478. Liefert beim Erhitzen auf 440° unter 70—75 Atm. Wasserstoff-Druck in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd leichte, bei 88—150° siedende Kohlenwasserstoffe (I., O., Lichatschew, B. 63 [1930], 159; %. 61, 1341).
- 3. Kohlenwasserstoff C17H33 aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alherta (Krieble, Sever, Am. Soc. 43, 1345). -- Kp.: 122-125°. $D^{20}: 0.8833.$ $n_0^{20,5}: 1.4820.$ $\alpha: +0.220$ (1=1).

16. Kohlenwasserstoffe C18H34.

- 1. 1-Tridecyl-cyclopenten-(2), $1-[\Delta^2-Cyclopentenyl]$ -tridecan $C_{14}H_{14}=$ HC: CH $H_2C \cdot CH_3$ $CH \cdot [CH_3]_{18} \cdot CH_3$.
- 1-[w-Brom-tridecyl]-cyclopenten-(2), 13-Brom-1-[\(\Delta^2\)-cyclopentenyl]-tridecan, HC: CH CH CH [CH₂]₁₂· CH₂Br. B. Aus Chaulmoogryl-Chaulmoogrylbromid $C_{18}H_{33}Br = H_{3}C \cdot CH_{3}$ alkohol (Syst. Nr. 509) beim Behandeln mit Phosphortrihromid in Toluol (VAN DYKE, ADAMS, Am. Soc. 48, 2394). — Ol. F: 18,6°. Kp_{16} : 230°. D_{18}^{m} : 1,0461. n_{D} : 1,4846. $[\alpha]_{D}$: +42,1° $(l = 10 \text{ cm}); [\alpha]_{D}: +52.9^{\circ} \text{ (Chloroform}; c = 13).$
- 2. 1.6-Dicyclohexyl-hexan C₁₈H₂₄ = C₆H₁₁· [CH₈]₆· C₆H₁₁. B. Aus 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) beim Behandeln mit Wasserstoff in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 138). Ol. Kp₁₄: 212°. Leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Eisessig und Methanol.
- 3. Kohlenwasserstoff C18H24 aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alberta (Krieble, Sever, Am. Soc. 43, 1345). — Kp1,5: 133—135°. D^{a0} : 0,8889. $n_D^{a0.5}$: 1,4768. α : +0,250 (1 = 1).
- 17. Kohlenwasserstoff C₁₉H₃₆ aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alberta (KRIEBLE, SEVER, Am. Soc. 48, 1345). Kp₁: 143° bis 147°. D^{so} : 0,8926. $n_D^{so,5}$: 1,4859. α : +0,30° (1 = 1).

18. Kohlenwasserstoffe C₂₀H₃₈.

1. 1.8 - Dicyclohexyl-octan $C_{20}H_{33} = C_0H_{11} \cdot [CH_3]_0 \cdot C_0H_{11}$. B. Aus 1.8 - Diphenyloktatetraen-(1.3.5.7) beim Hydrieren in Eisessig bei Gegenwart von Platinoxyd (Kuhs, Winterstein, Helv. 11, 139). — Krystalle. F: 26°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Chloroform, unlöslich in Alkohol.

ZIBETAN: CYCLOPENTADIEN

- 2. $\alpha.\beta$ Bis [1.2.2.3 tetramethyl cyclopentyl (1)] $\ddot{\alpha}$ than $C_{20}H_{88} = \begin{bmatrix} CH_3 \cdot HC & -C(CH_3)_2 \\ H_2\dot{C} \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \end{bmatrix}_2$. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von 1.2.2.3-Tetramethyl-1-brommethyl-cyclopentan mit Magnesium in absol. Äther (Rupe, Fehlmann, Helv. 9, 82). Dickes Ol. Kp₁₀: 177—178°. Riecht angenehm terpenartig.
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{38}$ aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alberta (Krieble, Seyer, Am. Soc. 43, 1345). Kp₁: 153—156°. D²⁰: 0,8977. $n_1^{10.3}$: 1,4911. α : +0,36° (l=1). [Baumann]

3. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-4}.

1. Kohlenwasserstoffe C₅H₆.

1. Cyclopentadien C₅H₆ = HC:CH HC:CH CH₂ (H 112; E I 60). V. Im Steinkohlenschwelgas (Krollffeifer, Seebaum, J. pr. [2] 119, 153). Im Steinkohlen-Urteer (Schütz. Buschmann, Wissebach. B. 56, 873). — B. Bildet sich anscheinend bei der Einw. von trocknem Natriumphenolat auf 3-Chlor-cyclopenta-(1) in Toluol (v. Braun, Kühn, B. 60, 2555). Durch Destillation von Dicyclopentadien mit Eisenspänen (Perkins, Cruz, Am. Soc. 49, 518; Farmer, Scott, Soc. 1929, 177). Beim Leiten der Dämpfe von Dihydrodicyclopentadien über eine glühende Platinspirale bei 75—80° und 20 mm Druck (Staudinger, Rheiner, Helv. 7, 28). Beim Erhitzen von Tetracyclopentadien auf 180—200° (St., Rh., Helv. 7, 30; St., Bruson, A. 447, 108). — F: —97,2° (Schuftan, Z. ang. Ch. 41, 628), —85° (St., B. 59, 3026; St., B., A. 447, 101). Kp₇₈₀: 40° (St., B.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Hexan: Scheibe, B. 59, 1333.

Cyclopentadien geht bei kurzer Einw. von Zinn(IV)-chlorid in Chloroform bei —5° bis —10° in lösliches Polycyclopentadien (S. 78) über; nicht näher beschriebene Polycyclopentadiene bilden sich ferner in heftiger Reaktion bei der Einw. von Borchlorid, Aluminium-bromid, Aluminiumjodid, Titan(IV)-chlorid, Arsen(III)-fluorid, Arsen(III)-chlorid, Antimon(III)-bromid, Antimon(III)-bromid, Antimon(III)-bromid, Eisen(III)-chlorid und Eisen(III)-bromid, in langsamer Reaktion bei der Einw. von Zinkehlorid, Zinkbromid, Zinn(IV)-bromid, Phosphoroxychlorid, Phosphorpentoxyd, Antimon(III)-fluorid, Thionylchlorid, Sulfurylchlorid und Eisen(II)-chlorid (Staudinger, Bruson, A. 447, 115, 118; vgl. Br., St., Ind. Eng. Chem. 18, 381; C. 1926 I, 3433). Einw. weiterer anorganischer Chloride und Polymerisation unter dem Einfluß von Schwefelsäure, Chlorsulfonsäure und Benzolsulfonsäure: St., Br. Bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform entsteht ein dunkelbraunes Ol (Bauer, Bähr, J. pr. [2] 122, 209). Cyclopentadien liefert bei der Einw. von Brom in Hexan unter Kühlung mit Kältemischung je nach der Konzentration wechselnde Mengen cis- und trans-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) und 3.4-Dibrom-cyclopenten-(1) (Farmer, Scott, 1929, 177). Bei der Bromierung in Chloroform-Lösung bildet sich ein Gemisch von 3.4-Dibrom-cyclopenten-(1) und cis-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1); bei der unter weitgehender Zersetzung verlaufenden Destillation des Reaktionsgemisches erhält man cis-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) und geringe Mengen trans-3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) (F., Sc.; vgl. Thiele, A. 314 [1901], 300). Verharzt bei der Einw. von Natrium in trocknem Äther (Schlenk, Bergmann, A. 463, 60).

Cyclopentadien lagert in äther. Lösung Acrolein an unter Bildung von 2.5-Methylen-4³-tetrahydrobenzaldehyd (Formel I; Syst. Nr. 620) (Dirls, Alder, A. 480, 119). Gibt mit Crotonaldehyd im Rohr bei 100° überwiegend

 Cyclopentadien liefert mit Acrylsäure in Äther 2.5-Methylen- Δ^8 -tetrahydro-benzoesäure (Formel VII; Syst. Nr. 895) (Diels, Alder, A. 460, 117). Lagert in Benzol-Lösung unter Wärmeentwicklung Maleinsäureanhydrid an unter Bildung von [3.6-Methylen- Δ^4 -tetra-

$$V. \xrightarrow[HC]{CO} \xrightarrow[CH]{CH} \xrightarrow$$

hydrophthalsäure]-anhydrid (Formel VIII; Syst. Nr. 2478) (D., A., A. 460, 111; vgl. FARMER, WARREN, Soc. 1929, 900); reagiert analog mit Citraconsäureanhydrid in Benzol (D., A., A. 460, 116) und mit Dimethylmaleinsäureanhydrid in Benzol bei 100° (D., A., B. 62, 557).

$$VIII. \begin{array}{c} HC \stackrel{CH}{\longrightarrow} CH \cdot CO \\ HC \stackrel{CH}{\longrightarrow} CH \cdot CO \\ CH \stackrel{C}{\longrightarrow} CH \cdot CO \\ \end{array} \\ O \\ IX. \begin{array}{c} HC \stackrel{CH}{\longrightarrow} CH \cdot CO \\ HC \stackrel{CH}{\longrightarrow} CH \cdot CO \\ CH \stackrel{C}{\longrightarrow} CH \\ \end{array} \\ X. \begin{array}{c} HC \stackrel{CH}{\longrightarrow} N \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ HC \stackrel{C}{\longrightarrow} N \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ CH \stackrel{C}{\longrightarrow} N \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \end{array} \\ \\ VIII. \end{array}$$

Bei der Einw. von Itaconsäureanhydrid in Benzol entsteht das Anhydrid der Formel IX (Syst. Nr. 2478) (D., A., A. 460, 117). Liefert mit Azodicarbonsäure-diäthylester in Äther 3.6-Methylen-1.2.3.6-tetrahydro-pyridazin-dicarbonsäure-(1.2)-diäthylester (Formel X; Syst. Nr. 3467) (DIELS, BLOM, KOLL, A. 443, 248).

Physiologisches Verhalten: Elfstrand, Ar. Pth. 43 [1900], 435; vgl. E. Pfankuch in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1292.

— Cyclopentadicn gibt mit Pikrinsäure in alkal. Lösung eine rote Färbung (Weise, Tropp, H. 178, 134). Verhalten bei der Bestimmung des aktiven Wasserstoffs nach Zerewitinow: H. Fischer, Walter, B. 60, 1988; vgl. Fl., Rothemund, B. 61, 1269 Anm. 12.

Lösliches Polycyclopentadien, "Cyclopentadienkautschuk" (C_5H_6)_x. Mit verschiedenen Präparaten ausgeführte kryoskopische Bestimmungen in Benzol ergaben Molekulargewichte zwischen 1266 und 6670 (STAUDINGER, BRUSON, A. 447, 119). — B. Bei kurzer Einw. von Zinn(IV)-chlorid auf Cyclopentadien in Chloroform bei —5° bis —10° (STAUDINGER, BRUSON, A. 447, 118; vgl. B., St., Ind. Eng. Chem. 18, 382; C. 1926 I, 3433). — Die aus Benzol durch Alkohol gefällte und im Vakuum bei 50° getrocknete Substanz bildet ein amorphes Pulver. Löslich in Benzol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Alkohol, Äther und Aceton; die dünn viskosen Lösungen hinterlassen beim Abdunsten amorphe Massen oder Filme. — Erweicht oberhalb 150° und zersetzt sich oberhalb 250° unter Bildung von Cyclopentadien und schwer flüchtigen Produkten. Gibt bei längerem Aufbewahren an der Luft oder in Sauerstoffstmosphäre oder beim Behandeln einer Lösung in Tetrachlorkohlenstoff mit schwefelsaurer Permanganat-Lösung Polycyclopentadienoxyd (s. u.). Liefert beim Ozonisieren in Chloroform ein gelbliches Ozonid, das beim Kochen mit Wasser teilweise unter Bildung eines braunen, sirupösen, Aldehydreaktionen zeigenden Produkts zersetzt wird. Nimmt in sehr verd. Chloroform-Lösung auf $1C_5H_6$ -Gruppe ca. 2 Atome Brom auf. Färbt sich bei der Einw. von Halogenwasserstoffen blau. Beim Einleiten von Stickoxyden in die Lösung in Benzol bildet sich ein gelbliches Nitrosit, das sich oberhalb 280° zersetzt. "Vulkanisation" durch Dischwefeldichlorid in Chloroform: St., B., A. 447, 122.

Polycyclopentadienoxyd $(C_5H_6O)_x$. B. Aus löslichem Polycyclopentadien beim Aufbewahren an der Luft oder in Sauerstoffatmosphäre oder durch Behandlung der Lösung in Tetrachlorkohlenstoff mit Permanganat und verd. Schwefelsäure (Staudinger, Bruson, A. 447, 120). — Gelhes bis orangegelbes amorphes Pulver. Färbt sich oberhalb 160° dunkel, zersetzt sich oberhalb 300°. Unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

Unlösliches Polycyclopentadien (C_5H_6)_x. B. Neben anderen Verbindungen bei 90-stdg. Erhitzen von Dicyclopentadien (Syst. Nr. 473) auf 200° (Staudinger, Bruson, A. 447, 106; vgl. St., B. 59, 3026; St., Rheiner, Helv. 7, 31). — Farbloses oder schwach graues Pulver. Röntgendiagramm: Hengstenberg, A. 467, 92. F: ca. 373° (Zers.) (St., B.). Unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln (St., B.). — Beim Erhitzen auf 500° entsteht Cyclopentadien (St., B.). Wird beim Kochen mit konz. Salpetersäure langsam angegriffen (St., B.). Nimnt Brom in Schwefelkohlenstoff nicht auf (St., B.).

Polycyclopentadien ozonid $(C_5H_6O_3)_X$. B. Durch Sättigen einer Lösung von Dicyclopentadien in Tetrachlorkohlenstoff mit 5% igem Ozon (Staudinger, B. 58, 1095). — Amorphes Pulver. Sintert bei 114° und schmilzt unter Zersetzung bei 120—125°. Sehr explosiv. Ist in den gebräuchlichen Lösungsmitteln in der Kälte unlöslich, löst sich in siedendem Eisessig unter Zersetzung. — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser unter teilweiser Verharzung. Das durch längeres Aufbewahren veränderte Produkt wird von Aceton aufgenommen und löst sich in heißem Wasser ohne Harzbildung.

CYCLOHEXADIEN

2. Methylencyclobuten oder Methyl - methylen - cyclopropen C₅H₆ = HC CH₂C:CH₂ oder CH₂:CH, Pirylen (H 1, 263). Zur Konstitution vgl. v. Braun, Teuffert, B. 61, 1092. — D¹⁰: 0,7443; n¹⁰: 1,4505 (v. B., T., B. 61, 1097). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in sodaalkalischer Lösung Essigsäure und Oxalsäure. Nimmt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium in Methanol 4 Atome Wasserstoff auf. Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff ein öliges, nicht destillierbares Tetrabromid.

2. Kohlenwasserstoffe C₆H₈.

1. Cyclohexadien - (1.3), 1.2 - Dihydrobenzol, \$\(\Lambda^{1.3}\)- Dihydrobenzol \$\Cappa_6^{1.3}\-CH \\ CH \\ CH_2\-CH_2\-CH_3\-CH \(E I 60 \)\$. B. Neben überwiegenden Mengen 3-Äthoxy-cyclohexen-(1) bei tropfenweiser Zugabe von 1.2-Dibrom-cyclohexan oder von 3-Chlor-cyclohexen-(1) zu siedender Natriumäthylat-Lösung (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 113, 127; \$C\$. 1926 I, 2343). In geringer Menge bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf 1.2-Dibrom-cyclohexan (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 100; vgl. Crossley, Soc. 85 [1904], 1416). Aus 3-Äthoxy-cyclohexen-(1) beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf 160\(^0\) (Bayer & Co., D. R. P. 339563; \$C\$. 1921 IV, 1225; \$Frdl. 13, 206\) oder auf 170—175\(^0\) (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 119; \$C\$. 1926 I, 2343\) oder beim Leiten über Fasertonerde bei 300\(^0\) (B. & Co.). Bei der trocknen Destillation von phosphorsaurem 3-Aminocyclohexen-(1) im Kohlendioxydstrom (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 112; \$C\$. 1926 I, 2343\).

Durchdringend lauchartig riecbende Flüssigkeit. An einem durch Einw. von Chinolin auf 1.2-Dibrom-cyclobexan (vgl. Crossley, Soc. 85 [1904], 1416) erhaltenen, sorgfältig gereinigten Präparat wurde festgestellt E: —98°; Kp₇₆₀: 80,5°; D^o; 0,8598; D^o; 0,8452; D^o; 0,8405; n^o; 1,4753 (M. Lecat, La tension de vapeur des mélanges de liquides. — L'azeotropisme [Gent-Brüssel 1918], S. 307); ein durch Einw. von Natriumäthylat-Lösung auf 1.2-Dibrom-cyclohexan erhaltenes Präparat zeigte Kp: 80,5°; D^o; 0,8406; n^o; 1,4696; n^o; 1,4736; n^o; 1,4847; n^o; 1,4961 (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2 [1925], 114); an Präparaten aus 3-Äthoxy-cyclobexen-(1) wurde beobachtet Kp: 80,5—81°; D^o; 0,8410; n^o; 1,4700; n^o; 1,4755; n^o; 1,4852; n^o; 1,4951 (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 119); Kp: 80°; D^o; 0,8421; n^o; 1,4760 (Farmer, Scott, Soc. 1929, 175). Bildet azeotrope Gemische mit Methanol (Kp₇₆₀: 56,45°; 61,5 Gew.-% Cyclohexadien), Athylalkohol (Kp₇₆₀: 66,7°; 65,5 Gew.-% Cyclohexadien), Propylalkobol (Kp₇₆₀: 75,8°; 80 Gew.-% Cyclohexadien), Isopropylalkohol (Kp₇₆₀: 70,3°; 64 Gew.-% Cyclohexadien), Isopropylalkohol (Kp₇₆₀: 79,35°; 88,5 Gew.-% Cyclohexadien), tert.-Butylalkobol (Kp₇₆₀: 73,4°; 61,5 Gew.-% Cyclohexadien), Dimethyläthylcarbinol (Kp₇₆₀: 79,7°; ca. 85 Gew.-% Cyclohexadien) und Allylalkohol (Kp₇₆₀: 75,9°; ca. 79 Gew.-% Cyclobexadien) (Lecat, La tension de vapeur, S. 101; Ann. Soc. scient. Bruzelles 48 I [1927], 54; 48 II [1927], 105; 49 [1929], 21).
Polymerisiert sich bei 10-stdg. Erhitzen im Rohr auf 200—220°, bei 30-tägigem Erhitzen im Rohr auf 200—220°, bei 30-tägigem Erhitzen im Rohr auf 120° oder bei der Einw. von wasserfreiem Eisenchlorid oder von äther.

Polymerisiert sich bei 10-stdg. Erhitzen im Rohr auf 200—220°, bei 30-tägigem Erhitzen im Rohr auf 120° oder bei der Einw. von wasserfreiem Eisenchlorid oder von äther. Eisenchlorid-Lösung, in geringem Umfang auch bei jahrelangem Aufbewahren und geht dabei in 1.4-Athylen-1.4.5.6.9.10-hexahydro-naphthalin (Formel I,

dabei in 1.4-Athylen-1.4.5.6.9.10-hexahydro-naphthalin (Formel I, Syst. Nr. 473) und zwei kautschukartige Polymere (S. 80) über (HOFMANN, DAMM, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 135, 139; C. 1926 I, 2344). Liefert beim Behandeln mit 2 Atomen Brom in Chloroform oder besser in Hexan bei —15° und Abdampfen des Lösungsmittels im Vakuum festes und flüssiges 3.4-Dibrom-

cyclohexen-(1); wird das Reaktionsgemisch 3 Tage aufbewahrt oder bei der Entfernung der Lösungsmittel Wärme angewandt, so erhält man 3.6-Dibrom-cyclobexen-(1) als einziges Reaktionsprodukt (Farmer, Scott, Soc. 1929, 172, 175). Gibt mit Chlorwasserstoff in Eisessig unter Kühlung (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 126; C. 1926 I, 2343) oder besser ohne Verdünnungsmittel bei —50 bis —80 (Courtot, Pierron, Bl. [4] 45, 288) 3-Chlor-cyclohexen-(1); reagiert analog mit Bromwasserstoff (H., D.). Addiert Schwefeldioxyd unter Bildung einer Verbindung C₆H₈O₄S (S. 80) (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 124; C. 1926 I, 2343). Verharzt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure (H., D., Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 120). Gibt mit konz. Salpetersäure erst eine milchige Trübung, dann eine blaue und eine braune Färbung und wird bei weiterer Einw. oxydiert (H., D.). Gibt mit p-Chinon in Benzol bei gewöhnlicher Temperatur 1.4-Äthylen-9.10-dihydro-naphthochinon-(5.8) (Formel II auf S. 80; Syst. Nr. 673); ein großer Überschuß an Cyclohexadien wirkt auf p-Chinon in Alkohol im Rohr bei 1000 unter Bildung von 1.4; 5.8-Diäthylen-1.4.5.8.11.12.13.14-oktahydro-anthrachinon (Formel III auf S. 80; Syst. Nr. 675) ein (Diels, Alder, B. 62, 2359, 2364). Liefert bei der Einw. von Maleinsäureanhydrid in Benzol

[Syst.Nr.455

[3.6-Athylen-14-tetrahydrophthalsäure]-anhydrid (Formel IV; Syst. Nr. 2478) (D., A., A. 460, 115; vgl. Farmer, Wareen, Soc. 1929, 907). — Gibt mit Alkohol und konz. Schwefel-

säure je nach den Mengenverhältnissen eine himbeerrote bis violettrote Färbung (Hofmann,

DAMM, Mitt. Kohlenforschungeinst. Breslau 2, 120).

, Atherlöslicher Dihydrobenzolkautschuk" $(C_0H_0)_x$. B. Entsteht aus Cyclohexadien-(1.3) neben dem ätherunlöslichen Dihydrobenzolkautschuk und 1.4-Athylen-1.4.5.6.9.10-hexahydro-naphthalin(?) bei 10-stdg. Erhitzen auf 200—220° im Rohr oder im Kupferautoklaven, bei 30-tägigem Erhitzen auf 120° im Rohr oder bei der Einw. von wasserfreiem Eisenchlorid oder von äther. Eisenchlorid-Lösung (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlen-forschungsinst. Breslau 2, 133, 135, 139; C. 1926 I, 2344). — Weiße Flocken (aus Äther + Alkohol). Sintert von 75° ab, wird bei 90° glassig und bildet bei etwa 100° durchsichtige Tropfohen. Löslich in Ather. — Gibt mit Brom in kaltem Chloroform ein "Dibromid" (C12H16Br2)x, das beim Erhitzen Bromwasserstoff abspaltet und sich bei etwa 210-2150 unter Aufschäumen zersetzt.

"Atherunlöslicher Dihydrobenzolkautschuk" (C,H,)x. B. s. im vorangehenden Abschnitt. — Weißes lockeres Pulver (aus Chloroform + Alkohol), das an der Luft glasig wird. Sintert von 100° ab und wird allmählich glasig; bildet von etwa 150° an Bläschen (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 137; C. 1926 I, 2344). Wird beim Reiben außerordentlich stark elektrisch. — Oxydiert sich schnell an der Luft. Gibt mit Brom in kaltem Chloroform ein "Tetra bromid" $(C_{12}H_{16}Br_4)_x$, das beim Erhitzen lebhaft Bromwasserstoff abspaltet und sich bei 350° schwach braun färbt.

 $Verbindung(C_0H_8O_2S)_x$. B. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in unverdünntes oder in Ather gelöstes Cyclohexadien-(1.3) (HOFMANN, DAMM, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 124; C. 1926 I. 2343). — Farbloses Pulver. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Färbt sich an der Luft allmählich dunkelbraun. - Liefert bei der Destillation Cyclohexadien, 1.4-Athylen-1.4.5.6.9.10-hexahydro-naphthalin, Schwefeldioxyd und schwefelhaltige Produkte.

Als Cyclohexadien (1.3) angesehene Dihydrobenzole von fraglicher Einheitlichkeit (vgl. H 113; E I 61) entstehen: Beim Erhitzen von 1.2-Dibrom-cyclohexan mit Natriumacetat und Eisessig auf 180° (Coffey, R. 42, 398). Beim Erhitzen von trans-1.4-Dibrom-cyclohexan mit Natrium in Diisoamyläther auf 170—180°, neben anderen Produkten (Zelinsky, Kotscheschkow, B. 60, 1105; Ж. 59, 667). In geringer Menge beim Erhitzen von Cyclohexandiol-(1.2) mit wenig konz. Schwefelsäure auf Temperaturen oberhalb 110° (SEN-DEBENS, C. r. 177, 1184). Beim Erhitzen von Cyclohexandiol-(1.2) mit Phthalsäureanhydrid (Bedos, Ruyer, C. r. 188, 964). Aus Cyclohexenoxyd beim Leiten des Dampfes über Thoriumoxyd bei 330° oder bei tropfenweisem Eintragen in siedendes Phthalsaureanhydrid (B., R., C. r. 188, 963). Neben geringeren Mengen Cyclohexadien-(1.4) beim Destillieren von Cyclohexandiol-(1.3) mit wenig 64,5% iger Schwefelsäure (Senderens, C. r. 177, 1184). — Kp₇₈₈: 79—80°; Di^{8,4}: 0,8340; ni^{1,4}: 1,4628 (Z., K.). Kp₇₈₅: 81° (B., R.). Kp₇₈₀: 83—84°; Di⁹: 0,8454 bzw. 0,8457 (S.). Magnetische Susceptibilität eines Präparats unbekannter Herkunft: Pascal, C. r. 180, 1596. — Das Präparat von Zelinsky, Gorski (B. 41 [1908], 2482) wandelt sich beim Leiten über Palladiumasbest bei 91° im Kohlendioxydstrom in ein Gemisch aus Bervel und Cyclohoxen um (Zentreus, Pascal). Benzol und Cyclohexan um (Zelinsky, Pawlow, B. 57, 1068) und gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Osmiumasbest bei 50—70° Cyclohexan (Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2866). Das Praparat von Zelinsky, Kotscheschkow (s. c.) liefert mit Brom in Chloroform ein bei 99—100° schmelzendes Dibromid und gibt mit Alkohol und konz. Schwefelsäure eine dunkelblau-violette, mit Salpetersäure (D: 1,4) eine blaue Färbung. Antiklopfwirkung im Verbrennungsmotor: Birch, Stansfield, Nature 123, 491; C. 1929 I, 2605.

Cyclohexadien - (1.4), 1.4 - Dihydro-benzol, $\Delta^{1.4}$ - Dihydrobenzol $C_aH_a =$ H₂C<CH:CH>CH₂1). Ein vermutlich aus 1.4-Dibrom-oyclohexan und Chinolin hergestelltes, sorgfältig gereinigtes Praparat zeigte E: ca. -90°; Kp₇₀₀: 85,6°; D₄°: 0,8655; n₅°: 1,4736

¹⁾ Für die Konstitution liegen abgesehen vom Siedepunkt keine Anhaltspunkte vor. Es ist auffällig, daß die Moleknlarrefraktionen von Cyclohexadien-(1.3) (Mp. 26,8) und Cyclohexadien-(1.4) (Mp: 26,6) sich kanm nennenswert unterscheiden. Die berechnete Molekniarrefraktion ist Mp: 26,77. Vgl. hierzu noch nach dem Literatur-Schlußtermln des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] ZELINSKY, DENISSENKO, EWENTOWA, Doklady Akad. S.S.S.R. 1935 I, 313: C. 1935 II, 3765 and Kohl-BAUSCH, SEKA, B. 68, 533.

CYCLOHEXADIEN

(M. LECAT, La tension de vapeur des mélanges de liquides. — L'azéotropisme [Gent-Brüssel 1918], S. 307). Bildet azeotrope Gemische mit Methanol (Kp₇₆₀: 58,0°; 57,5 Gew.-% Cyclohexadien), Alkohol (Kp₇₆₀: ca. 68,5°) und Isopropylalkohol (Kp₇₆₀: ca. 72,5°) (LECAT, La tension de vapeur usw., S. 267; Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 107).

Ein Cyclohexadien-(1.4) von fraglicher Einheitlichkeit entsteht neben geringeren

Ein Cyclohexadien (1.4) von fraglicher Einheitlichkeit entsteht neben geringeren Mengen Cyclohexadien (1.3) und anderen Produkten beim Destillieren von Cyclohexandiol (1.4) mit wenig 64,5 % iger Schwefelsäure (Senderens, C. r. 177, 1185; vgl. auch S., C. r. 180, 790). — Kp₇₅₀: 86—87°. D₄°: 0,8605.

Magnetische Susceptibilität eines Praparats unbekannter Herkunft: Pascal, C. r.

180, 1596.

3. 1 · Methyl-cyclohexadien-(2.4), $\Delta^{2\cdot4}$ · Dihydrotoluol $C_7H_{10} = HC$ · CH · CH · CH · CH_2 · CH · CH_2 (E I 62; vgl. a. H 115). B. Beim Leiten von nicht näher beschriebenem 5-Äthoxy-1-methyl-cyclohexen-(3) über bei 350° entwässertes Magnesiumsulfat bei 180—200° (BAYER & Co., D. R. P. 339563; C. 1921 IV, 1225; Frdl. 13, 206).

4. Kohlen wasserstoffe C_8H_{12} .

1. Acetylenylcyclohexan, Cyclohexylacetylen C₈H₁₂ = H₂C < CH₂·CH₂·CH₂ > CH·C:CH (H 117; E I 62). Das durch Einw. von Methylmagnesiumbromid in Äther erhältliche Cyclohexylacetylen-magnesiumbromid liefert mit Jod Cyclohexyljodacetylen, mit Chlorcyan Cyclohexyl-propiolsäurenitril, mit Bromeyan Cyclohexylbromacetylen (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 7, 10, 31).

Bromacetylenyl-cyclohexan, Cyclohexylbromacetylen $C_8H_{11}Br = C_6H_{11} \cdot C : CBr. B.$ Durch Einw. von Bromcyan auf Cyclohexylacetylen-magnesiumbromid in Äther unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 9). — Kpg.: 83—84°. Di: 1,2989. nii: 1,5124. — Liefert beim Kochen mit Quecksilber(II)-sulfat und verd. Schwefelsäure Brommethyl-cyclohexyl-keton (G., P., A. ch. [10] 5, 23).

Jodacetylenyl-cyclohexan, Cyclohexyljodacetylen $C_8H_{11}I=C_8H_{11}\cdot C:CI$. B. Durch Einw. von 2 Atomen Jod auf Cyclohexylacetylen-magnesium bromid in Ather unter Eiskühlung (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 13). — Kp₅: 85—86°; Kp₂₅: 125—126°. D₄": 1,5779. n₅": 1,559. — Liefert mit Brom in kaltem Chloroform [$\alpha.\beta$ -Dibrom- β -jod-vinyl]-cyclohexan.

2. 1-Vinyl-cyclohexen-(3), [Δ^3 -Cyclohexenyl]-āthylen, "Dibutadien" $C_2H_{12} = HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_1 \cdot CH_2} > CH \cdot CH_1 \cdot CH_2$ (E I 63). Kp₇₄₅: 125,8—126,5°; Kp₇₄: 60—60,5° (O. Aschan, B. 57, 1959; Naphthenverbindungen, Terpene und Campherarten [Berlin und Leipzig 1929], S. 136). D₁°: 0,8308. n_0 °: 1,4623.

3. 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) $C_8H_{12} = HC < \frac{CH : CH}{CH \cdot CH_2} > C(CH_3)_2$.

- 3.5 Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) $C_8H_{10}Cl_2 = HC < CCl \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$ (H 117; E I 63). Liefert beim Behandeln mit 4 Atomen Chlor in kaltem Chloroform und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 150—180° 3.5-Dichlor-o-xylol und 3.4.6-Trichlor-o-xylol; bei der Einw. von überschüssigem Chlor in kaltem Chloroform erhält man 3.4.5.6-Pentachlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) und ein Gemisch von Chlorierungsprodukten, das bei der Destillation 3.4.5-Trichlor-o-xylol, 3.4.6-Trichlor-o-xylol und 3.4.5.6-Tetrschlor-o-xylol liefert (HINNEEL, Soc. 117, 1298, 1301).
- 4. 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3), A¹.²-Dihydro-m-xylol C₈H₁₂ = HC C(CH₃)·CH₂ C·CH₃ (vgl. H 118). B. Eine als △¹.²-Dihydro-m-xylol angesehene Verbindung entsteht neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von Crêpe-Kautschuk (MIDGLEY, HENNE, Am. Soc. 51, 1220). Nicht rein erhalten. Kp: 129—130°. D[∞]₁₂: 0,795. n[∞]₁₃: 1,4451.
- 5. 2-Methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Norcamphen C₈H₁₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von [2.5-Methylen-hexahydrobenzyl]-xanthogensäuremethylester (Syst. Nr. 506) unter gewöhnlichem Druck (DIELS, ALDER, A. 470, 79). Leicht flüchtige Flüssigkeit. H2C—CH—CH2 Kp₇₈₅: 123°. D₄°: 0,8789. Mol.-Refr.: D., A.

[Syst. Nr. 455

Nitrosochlorid C₈H₁₂ONCl. B. Beim Behandeln von Norcamphen mit Isoamylnitrit und rauchender Salzsäure (Diels, Alder, A. 470, 80). — Krystalle (aus Essigester). F: 125°.

6. Tricyclooctan C_8H_{12} (H 120). Ist als Athylbenzol erkannt worden (Kuhn, Deutsch, B. 65 [1932], 44).

5. Kohlenwasserstoffe C9H14.

- 1. Propargylcyclohexan. 3-Cyclohexyl-propin-(1). Hexahydrobenzylacetylen C₉H₁₄ = H₂C< CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·C:CH (E I 64). Zur Einheitlichkeit des E I 64 beschriebenen Präparats von De Rességuier vgl. Lespieau, Bl. [4] 29, 534. B. Entsteht aus [β-Brom-allyl]-cyclohexan in geringer Menge bei der Einw. von alkoh. Kalilauge (L., Bl. [4] 29, 534), in guter Ausbeute durch Erhitzen mit Natriumamid in hochsiedendem Petroleum auf 150—155° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis (Bourguel, C. r. 177, 689; A. ch. [10] 3, 231, 384; L., B., Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], S. 185; deutsche Ausgabe, S. 184). In geringer Menge bei der Einw. von 1.2.3-Tribrom-propen auf Cyclohexyl-magnesiumbromid (L., Bl. [4] 29, 534). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 157—158° (korr.); Kp₁₇: 55°; Kp₁₁: 48° (B., C. r. 177, 690; A. ch. [10] 3, 232); Kp₁₅: 55—58° (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 476). D¹⁸: 0,844; n¹⁶: 1,4603 (B., A. ch. [10] 3, 232). Ultrarot-Absorptionsspektrum: Lecomte, C. r. 183, 29. Gibt mit 2 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium Allylcyclohexan (Bourguel, Bl. [4] 41, 1475); Geschwindigkeit dieser Reaktion: B., Bl. [4] 41, 1447; 43, 231. Die Natriumverbindung liefert mit Dimethylsulfat β-Butinyl-cyclohexan (B., C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 360). C₆H₁₁·CH₂·C:CAg+AgNO₃. Krystalle (aus Alkohol) (B., A. ch. [10] 3, 232; vgl. Lespieau, Bl. [4] 29, 534). (C₆H₁₁·CH₂·C:C)₅Hg. Nadeln (aus Alkohol). F: 104° (Johnson, McEwen. Am. Soc. 48, 476).
- 2. 1-Propenyl-cyclohexen-(1), 1-[Δ¹-Cyclohexenyl]-propen-(1) C₉H₁₄ = H₂C< CH₂·CH₂·CH₂·CCH: CH·CH₃. B. Aus 2-Dimethylamino-1-propenyl-cyclohexan oder 1-[β-Dimethylamino-propyl]-cyclohexen-(1) (Syst. Nr. 1595) durch Umsetzung des Jodmethylats mit Silberoxyd und Destillation (v. Braun, Bayer, Blessing, B. 57, 400). Kp: 161°. D₄¹⁷: 0,8285. n₀^{17,8}: 1,4837.
 - 3. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexadien-(2.5) $C_9H_{14} = CH_3 \cdot HC < \frac{CH : CH}{CH : CH} > C(CH_3)_2$.
- 1¹.1¹.1¹ Trichlor 4.4¹.4¹.4¹ tetrabrom 1.1.4 trimethyl cyclohexadien (2.5), 4 Brom 1 methyl 1 trichlormethyl 4 tribrommethyl cyclohexadien (2.5) $C_9H_7Cl_3Br_4 = CBr_3 \cdot BrC < CH : CH > C < CCl_3^8. \quad Diese \quad Konstitution \quad wird \quad der \quad H \quad 122 \quad als$ $1¹.1¹ \cdot Trichlor 3.4 \cdot 5.4¹ \cdot tetrabrom 1.1 \cdot 4 trimethyl cyclohexadien (2.5)(?) \quad aufgeführten Verbindung zuerteilt (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2177). F: 140—141° (v. Au., J., B. 55, 2191). Die bei der Umlagerung durch Schmelzen usw. entstehende Substanz ist nicht 1¹.1¹.1¹-Trichlor-3.5-dibrom-1.1-dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5), sondern 1-Methyl-4-[<math>\beta.\beta.\beta$ -trichlor- $\alpha.\alpha$ -dibrom-āthyl]-benzol (v. Au., J., B. 55, 2177, 2178, 2191).
- 4. Kohlenwasserstoff C₉H₁₄ (E I 65, Nr. 8). E I 65, Z. 30 v. u. statt ,,1-Isopropyl-cyclopentanon-(3)" lies ,,1-Isopropyl-cyclopenten-(1)-on-(3)".
- 5. 2.2-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(5), Camphenilen 1) HC-CH-C(CH₃)₂ C₃H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus sterisch nicht einheitlichem CH₂ CH₂ α-Isocamphenilol (β-Fenchocamphorol; Syst. Nr. 506) durch Behandlung der HC-CH₂ Kaliumverbindung mit Schwefelkohlenstoff und Methyljodid in Toluol und Erhitzen des erhaltenen Xanthogensäuremethylesters auf 150—160° (NAMETKIN, ALEXANDROWA, A. 467, 199; Ж. 60, 1543). Krystalle (aus Alkohol). F: 27—28°. Kp₇₆₀: 131° bis 132°. Riecht ähnlich wie Apocyclen. Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung cis-Apofenchocamphersäure.
- 6. 2.3-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2), Santen C₂H₁₄, H₂C-CH-C·CH₃ s. nebenstehende Formel (H 122; E I 65). V. Im äther. Öl aus dem Holz von Santalum percysianum (LABO, Riv. ital. Essenze Prof. 7, 19; C. 1925 II, 1489). B. Beim Erhitzen von α-Fenchocamphorol oder einem Gemisch von H₂C-CH-C·CH₃

¹⁾ Es bestehen keine Beziehungen zu dem H 123 als Camphenilen beschriebenen Kohlenwasserstoff; über die Zusammensetzung dieses "Camphenilens" vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] GRATTON, SIMONSEN, Soc. 1935, 1621; KOMPPA, NYMAN, B. 69 [1936], 334; LIPP, DANIELS, B. 69, 586.

α- und β-Fenchocamphorol mit Kaliumdisulfat im Kohlendioxyd-Strom auf ca. 190° (RUZICKA, LIEBL, Helv. 6, 273). Entsteht auf gleiche Weise aus Santenol (Syst. Nr. 506) (R., L., Helv. 6, 269, 274). — Kp: 140—142° (R., L.); Kp₁₅: 36—37° (DEUSSEN, J. pr. [2] 114, 111). Di': 0,8680; Di': 0,8720. ni;: 1,4710; ni;: 1,4657 (R., L.). — Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol, langsamer in absol. Ather, Dihydrosanten (DEUSSEN, J. pr. [2] 114, 111). Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure in Ather in der Kälte Santenol (D., J. pr. [2] 114, 115). Wird durch alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad oder bei 180° im Rohr kaum verändert (D., J. pr. [2] 114, 113).

Blaues Santennitrosit C₀H₁₄O₃N₂. Ist der Hauptbestandteil der früher als Santennitrosit bezeichneten Präparate (H 123; E I 65) (DEUSSEN, *J. pr.* [2] 114, 115). — Blaue Prismen (aus Alkohol). Der Schmelzpunkt schwankt zwischen 123° und 126°. Löslich in Petroläther. — Geht beim Belichten in alkoh. Lösung in Santennitrosat(?) (s. u.) über. Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol Dihydrosantennitrosit" (s. u.). Liefert keine additionellen Verbindungen init Brom oder Jod. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung in 96 % igem Alkohol entsteht Santennitrosithydrochlorid (s. u.). Geht beim Aufbewahren mit 20 % iger alkoholischer oder 15 % iger methylalkoholischer Kalilauge in farbloses Santennitrosit (s. u.) über.

Grünes Santennitrosit C₉H₁₄O₃N₂. Das Mol.-Gew. ist in Benzol kryoskopisch bestimmt. — B. Neben blauem Sartennitrosit bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf Santen in Äther (DEUSSEN, J. pr. [2] 114, 115, 119). — Grüne Nadeln (aus Alkohol). F; ca. 127—128° (Zers.). Unlöslich in Petroläther. — Geht bei der Einw. von alkoh. Kalilauge in das farblose Nitrosit (s. u.) über.

Farbloses Santennitrosit $C_0H_{14}O_3N_2$. B. Aus blauem oder grünem Santennitrosit durch Aufbewahren mit 20% iger alkoholischer oder mit 15% iger methylalkoholischer Kalilauge (Deussen, J. pr. [2] 114, 116, 117, 119). — Krystalle (aus Alkohol). F: 104—105° (Zers.).

"Dihydrosantennitrosit" $C_9H_{16}O_3N_2$. B. Durch Hydrierung von blauem Santennitrosit in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol (DEUSSEN, J. pr. [2] 114, 118). — Prismen (aus Alkohol). F: 87—88°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

"Santennitrosit-hydrochlorid" C₂H₁₅O₃N₂Cl. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von blauem Santennitrosit in 96% igem Alkohol (Deussen, J. pr. [2] 114, 117). — Unbeständige Krystalle. F: 98° (Zers.). — Gibt mit alkoh. Silbernitrat-Lösung einen Niederschlag von Silberchlorid.

"Santennitrosat" $C_9H_{14}O_4N_2$. B. Bei der Einw. von gedämpftem Sonnenlicht auf eine Lösung von blauem Santennitrosit in Alkohol (Deussen, J. pr. [2] 114, 118). — Nadeln (aus Alkohol). F: 216° (Zers.).

7. 2.2 - Dimethyl - 3.6 - methylen - bicyclo - [0.1.3] - hexan, H₂C-CH-C(CH₃)

Apocyclen C₂H₁₄, s. nebenstehende Formel (E I 66). B. Durch Einw.

von gelbem Quecksilberoxyd auf Camphenilonhydrazon in Alkohol, zuletzt bei Siedetemperatur (Chem. Fabr. SCHERING, D. R. P. 353933;

C. 1922 IV, 499; Frdl. 14, 508; NAMETKIN, ALEXANDROWA, Ж. 57, 397;

60, 1540; C. 1926 II, 1026; A. 467, 196). — F: 39-40° (N., A.); E: 40,1° (Ch. F. SCH.).

D^a. 0. 8694 : n^a. 1 4404 (Ch. F. SCH.) — Rei der Einw von Fissessig und Schwefeleäune bilden

60, 1540; C. 1926 II, 1026; A. 467, 196). — F: 39—40° (N., A.); E: 40,1° (Ch. F. Sch.). D; 0,8694; n_0^{**} : 1,4491 (Ch. F. Sch.). — Bei der Einw. von Eisessig und Schwefelsäure bilden sich neben β -Fenchocamphorolacetat (= α -Isocamphenilolacetat) (Komppa, Roschier, A. 429, 187) auch geringere Mengen der Acetate des Camphenilols und des Apoisoborneols (nachgewiesen durch Hydrolyse und nachfolgende Oxydation zu Camphenilon und Apocampher) (N., A.).

6. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$.

Literatur über Terpene: E. GILDEMEISTER, F. HOFFMANN, Die ätherischen Öle, 3. Aufl. Bd. I [Miltitz 1928], S. 312. — O. ASCHAN, Naphthenverbindungen, Terpene und Campherarten [Berlin-Leipzig 1929]. — J. L. SIMONSEN, The terpenes, Bd. I [Cambridge 1931]; Bd. II [1932]. — G. DUPONT in V. GRIGNARD, Traité de chimie organique, Bd. III [Paris 1935], S. 687. — Über konfigurative Beziehungen in der Terpenreihe vgl. v. BRAUN, WERNER, B. 62, 1053; HÜCKEL, J. pr. [2] 157 [1941], 225.

1. β - Butinyl - cyclohexan, 1 - Cyclohexyl - butin - (2) $C_{10}H_{16} = H_{2}C < CH_{2} \cdot CH_{2} > CH \cdot CH_{2} \cdot C:C \cdot CH_{3}$. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf die Natriumverbindung des 3-Cyclohexyl-propins-(1) (Bourguel, C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 333, 360). — Kp_{17} : 79°; Kp_{14} : 77°. D^{30} : 0,855. n_{2}^{30} : 1,471. — Wandelt sich beim Erhitzen mit Natriumamid in hochsiedendem Petroleum auf 160° in γ -Butinyl-cyclohexan um.

KOHLENWASSERSTOFFE Cn H2n-4

- 2. γ Butinyl cyclohexan, 4 Cyclohexyl butin (1) $C_{10}H_{16} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CH_2 \cdot C:CH$. B. Die Natriumverbindung entsteht beim Erhitzen von β -Butinyl-cyclohexan mit Natriumamid in hochsiedendem Petroleum auf 160° (Bourguel, C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 362). Kp₁₇: 70°. D²⁰: 0,845. n²⁰: 1,4615. Die Natriumverbindung liefert mit Dimethylsulfat γ -Pentinyl-cyclohexan, mit Kohlendioxyd 4-Cyclohexyl-butin-(1)-carbonsäure-(1). $C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C:CAg + AgNO_3$. Schwer löslich in siedendem Alkohol.
- 3. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexadien-(2.6), m-Menthadien-(2.6) $C_{10}H_{16} = HC < CH_3 CH_2 > C \cdot CH(CH_3)$. Diese Konstitution kommt wahrscheinlich dem Isocarvestren (H 5, 126) zu (J. L. SIMONSEN, The terpenes, Bd. I [Cambridge 1931], S. 191).
- 4. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexadien-(4.6), m-Menthadien-(4.6) $C_{10}H_{16} = HC < CH = CH > CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 5.6-Dibrom-m-menthan beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Henderson, Smeaton, Soc. 117, 149). Angenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{760}: 169-171^{\circ}$. $D_{\pi^{\circ}}^{\infty}: 0,8515$. $n_{\pi^{\circ}}^{\infty}: 1,4696; n_{\tau^{\circ}}^{\infty}: 1,4727; n_{\gamma}^{\infty}: 1,4880$. Beim Aufbewahren nehmen Dichte und Brechungsindex zu. Reagiert nur mit 2 Atomen Brom. Gibt mit Schwefelsäure eine rote, mit Schwefelsäure und Alkohol eine rotbraune, mit Schwefelsäure und Acetanhydrid eine violette Färbung.
- 5. 1-Methyl-3-isopropenyl-cyclohexen-(1 oder 6), m-Menthadien-(1.8(9) oder 6.8(9)), Silvestren und Carvestren $C_{10}H_{16} = H_2C < CH_3 CH_2 > CH \cdot C < CH_3 CH_3 > CH \cdot C < CH_3 CH_3 + CH \cdot C < CH_3 CH_3 + CH_3 > CH \cdot C < CH_3 CH_3 > CH \cdot C < CH_3 CH_3 > CH \cdot C < CH_3 > CH_3 > CH \cdot C < CH_3 > CH_3 > CH \cdot C < CH_3 > CH_3 > CH \cdot C < CH_3 > CH_3 > CH \cdot C < CH_3 > CH_3 > CH \cdot C < CH_3 > CH_3 > CH \cdot C < CH_3 >$
- a) Rechtsdrehendes Silvestren, d-Silvestren (H 125; E I 67). B. d-Silvestren kann mit besonders guter Ausbeute aus finnischem Kienöl isoliert werden, das im Lauf der Herstellung überhitzt worden ist; Sulfatterpentinöl, bei dessen Herstellung keine hohen Temperaturen angewandt wurden, gibt erst nach wochenlanger Einw. von feuchtem Chlorwasserstoff Silvestrenbishydrochlorid (Aschan, A. 461, 2). Beim Erhitzen von d-Δ⁴-Caren auf 280°, neben α-Terpinen (Semmler, v. Schiller, B. 60, 1596). Aus den Monohydrochloriden des d-Δ⁴-Carens (Pinonens) und des d-Δ³-Carens (Isodiprens) bei ½-stdg. Kochen mit Anilin (Aschan, A. 461, 18, 23; Naphthenverbindungen, Terpene und Campherarten [Berlin-Leipzig 1929], S. 131, 133). Beugung von Röntgenstrahlen in Silvestren: Valdyanathan, Indian J. Phys. 3, 378; C. 1929 I, 2952. Liefert bei der Dchydrierung mit Nickel-Aluminiumoxyd bei 300—310° in schwachem Wasserstoffstrom m-Cymol (Herzenberg, Ruhemann, B. 58, 2262).
- b) Inaktives Silvestren, Carvestren (H 125). B. Aus Dipren-bis-hydrochlorid (= Carvestren-bis-hydrochlorid) durch Erhitzen mit Kaliumacetat und Eisessig oder mit Anilin (ASCHAN, A. 461, 24). Zur Bildung nach BAEYER (B. 27, 3488) vgl. A., A. 461, 25.
- 6. 1-Methyl-3-isopropenyl-cyclohexen-(6), m-Menthadien-(6.8(9)), Dipren C₁₀H₁₆ = HC < C(CH₂)·CH₂ > CH·C < CH₂. Zur Konstitution des Diprens vgl. Aschan, A. 461, 9; Wagner-Jauregg, A. 488 [1931], 178. Mit Dipren sind auch die aus Isopren erhaltenen Kohlenwasserstoffe C₁₀H₁₆ von Harries (E I 1, 114) und von Ostro-Mysslenski (,β-Myrcen"; E I 1, 114) zu identifizieren (W.-J.). Das H 125 als m-Menthadien-(6.8(0)) beschriebene Isocarvestren ist nach J. L. Simonsen, The terpenes, Bd. I [Cambridge 1931], S.191 als m-Menthadien-(2.6) aufzufassen. B. Dipren entsteht aus Isopren bei 10jährigem Aufbewahren in Kohlendioxyd-Atmosphäre im Dunkeln (Aschan, A. 439, 229), bei 4—5tägigem Erhitzen auf 85—90° (Ostromysslenski, Ж. 47, 1910; C. 1916 I. 973; O., Koschelew, Ж. 47, 1929; C. 1916 I, 1068; vgl. Wagner-Jauregg, A. 488, 185) und bei 6-tägigem Erhitzen mit wenig Eisessig auf 100° (Harries, A. 383 [1911], 206; vgl. W.-J., A. 488, 183); tritt daher auch als Nebenprodukt bei der Herstellung von synthetischem Kautschuk aus Isopren auf (A., B. 57, 1959). Riecht unangenehm anhaftend nach ranzigem rohem Olivenöl (A., A. 489, 225). An verschiedenen Präparaten wurde festgestellt Kp: 171—171,5°; D^{no}: 0,8535 (A., A. 489, 229); Kp₇₈₅: 174,5° bis 173°; D^{no}: 0,8481; n^{no}: 1,4966 und Kp₁₆: 68,5—69°; D^{no}: 0,8476; n^{no}: 1,4695 (A., E. 57, 1961); Kp₇₈₅: 173—174°; D^{no}: 0,8464; n^{no}: 1,4754 und Kp₁₃: 57—60°; D^{no}: 0,8399; n^{no}: 1,4738 (W.-J., A. 489, 184). Verdickt sich leicht zu einem in Alkohol löslichen Druck teilweise in höhersiedende Produkte über, die flüssige Dihydrochloride liefern (A.,

A. 439, 228, 231). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Hexan m-Menthan (W.-J., A. 488, 184). Beim Behandeln mit Brom in Alkohol + Äther bei —10° entsteht ein schweres, zähflüssiges, gegen Permanganat beständiges Öl (A., A. 439, 231). Gibt mit Chlorwasserstoff-Eisessig Dipren-bis-hydrochlorid (S. 27) (A., A. 439, 224; 461, 10, 24).

7. 1- Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien - (1.3), p-Menthadien - (1.3), α-Terpinen C₁₀H_{1ε} = CH₃·C CII · CH₂·C · CH(CH₃)₂ (H 126; E I 68). V. Im norwegischen Wacholderöl (Jermstad, Riechstoffind. 4, 45; C. 1929 I, 3044). In den äther. Ölen von Chenopodium ambrosoides var. anthelminticum (amerikanisches Wurmsamenöl) (Henry, Paget, Soc. 119, 1716; 127, 1652; vgl. Nelson, Am. Soc. 42, 1207), von Melaleuca linariifolia Smith und Melaleuca alternifolia Cheel (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 310, 320; C. 1927 II, 753) und von Ocimum viride Willd. (Glichitch, Bl. [4] 33, 1538). — B. Terpinene unbekannten Reinheitsgrades entstehen: Beim Schüteln von l-α-Phellandren (aus dem Öl von Eucalyptus dives) mit Phosphorsāure (D: 1,75), neben γ-Terpinen und anderen Produkten (Carter, Smith, Read, J. Soc. chem. Ind. 44, 545 T; C. 1926 I, 2466). Aus d-14-Caren beim Kochen mit Essigsäure sowie (neben d-Silvestren) bei 4-stdg. Erhitzen auf 280° (Semmler, v. Schiller, B. 60, 1596). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Fullererde auf α-Pinen bei Temperaturen zwischen — 20° und + 158° (Venable, Am. Soc. 45, 729) und hei zweimonatiger Einw. von wasserfreier Ameisensäure auf d-α-Pinen bei gewöhnlicher Temperatur (Reisman, Bl. [4] 41, 97). Neben Diterpenen hei der Einw. von Phosphorsäure (D: 1,75) auf d-α-Pinen und auf Cineol (C., Sm., Read, J. Soc. chem. Ind. 44, 546 T). Zur Bildung beim Erhitzen von Terpinhydrat mit verd. Schwefelsäure (H 127) vgl. Robert, Bl. Inst. Pin 1927, 155, 178; C. 1927 II, 2295. — Kp₂₆₀: 181,5° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 115; 49 [1929], 112). Beugung von Röntgenstrahlen in Terpinen: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 378; C. 1929 I, 2952. Bildet azeotrope Gemische mit Benzylchlorid (Kp₂₆₀: 176,9°; 38 Gew.-% Terpinen), 0-Kresol (Kp₂₆₀: 171,5°; 55 Gew.-% Terpinen), Phenylacetat (Kp₂₆₀: 180,3°; 38 Gew.-% Terpinen), 0-Kresol (Kp₂₆₀: 171,5°; 55 Gew.-% Terpinen), Dimethylsuccinat (Kp₂₆₀: 178,0°; 68 Gew.-% Terpinen) aus Terpentinöl über Palladiumasbest im Kohlendioxy

Produkte 1.4-Oxido-p-menthen-(2) CH₃·CCH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH

MONSEN, Soc. 1929, 2734). α-Terpinen aus Chenopodiumöl liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton dl-anti- und dl-para-α.α'-Dioxy-α-methyl-α'-isopropyl-adipinsäure (Ε ΙΙ 3, 345) (Henry, Paget, Soc. 119, 1721; 123, 1881; vgl. Wallach, A. 362, 298); bei der Oxydation mit Dichromat und Schwefelsäure erhält man ω.ω-Dimethyl-acetonylaceton und etwas Methyl-p-tolyl-keton (H., P., Soc. 127, 1657). Durch Kochen von Limonen mit alkoh. Schwefelsäure hergestelltes Terpinen liefert beim Kochen mit Schwefel p-Cymol und geringere Mengen höhersiedender Produkte (Ruzzoka, Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 356).

und geringere Mengen höhersiedender Produkte (Ruzioka, Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 356).

a.Terpinennitrosit, Terpinennitrosit C₁₀H₁₈O₃N₂ (H 127). Wird
von Wieland, Reindel (4. 424, 94) als Verbindung nebenstehender Konstitution aufgefaßt. Das Mol.-Gew. ist in Eisessig kryoskopisch (W. Biltz, Dissert. [Greifswald 1898], S. 14; W., R., A. 424, 96) und in Alkohol ebullioskopisch bestimmt (Biltz). — Gibt hei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz 1.2-Diamino-p-menthan (isoliert als Mono- und Dibenzoylderivat) und wenig nicht isoliertes 2-Amino-p-menthan (W., R.).

Verbindung C₁₀H₁₅O₆N₃ (H 128). Auffassung als 1.2.2-Trinitro-p-menthen-(3) CH₂ C(NO₂)₂·CH₂ C·CH(CH₂)₂: Wieland, Reindel, A. 424, 95.

Verbindung C₁₈H₂₁O₄N₃ (H 128). Auffassung als 2.2-Dinitro-1-anilino-p-menthen-(3) C₆H₅·NH>C<C(NO₂)₂·CH>C·CH(CH₂)₃: Wieland, Reindel, A. 424, 95.

Verbindung C₂₀H₂₁O₄N₃ (H 128). Zur Konstitution vgl. Wieland, Reindel, A. 424, 95.

9. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4). γ -Terpinen (Crithmen, Moslen) $C_{10}H_{16} = CH_1 \cdot C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH(CH_3)_2$ (H 128; E I 69, 73). Zur Identität von Crithmen und Moslen mit γ -Terpinen vgl. Richter, Wolff, B. 60, 477; 63 [1930], 1714. —

V. In den äther, Ölen von Melaleuca linariifolia Smith und von Melaleuca alternifolia Cheel (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 310, 320; C. 1927 II, 753). Ein Seefenchelöl aus wildwachsendem Crithmum maritimum enthielt ca. 34% γ-Terpinen (Richter, Wolff, B. 60, 478). In einem spanischen Thymianöl (Schimmel & Co., Ber. Schimmel 1922, 73; C. 1920, IV 764). 1922 IV, 764). Im äther. Öl von Öcimum viride Willd. (Glicнітсн, Bl. [4] 33, 1538). In den äther. Olen von Mosla japonica Maxim. und Mosla grosseserrata (Hoshino, Chem. Abstr. 1919, 3278; Murayama, J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475, S. 1, 5; C. 1922 I, 199, 200).

— B. Neben α-Terpinen und anderen Produkten beim Schütteln von l-α-Phellandren (aus dem Ol von Eucalyptus dives) mit Phosphorsäure (D: 1,75) (CARTER, SMITH, READ, J. Soc. chem. Ind. 44, 545 T; C. 1926 I, 2466). — Physiologisches Verhalten: v. Graevenitz, Ar. Pth. 104, 310; C. 1925 I, 1101.

γ-Terpinen-nitrosochlorid C₁₀H₁₆ONCl (E I 5, 73). F: 111° (MURAYAMA, J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475; S. 2, C. 1922 I, 200; RICHTER, WOLFF, B. 60, 478). — Gibt beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung auf dem Wasserbad 2.2'-Azoxy-p-cymol, bei manchen

Versuchen auch 2.2'-Azo-p-cymol (M.; R., W.).

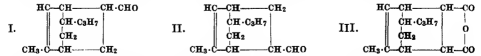
γ-Terpinen-nitrolanilid C₁₈H₂₂ON₂. F: 126—128° (Murayama, J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475, S. 2; C. 1922 I, 200).

γ-Terpinen-nitrolpiperidid C₁₅H₂₆ON₂ (E I 5, 73). Tafeln. F: 149° (Richter, Wolff, B. 63 [1930], 1719), 142—143° (Murayama, J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475, S. 2; C. 1922 I, 200).

 γ -Terpinen-nitrosat C₁₀H₁₆O₄N₂ (E I 5, 73). Krystalle (aus Essigester + Methanol + Wasser). F: 116° (Zers.) (Richter, Wolff, B. 63 [1930], 1719), 114° (Murayama, J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475, S. 2; C. 1922 I, 200).

- 10. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien (1.5), p-Menthadien (1.5). $\alpha\text{-Phellandren } C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot C \leqslant_{CH}^{CH} \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_2.$
- a) Rechtsdrehendes p-Menthadien-(1.5), d-a-Phellandren (H 129; vgl. E I 69). Beugung von Röntgenstrahlen in d-α-Phellandren: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 378; C. 1929 I, 2952.
- b) Linksdrehendes p Menthadien (1.5), l-α-Phellandren (H 130; vgl. E I 69). V. Im ätherischen Öl von Melaleuca acuminata (SMITH, CARTER, READ, Soc. 125, 933). Isolierung aus den Ölen von Eucalyptus dives und Eucalyptus phellandra durch wiederholte Vakuumdestillation, Schütteln mit wäßr. Resorcin-Lösung und nachfolgende Wasserdampfdestillation: Smith, Hurst, Read, Soc. 123, 1660. — Physikalische Eigenschaften von Präparaten aus Eucalyptus dives: Kp_{16} : $58-59^{\circ}$; D_{1}^{∞} : 0.8410; n_{1}^{∞} : 1.4732; $[\alpha]_{1}^{\infty}$: -112.0° (unverdünnt); $Kp_{768,2}$: $171-172^{\circ}$; Kp_{22} : $67-68^{\circ}$; D_{1}^{∞} : 0.8425; n_{1}^{∞} : 1.4725; $[\alpha]_{1}^{\infty}$: -112.76° (unverdünnt); eines Präparats aus E. phellandra: $Kp_{16,5}$: $62.5-63.5^{\circ}$; D_{2}^{∞} : 0.8421; n_{2}^{∞} : 1.4744; $[\alpha]_{D}^{m}$: -36,75° (unverdunnt) (Sm., H., R.).

Wandelt sich beim Leiten über einen Nickelkatalysator bei 280° in p-Cymol und p-Menthan um (Treibs, Schmidt, B. 60, 2341). Bei der Oxydation von l-α-Phellandren (aus Eucalyptusölen) mit verd. Chromschwefelsäure bilden sich Thymochinon, Thymohydrochinon, I-Isopropylbernsteinsäure, β -Isopropyl- γ -acetonyl-butyrolacton und α -Isopropyl- γ -acetyl-butyrolacton (Henry, Pagety, Soc. 1928, 76, 80). Oxydation mit einer Lösung von Chromtrioxyd in Acetanhydrid: Treibs, Schmidt, B. 61, 465. Liefert bei längerem Schütteln mit Phosphorsäure (D: 1,75) einen Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{32}$ (Syst. Nr. 473), α -Terpinen und γ -Terpinen (Carter, Smith, Read, J. Soc. chem. Ind. 44, 545 T; C. 1926 I, 2466). Gibt beim Erhitzen mit Acrolein im Rohr auf 100° 5-Methyl-7-isopropyl-bicyclo-[2.2.2]-octen-(5)-aldehyd-(2) oder 2-Methyl-5-isopropyl-bicyclo-[2.2.2]-octen-(2) aldehyd-(7) (Formel I oder II); reagiert analog mit Crotonaldehyd (Diels, Alder, A. 470, 66, 88). Liefert mit Maleinsäure-anhydrid in



Benzol unter Wärmeentwicklung 5-Methyl-7-isopropyl-bicyclo-[2.2.2]-octen-(5)-dicarbonsäure-(2.3)-anhydrid (Formel III) (D., A., A. 460, 116). — Physiologisches Verhalten: v. Graeventz, Ar. Pth. 104, 310; C. 1925 I, 1101. — Gibt mit Guajakharz in Gegenwart von Peroxydase eine starke Blaufärbung (Gallagher, Biochem. J. 17, 522).

1-α-Phellandren-α-nitrosit C₁₀H₁₆O₃N₂ (H 131). Zeigt in Benzol-Lösung das doppelte Mol.-Gew. (SMITH, CARTER, READ, Soc. 125, 936). — Darstellung aus reinem 1-α-Phellandren: SMITH, HURST, READ, Soc. 128, 1663; aus dem äther. Öl von Melaleuca acuminata: Sm., C.,

R., Soc. 125, 933. — Nadeln (aus Aceton). Läßt sich nicht mit Hilfe der Krystallform vom β -Nitrosit unterscheiden (Sm., C., R., Soc. 125, 931). F: 121—122° (Zers.) (Sm., H., R., Soc. 123, 1664). Zeigt in Lösung Mutarotation; [α] $_{0}^{\infty}$ in Chloroform: $+142.6^{\circ} \rightarrow -80.1^{\circ}$ (194 Stdn.); in Benzol: $+234.4^{\circ} \rightarrow -103.3^{\circ}$ (333 Stdn.); in Aceton: $+165.9^{\circ} \rightarrow -49.3^{\circ}$ (338 Stdn.) (Anfangswerte nach 5 Min. abgelesen; c=1,2) (Sm., H., R., Soc. 123, 1665); SMITH, CARTER, READ (Soc. 125, 934) fanden in Chloroform-Lösung raschere Drehungs-anderung und Einstellung eines höheren Endwertes (-163.9° nach 116 Stdn.; c=1). Einfluß der Temperatur und der Konzentration auf die Mutarotation und Anderung des Verlaufs der Mutarotation durch Zusatz von Piperidin: Sm., H., R., Soc. 123, 1665, 1667. — Läßt sich in reinem Zustande einige Wochen unzersetzt an der Luft aufbewahren, zeigt aber nach einigen Monaten einen niedrigeren, etwas unscharfen Schmelzpunkt; unreine Präparate zersetzen sich rasch unter Bildung eines gelben Öls (Sm., H., R., Soc. 123, 1664). Die ursprünglich farblosen Lösungen in Chloroform, Benzol und Aceton werden allmählich gelblich; konzentriertere Lösungen in Chloroform und Aceton werden zuletzt dunkelorangerot (Sm., H., R., Soc. 123, 1666).

1-α-Phellandren-β-nitrosit $C_{10}H_{16}O_3N_2$ (H 131). Zeigt in Benzol-Lösung das doppelte Mol.-Gew. (SMITH, CARTER, READ, Soc. 125, 936). — Darstellung aus den äther. Olen von Melaleuca acuminata, Eucalyptus dives und Eucalyptus phellandra: SM., C., R., Soc. 125, 934. — Nadeln (aus Chloroform + Methanol). Läßt sich nicht mit Hilfe der Krystallform vom α-Nitrosit unterscheiden (SM., C., R., Soc. 125, 931). F: 105—1060 (SM., C., R., Soc. 125, 935), 105° (PAOLINI, R. A. L. [5] 30 II, 314). Sehr leicht löslich in kaltem Chloroform, schwerer in Aceton und Benzol, schwer in Schwefelkohlenstoff und Methanol (SM., C., R.). Zeigt Mutarotation; [α]₅⁵⁰ in Chloroform: —156,3° \rightarrow —66,5° (19 Stdn.), \rightarrow —100,2° (71 Stdn.); in Benzol: —118,0° \rightarrow ±0° (21 Stdn.); in Aceton: —111,1° \rightarrow +13,7° (139 Stdn.) (Anfangswerte nach 5 Min.; c = 1) (Sm., C., R., Soc. 125, 936). Einfluß von Piperidin auf die Mutarotation von Lösungen in Aceton und Chloroform: Sm., C., R. — Die Lösungen, besonders in Aceton und Chloroform, färben sich allmählich tief orangerot (SM., C., R.).

Linksdrehendes 6-Nitro-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.5), 6-Nitro-1- α -phellandren $C_{10}H_{15}O_2N=CH_2\cdot C< \frac{C(NO_2):CH}{CH-CH_2}>CH\cdot CH(CH_3)_2$ (H 131). B. Zur Bildung durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf die Nitrosite des l- α -Phellandrens vgl. Paolini, R.A.L. [5] 30 II, 314; SMITH, CARTER, READ, Soc. 125, 938. — Riecht nach Chinon und greift die Augen an (P.). Kp₁₈: 134—1386 (P.); Kp₁₈: 131—135°; Kp₁₈: 135—139° (SM., C., R.). D₂₀²⁰: 1,046—1,057; n₁₀²⁰: 1,525—1,528; [α]₁₀²⁰: —119,4° bis —120,4° (Chloroform) (SM., C., R.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol l- α -Carvomenthol und l- β -Carvomenthol (P., R. A. L. [5] 30 II, 266, 314). Lagert in Eisessig-Lösung 2 Atome Brom an unter Bildung eines rötlichbraunen, öligen Dibromids (SM., C., R.).

- c) Inaktives p-Menthadien-(1.5), $dl-\alpha$ -Phellandren (H 131). B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von dl-Piperiton mit Natrium und absol. Alkohol (Read, Cook, Soc. 127, 2784). Kp₁₀: 87°. n_0^{t} : 1,4798.
- 11. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(2.4 oder 2.5), p-Menthadien-(2.4 oder 2.5) $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_3$ oder
- CH₃·HC<CH:CH>CH·CH(CH₃)₂. Moslen, dem diese Konstitution zugeschrieben wurde, s. im Artikel γ-Terpinen, S. 85.
- 12. 4-Isopropyl-1-methylen-cyclohexen-(2), p-Menthadien-(2.1(7)), β-Phellandren C₁₀H₁₆= CH₂: CC+CH=CH CH(CH₂)₂ (H 131; E I 69, 70). V. Rechtsdrehendes β-Phellandren findet sich im äther. Öl von Rubieva multifida (Nelson, Am. Soc. 42, 1286), linksdrehendes β-Phellandren im Öl von Monodora myristica Dunal (SCHIMMEL & Co., Ber. Schimmel 1924, 60; C. 1924 Π, 892). d-β-Phellandren wird beim Leiten durch ein auf 300° erhitztes Glasrohr nicht verändert; beim Überleiten über Kupfer bei 300° erhält man p-Cymol und p-Menthan (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto Univ. [A] 11, 168; C. 1928 Π, 1326). Physiologisches Verhalten von β-Phellandren: v. Graevenitz, Ar. Pth. 104, 310; C. 1925 I, 1101.
- 13. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexen-(1), p-Menthadien-(1.4(8)). Terpinolen C₁₀H₁₆ = CH₂·C

 CH₂·CH₂·C(CH₃)₂ (H 133; E I 70). V. Im Terpentinöl aus dem Harz von Pinus silvestris (Krestinski, Ssolodki, Ž. prikl. Chim. 2, 343, 350; C. 1929 II, 2383). Findet sich anscheinend im äther. Ol von Cachrys alpina Mb. (Rutowski, Winogradowa, Ricchstoffind. 2, 194; C. 1928 I, 268). B. Neben anderen Produkten

durch mehrmonatige Einw. von wasserfreier Ameisensäure auf d-α-Pinen (REISMAN, Bl. [4] 41, 97). — Kp₇₆₀: 186—187°; Kp₁₃: 64,8—65° (Kr., Ss.); Kp₁₄: 75° (Zelinsky, Lewina, B. 62, 341). Dampfdruck zwischen 40,5° (1,2 mm) und 178,9° (623,9 mm): Pickett, Peterson, Ind. Eng. Chem. 21 [1929], 325. D^{15.5}: 0,8744 (P., P.); D[∞]: 0,8623 (Kr., Ss.), 0,8628 (Z., L.). n_{α}^{∞} : 1,4828; n_{α}^{∞} : 1,4861; n_{β}^{∞} : 1,4946; n_{γ}^{∞} : 1,5021 ¹) (Kr., Ss.); n_{α}^{∞} : 1,4809 (P., P.); n_{α}^{∞} : 1,4802 (Z., L.). — Liefert beim Überleiten über Palladiumasbest im schwachen Kohlendioxyd-Strom bei 160—170° unter 40 mm Druck p-Cymol und p-Menthan (Z., L., B. 62, 342). Gibt bei 2-tägigem Erhitzen mit Diazoessigester und Verseifen der bei 140—150° (13 mm) siedenden Anteile des Reaktionsprodukts die Säure CH₃·CCH₂·CH₂·CCH₃·C(CH₃)₃ (?) (Syst. Nr. 895) (STAUDINGER, Mitarb., Helv. 7, 403). — Physiologisches Verhalten: v. Graevenitz, Ar. Pth. 104, 310; C. 1925 I, 1101.

14. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(1), p-Menthadien-(1.8(9)). Limonen $C_{10}H_{16}=CH_3\cdot C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH\cdot CH_2}>CH\cdot C<\frac{CH_3}{CH_2}$.

- a) Rechtsdrehendes p-Menthadien-(1.8(9)), d-Limonen (Carven) (H 133; E I 70). Zur Konfiguration vgl. v. Braun, Werner, B. 62, 1053. V. Das in äther. Ölen weit verbreitete d-Limonen findet sich in erheblichen Mengen in den äther. Ölen von Chamaecyparis obtusa Endl. (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 160 B; C. 1928 II, 1577), aus den Blättern von Juniperus chinensis L. (U., J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 190 B; C. 1928 II, 2198), aus Siler trilobum Scop. (Rutowski, Gussewa, Riechstoffind. 2, 230; C. 1928 I, 267) und aus den Blättern und Zweigenden von Siem macrophylla Bonpland (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 60, 108; C. 1928 I, 2509), als Hauptbestandteil im Schalenöl der Pampelmuse (Willimott, Wokes, Biochem. J. 20, 1300) und im äther. Öl der Samen von Sium latifolium L. (Pigulewski, K. 54, 296, 299; C. 1923 III, 1028).
- B. Entsteht aus d-α-Pinen neben anderen Verbindungen bei 50-stdg. Erhitzen mit 1 Tl. Benzoesäure auf 145—150° (Delépine, C. r. 178, 2088; 179, 175; Bl. [4] 35, 1467, 1481), beim Erhitzen mit Pikrinsäure in Benzol auf 120° (D., Adida, Bl. [4] 39, 787) und bei mehrmonatiger Einw. von wasserfreier Ameisensäure (Reisman, Bl. [4] 41, 96). Neben anderen Produkten bei der fraktionierten Destillation des aus Aleppoterpentinöl und Chlorwasserstoff erhaltenen "flüssigen Pinenchlorhydrats" (D., Cachat, Bl. [4] 39, 1751). Aus dem sauren Phthalsäureester des d-α-Terpineols beim Einleiten von Wasserdampf in eine wäßrig-alkalische Lösung (Fuller, Kenyon, Soc. 125, 2308). Schwach rechtsdrehendes Limonen entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von l-Linalool mit japanischer saurer Erde auf 159° (Ono, Takeda, Bl. chem. Soc. Japan 2, 17; C. 1927 I, 2071). Zur Darstellung von reinem d-Limonen läßt man Magnesium in Gegenwart einer Spur Jod in Äther anfangs bei 0°, danach bei Zimmertemperatur und zuletzt unter Erwärmen auf d-Limonentetrabromid einwirken (v. Braun, Lemer, B. 56, 1563). Ein Handelspräparat von d-Limonen ([a]). + 116,1°) enthielt nach den Resultaten der Ozonspaltung ca. 80% Limonen, 12% Terpinolen und 8% α-Terpinen (Escourbou, Bl. [4] 43, 1099, 1212; C. 1926 I, 823).

Kp₇₆₀: 177,8° (Lecat, R. 45, 623); Kp: 176—176,4° (v. Braun, Lemke, B. 56, 1563). D[∞]₁₀: 0,8411 (v. B., L.); D^{1,a}: 0,8526 (Pigulewski, Ж. 54, 299; C. 1923 III, 1028). n[∞]₂₀: 1,4749; n[∞]₁₀: 1,4771; n[∞]₁₀: 1,4797; n[∞]₁₀: 1,4902 (Hulburt, Astrophys. J. 54 [1921], 125). [α][∞]₁₁: +126,1° (nnverdünnt), +117,5° (Chloroform; c = 0,1) (v. B., L., B. 56, 1563), +107,8° (Alkohol; c = 5) (Fuller, Kenyon, Soc. 125, 2308); [α]¹₂: +116,68° (unverd.) (Pl.). Rotationsdispersion: Pl.; Hulburt, Astrophys. J. 54, 124. Absorption von Röntgenstrahlen (λ = 0,715 Å): Taylor, Phys. Rev. [2] 20, 711; C. 1924 I, 8; von ultrarotem Licht zwischen 1 und 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 265. Beugung von Röntgenstrahlen in d-Limonen: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 378; C. 1929 I, 2952. Elektrische Doppelbrechung: De Mallemann, Cr. 180, 1483. Magnetische Rotationsdispersion: Hulburt. Sehr leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 352). d-Limonen enthaltende binäre Azeotrope s. in der Tabelle S. 89. Brechungsindices und Rotation von Lösungen in Aceton, Cyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol und Bromnaphthalin: Wolf, Volkmann, Ph. Ch. [B] 3, 144. Einfluß auf die Lichtabsorption von Chlortrinitromethan, Bromtrinitromethan und Dibromdinitromethan in Alkohol: Graham, Macbeth, Soc. 119, 1365, 1366. — Chemisches und physiologisches Verhalten von d-Limonen s. S. 90.

d-Limonen-α-nitrosochlorid C₁₀H₁₆ONCl (H 135). Darstellung durch Behandlung von Limonen mit Äthylnitrit und konz. Salzsäure in Eisessig + Alkohol: GRAYBEAL, KREMERS, J. am. pharm. Aesoc. 11, 254; C. 1923 I, 1618; durch Einleiten von Stickoxyden

¹⁾ Nicht ganz reines, schwach rechtsdrehendes Präparat.

d-Limonen enthaltende binare Azeotrope.

Komponente	Kp760 0	Gew% d-Limonen	Komponente	Кр ₇₈₀ 0	Gew% d-Limoner
1.4-Dichlor-benzol 5)	174.2	14	Methyl-n-hexyl-		
Methanol 1)	64,63	0,8	keton 2)	170	ca. 43
n-Hexylalkohol 6) .	155,5	ca. 21	Methylheptenon 4).	170.9	47.5
Octanol-(1) 4)	177,45	ca. 92	Acetamid 4)	169.2	84
Octanol-(2) 5	174,5	ca. 55	Propionamid 2)	172	80
Cyclobexanol 8)	159.25	26,5	Isoamylbutyrat 3).	176.5	ca. 55
Phenylacetat ')	177,5	93	Isobuttersäure) .	152,5	22
p-Kresol 9)	177,6	96	n-Capronsäure 8) .	. 177,0	ca. 95
Benzylalkohol 8)	176.4	89	Dimethylmalonat 4)	167,3	52
Athylenglykol •)	163,5	74	Diäthylmalonat 6).	177.5	90
Pinakon)	171	ca. 55	Dimethylsuccinat 4)	175,5	74
Glycerin s)	177.7	ca. 99	Furfurol 4)	155,95	65

1) LECAT, R. 45, 623. — 3) L., R. 46, 243, 245. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 175. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I, 287, 289. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 24. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 56, 59. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 117. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 18, 20. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 110, 112.

und Chlorwasserstoff in eine Lösung von Limonen in Äther + Eisessig unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch: RUPE, Helv. 4, 149.

- b) Linksdrehendes p-Menthadien-(1.8(9)), l-Limonen (H 136; E I 71). V. l-Limonen findet sich in erheblichen Mengen im spanischen Terpentinöl (aus Pinus pines) (Dupont, Barraud, Bl. [4] 35, 629; Lacruź, Bl. Inst. Pin 1929, 100; C. 1929 II. 2269), im åther. Öl von Cymbopogon nervatus Chiov. (= Andropogon schoenanthus var. nervatus) (Naslöl) (Joseph, Whitfeild, J. Soc. chem. Ind. 41, 145 T; C. 1922 IV, 673), im amerikanischen Wurmsamenöl (von Chenopodium ambrosoides var. anthelmintica) (Nelson, Am. Soc. 42, 1207; Henry, Paget, Soc. 127, 1654), im kaukasischen Verbena-Öl (Rutowski. Winogradowa, Riechstoffind. 3, 192; C. 1929 I, 156) und im åther. Öl aus den Blättern von Calamintha umbrosa Benth. (ca. 65%) (Moudgill, J. Soc. chem. Ind. 43, 164 T; C. 1924 II, 2091). B. l-Limonen entsteht neben anderen Produkten aus l-β-Pinen beim Erhitzen mit Benzoesäure unter verschiedenen Bedingungen (Delépine. C. r. 178, 2088; Bl. [4] 35, 1474, 1481; Austerweil, Petrovici, Bl. [4] 39, 1738; Au., Bl. [4] 41, 1088), bei der Einw. von Trichloressigsäure bei höchstens 60° (Delépine, C. r. 178, 2088; Bl. [4] 36, 788). Zur Darstellung von reinem l-Limonen aus l-Limonen-tetrabromid verfährt man wie bei der Darstellung von reinem d-Limonen (S. 88) (v. Braun, Lemke, B. 56, 1563). Kp: 176—176,4°; D*: 0,8422 (v. B., L.). [a]* —122,1° (unverdünnt) (v. B., L.); [a]* —123,7° (unverdünnt) (Dupont, Barraud, Bl. [4] 35, 630). Chemisches und physiologisches Verhalten von l-Limonen a. S. 90 bei Dipenten.
- o) Inaktives p-Menthadlen-(1.8(9)). dl-Limonen, Dipenten (H 137; E I 72). V. Dipenten findet sich in erheblichen Mengen: Im äther. Öl aus fossilem Kauri-Harz (Sumpfharz) von Agathis australis (Hosking, R. 48, 632). Im Fichtenterpentinöl aus der Bukowina (Czerny, Bulet. Soc. chim. România 6, 40; C. 1924 II, 674). Im äther. Öl aus den Früchten von Xanthoxylum piperitum Don. (Uchida, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 216 B; C. 1828 II, 2296). Im alkoh. Extrakt der Baumwollpflanze (Power, Chesnut, Am. Soc. 48, 2731). Im äther. Öl von Satureja montana (Leone, Angelescu, G. 51 II, 390). In sizilianischem Origanumöl (L., A., G. 52 I, 165). Im äther. Öl von Aster indicus L. (Uchida, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 215 B; C. 1928 II, 2296). Rao, Sudborough, Watson (J. indian Inst. Sci. [A] 8, 160; C. 1926 I, 1482) konnten im Cubebenöl entgegen der Angabe von Wallach (A. 236, 80 Anm.) kein Dipenten nachweisen.

H 137, Z. 28-29 v. o. statt "Im Muskatnuβöl (Wall., A. 227, 228;" lies "Im Macis-bzw. Muskatnuβöl (Wall., A. 252, 105;"

Z. 31 v. o. statt "Ar. 233" lies "Ar. 280".

B. Neben anderen Produkten beim Überleiten von d-Limonen über Kupfer bei 200° (Κοματευ, Κυρατα, Mem. Coll. Sci. Kyoto Univ. [A] 11, 166; C. 1928 II, 1326). Bei der Destillation von Terpinhydrat oder flüssigem α-Terpineol (s. H 6, 62) mit japanischer saurer Erde bei 200° (Οπο, Bl. chem. Soc. Japan 1, 249, 250; C. 1927 I, 1004). Beim Überleiten

von d-Linalool über auf Ton aufgetragenes Aluminiumoxyd bei 310° (Rosanow, Ж. 61, 2311; C. 1930 II, 229). Bei der Einw. von Fullererde auf α-Pinen bei Temperaturen zwischen —20° bis +158° (Venable, Am. Soc. 45, 729). Beim Erwärmen von Pinenhydrat (Syst. Nr. 508) mit konz. Schwefelsäure (Austerweil, Bl. [4] 39, 694). Entsteht aus d-Carvon durch Umsetzung mit Hydrazinhydrat in absol. Alkohol und Erhitzen des schwer angreifbaren Anteils des Reaktionsprodukts mit Kaliumhydroxyd auf 300—350° in einem Kupfergefäß (Mereshkowki, Bl. [4] 37, 1185). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Cineol mit japanischer saurer Erde auf 180° (Ono, Miyazaki, Bl. chem. Soc. Japan 2, 208; C. 1927 II, 1827). Während Dipenten bei der Destillation von Naturkautschuk unter gewöhnlichem Druck in erheblicher Menge erhalten wird (vgl. H 5, 138 sowie Staudinger, Geiger, Helv. 9, 555, 556; Midgley, Henne, Am. Soc. 51, 1221), tritt es bei der Destillation im Hochvakuum nur in geringer Menge auf (E. Fischer, Harries, B. 35 [1902], 2163; St., Fritschi, Helv. 5, 797). — Kp₁₀: 54,5—55,5° (St., G., Helv. 9, 556). Dampfdruck zwischen 21,1° (1,5 mm) und 170,3° (695,5 mm): Pickett, Peterson, Ind. Eng. Chem. 21, 325; C. 1929 II, 36. Di^{15,6}: 0,8481; n²⁶: 1,4743 (Pi., Pe.). Beugung von Röntgenstrahlen in Dipenten: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 378; C. 1929 I, 2952. Thermische Analyse des Systems mit Camphen: Austerweill, C. r. 178, 1174.

Chemisches und physiologisches Verhalten von d-Limonen, l-Limonen und

Dipenten. d-Limonen wandelt sich beim Überleiten über Palladiumasbest im schwachen Kohlendioxyd-Strom bei 180-1850 oder bei 1300 unter 120 mm Druck (ZELINSKY, B. 57, 2058) oder über einen Nickelkatalysator bei 280° (Treibs, Schmidt, B. 60, 2340) in p-Cymol und p-Menthan um. Beim Überleiten von d-Limonen über Kupfer bei 200° erhält man p-Cymol, p-Menthan, Dipenten und Carvomenthen; bei 280—300° erfolgt vollständige Dehydrierung zu p-Cymol (Komarsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto Univ. [A] 11, 166; C. 1928 II, 1326). d-Limonen liefert bei längerem Schütteln mit Phosphorsäure (D: 1,75) C. 1928 II. 1326). d-Limonen liefert bei längerem Schütteln mit Phosphorsäure (D: 1.75) ein Diterpen C₂₀H₃₂ (Syst. Nr. 473) und geringe Mengen α-Terpinen (Carter, Smith, Read), J. Soc. chem. Ind. 44, 545 T; C. 1926 I, 2466). Polymerisation von Limonen beim Kochen mit Fullererde: Venable, Am. Soc. 45, 733. d-Limonen liefert bei 14—18-tägiger Einw. von 30%igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur hauptsächlich p-Menthen-(8(9))-diol-(1.2) (vgl. dazu Meerwein, J. pr. [2] 113, 9, 14); daneben erhält man geringe Mengen cis-Terpinhydrat, eine Verbindung, die mit Bromwasserstoff in Äther ein Dihydrobromid C₁₀H₁₈Br₂ (F: 44—45°) liefert, eine Säure C₂H₁₄O₄ (isoliert als Ag₂C₃H₁₄O₄) und andere Produkte (Sword, Soc. 127, 1632). Das bei der Oxydation von d-Limonen mit Benzonersäure (Prieshalber, R. 42, 4814) entstehende Limonenoxyd ist d-Limonen mit Benzopersäure (PRILESHAJEW, B. 42, 4814) entstehende Limonenoxyd ist 1.2-Oxido-p-menthen-(8(9)) (MEERWEIN, J. pr. [2] 113, 15); Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff bei 0°: M., J. pr. [2] 113, 14, 28. Bei der Einw. von überschüssiger Benzopersäure auf Limonen werden 2 Atome Sauerstoff Beit der Einw. Von destschassiger Beitzopersaufe auf Einhohen werden 2 Arone Sauerstoff aufgenommen (Nametkin, Brjussowa, J. pr. [2] 112, 175; \mathbb{R} . 57, 375). Ein teilweise racemisiertes d-Limonen ($[\alpha]_{::}^{9}$: + 90,1°) lieferte bei der Oxydation mit verd. Chromschwefelsäure schwach linksdrehendes $\gamma.\gamma$ -Dimethyl- β -[γ -oxo-butyl]-butyrolacton (Homoterpenylsäuremethylketon; Syst. Nr. 2475) und geringe Mengen inakt. (?) p-Menthantriol-(1.2.8) vom Schmelzpunkt 121° (Henry, Pager, Soc. 1928, 75). Dipenten liefert bei der Oxydation mit einer kalten Lösung von Chromtrioxyd in Acetanhydrid + Tetrachlorkohlenstoff geringe Mengen dl-Carvon und dl-Carvolacetat (TREIBS, SCHMIDT, B. 61, 462). Bei der Oxydation eines p-Cymol enthaltenden l-Limonen-Präparats aus amerikanischem Wurmsamenöl mit wäßr. Permanganat-Lösung erhielten HENRY, PAGET (Soc. 127, 1654) Oxyterpenylsäure und Lävulinsäure sowie Cuminaldehyd und Isopropenylbenzoesäure. Dipenten läßt sich in Gegenwart von Nickel zu p-Menthen-(1) und geringeren Mengen p-Menthan hydrieren (Armstrong, Hilditch, Pr. roy. Soc. [A] 108, 128; C. 1925 II, 1505). Limonen wird durch Wasserstoff bei Gegenwart von Platinmohr oder Palladiummohr in Eisessig bei Sauerstoff-Ausschluß nicht hydriert; die Hydrierung setzt erst nach Behandlung der Katalysatoren mit Luft ein (Willstätter, Waldschmidt-Leitz, B. 54, 125, 129). Geschwindigkeit der Hydrierung von Limonen in Gegenwart von Platinschwarz oder Palladiumschwarz (aus den Oxyden) in Alkohol unter 2—3 Atm. Druck bei 25°: Kern, Shriner, Adams, Am. Soc. 47, 1149; der Hydrierung von l-Limonen bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol bei 20°, auch im Gemisch mit anderen Verbindungen: Lebedew, Platonow, Soc. 1930, 324, 327, 331, 334; 36. 61, 2154, 2170; von Dipenten im Gemisch mit Camphen bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol: Le., Kobljanski, Jakubtschik, Soc. 127, 427. Zur katalytischen Hydrierung von d-Limonen (E I 73) vgl. ferner v. Braun, Werner, B. 62, 1057; ESCOURROU, Bl. [4] 43, 1212; C. 1926 I, 823. Das beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von d-Limonen in Schwefelkohlenstoff (Wallach, Kremers, A. 270, 189) entstehende d-Limonen-monohydrochlorid wird bei länger dauernder Einw. von Chlorwasserstoff größtenteils racemisiert (v. B., W., B. 62, 1056). Limonen liefert beim Kochen mit Schwefel neben geringen Mengen p-Cymol in der Hauptsache höhersiedende Produkte (RUZICKA, MEYER, MINGAZZINI, Helv. 5, 356); beim Erhitzen mit Schwefel in Gegenwart

von Thiocarbanilid entsteht p-Cymol in größerer Ausbeute (Austerweil, Peufallit, D.R.P. 414912; C. 1925 II, 767; Frdl. 15, 238). Dipenten gibt beim Behandeln mit verd. Ammoniumdisulfit-Lösung in Gegenwart von Kieselgur p-Menthan-disulfonsäure-(1.8)(?) und andere Produkte (Kolker, Lapworth, Soc. 127, 314). l-Limonen gibt mit 2 Mol Bromtrinitromethan in eisgekühlter methylalkoholischer Lösung ein Dihrom-dimethoxy-p-menthan $C_{12}H_{22}O_2Br_2$ (Kp_{0,2}: 136°) (E. Schmidt, Bartholomé, Lübre, B. 55, 2106). Bei der Einw. von d-Limonen auf Phenol und \(\textit{g}-Naphthol in Gegenwart von p-Toluolsulfonsäure entstehen ölige und harzige Produkte (Wuyts, D.R.P. 396 106; Frdl. 14, 666; vgl. a. Schrauth, Quasebarth, B. 57, 858).

Physiologisches Verhalten von Limonen: E. Pfankuch in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1294; von Dipenten: E. Gross in K. B. Lehmann, F. Flury, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 226. Einfluß von d- und l-Limonen auf die Keimung von Samen: Sigmund, Bio. Z. 146, 395; von Limonen auf das Wachstum junger Bohnenpflanzen: Ciamician, Ravenna, G. 51 I, 204.

Verwendung von Dipenten als technisches Lösungs- und Verdünnungsmittel: Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 83, 228. — Limonen gibt mit Antimonpentachlorid in Chloroform bei starker Verdünnung eine rosa, hei höherer Konzentration eine rotviolette bis violette, am Licht in Blau übergehende Färbung (Steinle, Kahlenberg, J. biol. Chem. 67, 453). Farhreaktionen von Limonen mit Aldehyden und Saccharose in alkoh. Schwefelsäure: Ekkert, P. C. H. 68, 578; C. 1927 II, 2522; 1928 I, 1587. Bestimmung von Dipenten neben Pinen durch Hydrierung in Eisessig in Gegenwart von Platin aus Oxyd: Conant, Carlson, Am. Soc. 51, 3465. Verhalten von Limonen bei der Jodzahl-Bestimmung nach Wijs: Pummerer, Rebmann, Reindel, B. 62, 1418.

15. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(2)(?), p-Menthadien-(2.8(9))(?). Isolimonen C₁₀H₁₆ = CH₃·HC < CH₂·CH₂·CH > CH·C < CH₃·(?). Linksdrehende Form, l-Isolimonen (H 139). V. Im amerikanischen Wurmsamenöl (von Chenopodium amhrosoides var. anthelminticum) (HENRY, PAGET, Soc. 127, 1649; vgl. H., P., Soc. 119, 1723). — Wurde nicht rein isoliert. Die Kohlenwasserstoff-Fraktionen des Chenopodiumöls geben neben den auf andere Komponenten zurückzuführenden Reaktionsprodukten hei der Oxydation mit Permanganat in Aceton Essigsäure und geringe Mengen 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(2), bei der Oxydation mit Chromsäure p-Menthen-(8(9))-ol-(3)-on-(2) und liefern mit Brom in kaltem Chloroform inakt. 2.3.8.9-Tetrabrom-p-menthan (H., P., Soc. 119, 1717, 1721; 127, 1649, 1655, 1657).

Ein schwach linksdrehendes Isolimonen entsteht aus d-Carvon durch Umsetzung mit Hydrazinhydrat in absol. Alkohol, zuletzt bei Siedetemperatur und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Kaliumhydroxyd und etwas Platinschwarz auf 240° (ΜΕΒΕΝΗΚΟΝΣΚΙ, Bl. [4] 37, 1184). — Κρ_{758,6}: 171—173°. D₄°: 0,8579; D₇°: 0,8230. n_α°: 1,4552: n₁°: 1,4606; n₁°: 1,4659; n₇°: 1,4733. — Verändert sich im Gegensatz zu dem l-Isolimonen von Tschugajew (H 139) beim Kochen mit Kalium nicht. Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid im Autoklaven unter 35 Atm. Druck p-Menthan.

- 16. 1-Methylen-4-isopropyliden-cyclohexan, p-Menthadien-(1(7).4(8)). Crithmen $C_{10}H_{16}=CH_2:C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>C:C(CH_3)_2$ (?) (E I 73) s. hei γ -Terpinen, S. 85.
- 17. 4 Isopropenyl 1 methylen cyclohexan (?), p Menthadien (1(7).8(9)) (?) $C_{10}H_{16} = CH_2: C<\frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (?)$. B. Nehen anderen Produkten durch Behandlung von salzsaurem Dihydroperillamin (Syst. Nr. 1595) mit Silbernitrit in Wasser und Erhitzen der vom Silberehlorid abfiltrierten Lösung bis zur Beendigung der Gasentwicklung (WILJAMS, Ж. 61, 1580; C. 1930 I, 2086, 3039). Aus p-Menthen-(8(9))-ol-(1)(?) bei der Destillation unter vermindertem Druck und beim Kochen des sauren Phthalsäureesters mit 15 %iger Kalilauge (W., Ж. 61, 1583, 1584). Flüssigkeit. Wird beim Aufbewahren gelb. $Kp_{770}: 172-175^{\circ}; Kp_{16}: 72-75^{\circ}.$ An zwei Präparaten wurde festgestellt $D_1^{\infty}: 0.8579$ und $0.8598; n_2^{\infty}: 1.4769$ und 1.4764. Gibt mit Isoamylnitrit und 33 %iger Salzsäure in Eisessig bei -15° ein bei $68,5^{\circ}$ schmelzendes Nitrosochlorid.

 Bicyclo - [0.4.4] - decen - (2), Δ¹ - Oktahydro-naphthalin, Δ¹ - Oktalin, Δ¹ - Dekalen C₁₀H₁₆, Formel I.
 a) cis. Form. B. Im Gemisch mit cis. Δ² - Oktalin beim Erhitzen von cis-β-Dekalol vom Schmelzpunkt 105° mit Kalium-

disulfat auf 200°, mit wasserfreier Oxalsäure oder mit wasserfreiem Zinkchlorid auf 180° bis 190° (Hückel, Friedrich, A. 451, 147).

b) trans-Form. Bildung neben trans-\(\Delta^2\)-Oktalin s. u. bei diesem.

20. Bicyclo - [0.4.4] - decen - (3), Δ^2 - Oktahydronaphthalin, Δ^2 -Oktalin, Δ^2 -Dekalen $C_{10}H_{16}$, Formel II. II. a) cis-Form. B. Aus cis-2-Chlor-dekalin beim Behandeln

mit siedendem Anilin, neben anderen Produkten (Borsche, LANGE, A. 434, 225). Entsteht im Gemisch mit cis-Δ¹-Oktalin aus cis-β-Dekalol vom Schmelzpunkt 105° beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf 200° oder weniger gut beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure oder mit wasserfreiem Zinkchlorid auf 180-1900 (HÜCKEL. TRIEDRICH, A. 451, 147; vgl. H., A. 441, 47; EISENLOHR, POLENSKE, B. 57, 1642). — Ein reines Präparat zeigte: D^(1,1)₁: 0,9191; n^(1,1)₁: 1,4994 (FRIEDRICH, Dissert. [Göttingen 1927], S. 34). Präparatc, die vermutlich A¹-Oktalin enthielten (vgl. hierzu F., Dissert., S. 35) zeigten: Kp₇₇₁: 194⁰; D^(1,1)₂: 0,9090 (EI., P.). D^(1,1)₂: 0,917 und 0,913; n⁽¹⁾₃: 1,4986 und 1,4941 (H., B. 58, 1452). n⁽²⁾₂: 1,4912; n⁽²⁾_{MC}: 1,4942; n⁽²⁾_{MC}: 1,5014; n⁽²⁾₃: 1,5075 (EI., P.). — Ein Präparat, das nach Danneel (Dissert. [Göttingen 1927], S. 16) außerdem 19-Oktalin enthielt, zeigte: Kp₁₅: 72—73°; D²²: 0,915; n_D: 1,4959 (B., L., A. 434, 225). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in Sodalösung bei 0° cis-Cyclohexan-diessigsäure-(1.2) vom Schmelzpunkt 159—161° (H., F., A. 451, 147; B., L., A. 434, 229). Liefert beim Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr in Ather oder Eisessig cis-Dekalin (H., A. 441, 47: H., Mitarb., A. 474, 141; El., P., B. 57, 1642). Gibt mit Brom in Chloroform 2.3(?)-Dibrom-dekalin vom Schmelzpunkt 170°1), neben anderen Produkten (B., L., A. 434, 227).

b) trans-Form (H 142 als Oktahydronaphthalin B, E I 75 als "B-Oktalin"

bezeichnet). B. Aus trans- β -Dekalol vom Šchmelzpunkt 75 $^{\rm o}$ beim Erwärmen mit Zinkchlorid auf dem Wasserbad (Schrauth, Quasebarth, B. 57, 858). Bei der Bildung aus transβ-Dekalol vom Schmelzpunkt 75° durch Wasserabspaltung mit Kaliumdisulfat entsteht trans-Δ²-Oktalin im Gemisch mit ca. 10% trans-Δ¹-Oktalin (Hückel, Friedrich, A. 451. 148; H., NAAB, A. 502 [1933], 151). — F: —24°; D. 0,8936; n. 0.8136; 1,4843 (H., B. 58, 1451, 1452; vgl. H., A. 451, 148). Verbrennungswärme: 1451 kcal/Mol (H., Mitarb., A. 474, 126). Beugung von Röntgenstrahlen durch flüssiges Δ²-Oktalin: KATZ, Z. ang. Ch. 41, 335. — Ein nicht ganz einheitliches Präparat gibt bei der Oxydation mit Permanganat und etwas Soda in Wasser bei 0° trans-Cyclohexan-diessigsäure-(1.2), wenig trans-Cyclohexan-propion-säure-(1)-carbonsäure-(2) und ölige Säuren (H., F., A. 451, 148). Liefert beim Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr in Ather (EISENLOHR, POLENSKE, B. 57. 1643) oder in Eisessig (H., A. 441, 47) trans-Dekalin. Gibt bei längerem Erwärmen mit Phenol und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 1(oder 2)-[4-Oxy-phenyl]-dekalin (Sch., Qu.).

21. Bicyclo-[0.4.4]-decen-(1(6)). \triangle -Oktahydro-naphthalin, \triangle -Oktatin $C_{10}H_{16}$, Formel III. Der von NAMETEIN, MADAJEWA-SSYTSCHEWA (B. 59, 373; #. 57, 387)und Nametkin, Glagolewa (B. 62, 1570; M. 61, 538) als CH2 CH2 A9-Oktalin beschriebene Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₆ ist nach Hückel, Naab (A. 502 [1933],

140; vgl. a. H., Blohm, A. 502, 114) ein Gemisch von A. Oktalin mit etwa 10% A. Oktalin — B. Beim Erhitzen von trans-1-Cyclopentyl-cyclopentanol-(2) mit Zinkchlorid auf 150° (Hückel, Mitarb., A. 474, 125; H., Z. anorg. Ch. 42, 482; vgl. a. H., Mitarb., A. 477 [1930]. 137). Aus 10-Chlor-9-nitroso-dekalin (S. 93) beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol, neben anderen Produkten (H., Mitarb., A. 474, 132). — F: —34°; Kp_{750} : 194°; Kp_{14} : 79° (H., Mitarb., A. 474, 134). D_1^{∞} : 0,9170; $n_1^{\text{lh}_0^{\text{c}}}$: 1,4996 (H., Mitarb., A. 474, 134). Verbrennungswärme: 1450 kcal/Mol (H., Mitarb., A. 474, 126). Über Beugung von Röntgenstrahlen durch flüssiges A⁶-Oktalin vgl. Katz. Z. ang. Ch. 41, 336; Hückel, Mitarb., A. 474, 126.

Bei der Einw. von Ozon in Petroläther bei 0° entsteht ein Ozonid $C_{10}H_{16}O_3$ (s. u.) neben geringen Mengen eines ungesättigten Ketons $C_{10}H_{14}O = H_2C \xrightarrow{CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH_2} CH_2 \cdot$

H₂C CH: C—CO—CH₂ CH₂ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₂·CH₂·CH₂·CH₃ CH₂ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₃·CH₄·CH₄·CH₃ CH₃ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₃·CH₄·CH₄·CH₃ CH₃ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₃·CH₄·CH₄·CH₃ CH₃ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₄·CH₄·CH₄·CH₃ CH₃ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₄·CH₄·CH₄·CH₃ CH₄ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₄·CH₄·CH₄·CH₄ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₄·CH₄·CH₄·CH₄ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₄·CH₄·CH₄·CH₄ (Syst. Nr. 620); in essignaurer Lösung erhält man Cyclo-CH₄·CH₄·CH₄·CH₄ (Syst. Nr. 620); in essignaurer und aus den Rückständen nach Erwärmen decandion-(1.6) (Syst. Nr. 667), δ -Oxo-sebacinsäure und aus den Rückständen nach Erwärmen mit 20 % iger Natronlauge und Wasserdampfdestillation ebenfalls das Keton $C_{10}H_{14}O$ (Hückel,

¹⁾ Nach DANNERL (Dissert. [Göttingen 1927], S. 30) ist dieser Schmelzpunkt in 1599 zu berichtigen.

Schmelzpunkt 167° (H., Mitarb., A. 474, 134).

Mitarb., A. 474, 134; vgl. a. H., Gercke, Gross, B. 66 [1933], 563; H., Schnftzspahn, A. 505 [1933], 274). Beim Behandeln mit Benzopersäure in Chloroform erhält man cis-9.10-Oxido-oktalin (Nametrin, Glagolewa, B. 62, 1572; H., Mitarb., A. 474, 143). Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr in Eisessig bei 15° 65% cis-Dekalin und 35% trans-Dekalin; bei Verwendung von Äther als Lösungsmittel entstehen cis- und trans-Dekalin in gleichen Mengen (H., Mitarb., A. 474, 142). Δ^9 -Oktalin gibt beim Vermischen mit Äthylnitrit bei —10° und tropfenweisem Hinzufügen von konz. Salzsäure 10-Chlor-9-nitroso-dekalin (s. u.) (H., Mitarb., A. 474, 132). Bei der Einw. von Chlor in Chloroform bei —20° erhält man ein flüssiges Dichlorid und eine Verbindung C₁₀H₁₄Cl₄ vom

 Δ^{\bullet} -Oktalinozonid $C_{10}H_{16}O_3$. B. Aus Δ^{\bullet} -Oktalin bei der Einw. von Ozon in Petroläther bei 0° (Hückel, Mitarb., A. 474, 134). — Krystalle (aus Alkohol). F: 168°. Verpufftbeim Erhitzen auf dem Spatel. Ist im Vakuum unzersetzt destillierbar. Ist gegen siedendes Wasser, Zink in Äther oder Aluminiumamalgam beständig.

 Δ° -Oktalin-nitrosochlorid, 10-Chlor-9-nitroso-dekalin C₁₀H₁₆ONCl = C₄H₆ \subset C(NO) C₄H₆. B. Man vermischt Δ° -Oktalin bei −10° mit frisch dargestelltem Athylnitrit und versetzt das Reaktionsgemisch tropfenweise mit konz. Salzsäure (Hückel, Mitarb., A. 474, 132; H., NAAB, A. 502 [1933], 143). — Blaue Krystalle von unangenehmem Geruch (aus Aceton). F: 91° (Zers.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren, besonders am Sonnenlicht. Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung Δ° -Oktalin, das bei 150° schmelzende Oxim eines Ketons C₁₀H₁₆O (Syst. Nr. 620) und ein halogenhaltiges Produkt vom Schmelzpunkt 144°; dieses entsteht auch bei der Einw. von Piperidin oder Dekahydrochinolin auf 1º-Oktalin-nitrosochlorid.

22. Bicyclo - [0.4.4] - decen - (1), $\Delta^{1(0)}$ - Oktahydro-naphthalin, $\Delta^{1(0)}$ - Oktalin 1) $C_{10}H_{16}$. Formel IV. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen eines Gemisches von isomeren β -Dekalolen mit Zinkchlorid; wurde nach Behandlung mit Äthylnitrit und konz. Salzsäure als Nitrosochlorid (s. u.) isoliert (Hückel, Mitarb., A. 474, 124, 139).

Nitrosochlorid (C₁₀H₁₀ONCl)₃. Krystalle (aus Aceton). F: 135° (HÜCKEL, Mitarb., A. 474, 139; vgl. H., NAAB, A. 502 [1933], 138 Anm. 1). — Liefert bei Einw. von Piperidin in Aceton ein Nitrolpiperidid C₁₈H₂₆ON₂, dessen Schmelzpunkt je nach der Art des Erhitzens zwischen 173° und 181° liegt (H., Mitarb.; H., N.).

23. Oktaline C₁₀H₁₄ von fraglicher Konstitution und Einheitlichkeit.

a) Prāparat von Borsche und Lange; technisches Oktalin. B. Beim Kochen von technischem Chlor-dekalin mit der gleichen Gewichtsmenge Anilin (Borsche, Lange, A. 484, 225). — Flüssigkeit von eigenartigem Geruch. Wurde durch Oxydation mit Permanganat gereinigt. Kp₁₈: 76—78°. D²⁰: 0,909. n_D: 1,4902. — Färbt sich an der Luft gelblich. Liefert mit Brom in Chloroform bei 0° 2.3(?)-Dibrom-oktalin vom Schmelzpunkt 170° ²) and Tetrabrom-dekalin vom Schmelzpunkt 184°, neben anderen Produkten. Gibt beim Behandeln mit sodaalkalischer Permanganat-Lösung Cyclohexan-carbonsäure-(1)-[β-propion-säure]-(2), cis- und trans-Cyclohexan-diessigsäure-(1.2), Oxalsäure und eine Säure C₁₀H₁₈O₅ oder C₁₀H₁₈O₅ (F: 116—118°).

b) Praparat von Zelinsky. B. Aus x-Chlor-dekalin beim Erwarmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Zelinsky, B. 57, 2062; vgl. Hückel, B. 58, 1451). — Kp: 195—196°; D₄*: 0,9134; n_b*: 1,4965 (Z.).

24. 3.7.7-Trimethyl-bicyclo-[0.1.4]-hepten-(2), Δ^2 -Caren, A^4 -Caren, $C_{10}H_{16} = C_{10}H_{16} = C_{10}H_{16} \cdot C_{16} \cdot$

a) Rechtsdrehende Form, d-\$\(d - \Delta \text{-Caren. Pinonen.} \) V. Im finnischen Kienöl und Sulfat-terpentinöl (Aschan, A. 461, 21). Im Kiefernwurzelöl, neben anderen Produkten (Semmler, v. Schiller, B. 60, 1593). Im Öl von Andropogon Iwarancusa Jones (aus Sind), neben d-Piperiton (Simonsen, Soc. 121, 2295; 119, 1649). Im äther. Öl aus den Früchten von Piper cubeba Linn. (Rao, Shinter, Si., J. Soc. chem. Ind. 47, 93 T; C. 1928 I, 2414).

— Besitzt einen angenehmen, an Cymol erinnernden Geruch. Verschiedene Präparate zeigten Kp100: 1010; Kp201: 163—1640; Kp707: 165,5—1670; D20: 0,8565; 0,8552; n20: 1,474;

¹⁾ Wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] von HÜCKEL, NAAB (A 502 [1933], 138, 148) rein erhalten.

²⁾ Nach Danner (Dissert. [Göttingen 1927], S. 30) ist dieser Schmelzpunkt in 159° zu berichtigen.

[α]⁸: +54,8°; +62,2° (SI., Soc. 119, 1649; 121, 2295). Kp: 164—166°; D⁹: 0,857 (A., A. 461, 22). — Liefert beim Erhitzen auf 280° d-Silvestren und α-Terpinen (SE., v. SCH., B. 60, 1596). Nach Aschan (A. 461, 22) liefert d-A⁴-Caren bei der Oxydation mit Permanganat in warmer wäßriger Lösung Pinonsäure¹) und andere Produkte. Bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton unter Kühlung erhält man d-1.1-Dimethyl-3-[γ-oxo-butyl]-cyclopropan-carbonsäure-(2) und in geringer Menge ein viscoses Öl vom Kp₆₇: 185°, das ein flüssiges Urethan liefert (SI., Soc. 121, 2295). Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure optisch unreine l-trans-Caronsäure, Terebinsäure, Dimethylmalonsäure und ein Öl, das ein Semicarbazon vom Schmelzpunkt 205—207° liefert (Gibson, SI., Soc. 1929, 910). Bei der Einw. von Brom auf d-A⁴-Caren in Chloroform wird zunächst 1 Mol Brom aufgenommen, danach entwickelt sich Bromwasserstoff (SI., Soc. 119, 1649). Liefert beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in absol. Äther unter Kühlung Pinonenmonohydrochlorid (s. u.) und Dipenten-bis-hydrochlorid (A., A. 461, 22), in essigsaurer Lösung bei 0° Dipenten-bis-hydrochlorid und wenig Silvestren-bis-hydrochlorid (SI., Soc. 121, 2298). Wird beim Erwärmen mit verd. Salzsäure zersetzt, beim Kochen mit verd. Schwefelsäure nicht verändert, beim Kochen mit Essigsäure in α-Terpinen umgewandelt (SEMMLER, v. SCHILLER, B. 60, 1596). — Keimtötende Wirkung: Penfold, Grant, Perfum. essent. Oil Rec. 17, 252; J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 349; C. 1926 II, 245°; 1927 II, 754. — Gibt in Essigsäureanhydrid gelöst mit konz. Schwefelsäure eine rote, rasch in tiefbraun übergehende Färbung (SI., Soc. 119, 1649).

- Δ²-Carcn-monohydrochlorid, Pinonenmonohydrochlorid C₁₀H₁₇Cl. B. Aus Pinonen in absol. Ather beim Einleiten von Chlorwasserstoff unter Kühlung (Aschan, A. 461, 22). Kp₁₀: 75—80°. Gibt beim Erhitzen mit Anilin d-Silvestren.
- b) Linksdrehende Form, $l-\Delta^2$ -Caren, $u-\Delta^4$ -Caren. B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht bei der Destillation von l-Caryl-xanthogensäuremethylester unter gewöhnlichem Druck (Menon, Simonsen, J. indian Inst. Sci. [A] 10, 2, 4; C. 1927 II, 1473). Kp₆₈₅: 165—170°. D₂₀°: 0,8551. n₂₀°: 1,473. [α]_D: —6,0° (Eisessig). Verhalten gegen Chlorwasserstoff in Eisessig: M., S.
- 25. 3.7.7 Trimethyl bicyclo [0.1.4] hepten (3), Δ^8 Caren $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH$ $C(CH_3)_2$.
- a) Rechtsdrehende Form, $d-\Delta^3$ -Caren, Isodipren. V. In Harzen bzw. Terpentinölen von Pinus silvestris (Semmler, v. Schiller, B. 60, 1604; Rao, Simonsen, Soc. 127, 2497; Aschan, A. 461, 17; Dupont, Barraud, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 560; C. 1928 II, 2516; Arbusow, Ж. 61, 262; C. 1929 I, 2998; Krestinski, Ssolodki, Z. prikl. Chim. 2, 348; C. 1929 II, 2383; Wienhaus, III. Nordiska Kemistmötet 1926, 211; C. 1929 I, 1440; vgl. A., A. 461, 6 Anm. 1). Im Kiefernwurzelöl (Se., v. Sch., B. 60, 1593). Im Kiefernstubbenöl (Aschan; Schimmel & Co., Ber. Schimmel 1928, 100; C. 1928 II, 2077; Kr., Ss.). Im Sulfatterpentinöl (Aschan). Im indischen Terpentinöl von Pinus longifolia Roxb. (Simonsen, Soc. 117, 573; Dupont, A. ch. [10] 1, 250; Mulany, Watson, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 259; C. 1927 I, 1488; Lagacher, Bl. Inst. Pin 1927, 234; C. 1928 I, 339; vgl. Robinson, Pr. chem. Soc. 27 [1911], 247). Im äther. Öl des Harzes von Pinus Merkusii (Si., Indian Forest Records 10 Tl. IV, S. 2; C. 1924 I, 2212).

Farbloses, süß riechendes Öl. Kp: etwa 167—170°; Dp°: 0,8561; n_D: 1,4754; [α]^m: $+5,4^{\circ}$ (Aschan, A. 461, 17). Kp: 170°; Kp₁₀: 70° ; D¹⁵: 0,8668; n₅₈₇: 1,4675; [α]₅₈₇: $+16,9^{\circ}$ (Dupont, A. ch. [10] 1, 268). Rotationsdispersion: D. Zwei Fraktionen zeigten Kp: 171—172°, 172—173°; D¹⁵: 0,8672, 0,8677; n_D^m: 1,4745, 1,4750; α_D : $+15,1^{\circ}$, $+13,5^{\circ}$ (Schimmel & Co., Ber. Schimmel 1928, 100). Kp₁₀: 70° ; D²⁵: 0,8635; n_{SS}^m: 1,4678; n_{SS}^m: 1,4682; n_{SS}^m: 1,4700; [α]₅₇₈: $+17,1^{\circ}$; [α]₅₄₆: $+19,9^{\circ}$ (Lagache, Bl. Inst. Pin 1927, 235; C. 1928 I, 339). Kp₇₆₀: 172—172,5°; Kp₁₂: $52,6^{\circ}$; D^m: 0,8616; n^m_{α}: 1,4700; n^m_{α}: 1,4729; n^m_{α}: 1,4804; n^m_{α}: 1,4867; α_D : $+14,1^{\circ}$ (l = 1 dm) (Krestinski, Ssolodki, Ž. prikl. Chim. 2, 348; C. 1929 II, 2383). D^m_{α}: 0,8573; n^m_{α}: 1,471 (Rao, Simonsen, Soc. 127, 2498). Kp₇₀₅: 168—169°; Kp₂₀₀: 123—124°; D^m_{α}: 0,8586; n^m_{α}: 1,469; α_D : $+7,7^{\circ}$ (Si., Soc. 117, 573).

Wird beim Erhitzen mit 5%iger Schwefelsäure auf 100° in Kohlendioxyd-Atmosphäre nicht verändert (Simonsen, Soc. 117, 574). Liefert bei der Einw. von 50%iger Schwefelsäure in Essigsäure bei 60° ein Diterpen C₂₀H₃₂ vom Kp₁₀: 175°, etwas I-Borneol und andere Produkte (Gibson, Si., Soc. 1929, 310). Wird durch Luftsauerstoff schnell oxydiert (Si., Soc. 117, 574). Die Lösung in Eisessig liefert beim Ozonisieren und nachfolgenden Behandeln mit Zinkstaub rechtsdrehendes 1.1-Dimethyl-2-[β-oxo-āthyl]-3-acetonyl-cyclopropan und ein stark riechendes Öl, das ein Disemicarbazon vom Schmelzpunkt 210° gibt (Semmler, v. Schiller, B. 60, 1597). d-Δ³-Caren gibt bei mehrtägiger Einw. von Wasserstoffperoxyd

94

¹⁾ Vermutlich aus beigemischtem Pinen (BEILSTEIN-Redaktion).

in essigsaurer Lösung bei 40°, zuletzt bei 60° und nachfolgendem Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 3.7.7-Trimethyl-bicyclo-[0.1.4]-heptan-diol-(3.4) (d Caren-\$\beta\$-glykol) (F: 90-91°; Syst. Nr. 550) neben anderen Produkten (Pillay, Si., Soc. 1928, 361). Mit Permanganat erhält man in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad trans-Caronsäure, in alkal. Lösung bei 0° d-Caren-glykol, Dimethylmalonsäure, eine Säure $C_{10}H_{14}O_{1}$ [Nadeln aus verd. Alkohol; F: 136—137°] und ein viscoses Öl (Simonsen, Soc. 117, 576), in Aceton bei 0° die α - und β -Form der 1-2.2-Dimethyl-3- $[\beta$ -oxy- β -carboxy-propyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1), cis- und trans-Caronsaure, cis-Homocaronsaure, asymm. Dimethylbernsteinsaure, Dimethylmalonsaure (SI., RAU, Soc. 123, 553) und daneben 3.7.7-Trimethyl-bicyclo-[0.1.4]-hepten-(3)on-(5) (Syst. Nr. 620) (SE., v. Sch., B. 60, 1603). Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure hauptsächlich optisch unreine 1-trans-Caronsäure, Terpenylsäure und geringe Mengen Dimethylmalonsäure, cis-Caronsäure, Terebinsäure, d-Homoterpenylsäuremethylketon und andere Produkte (Gibson, Si., Soc. 1929, 307). Gibt bei der Oxydation mit 2 Mol Natriumhypochlorit-Lösung und einem Überschuß von Borsaure 3 (oder 4) - Chlor-3.7.7 - trimethylbicyclo-[0.1.4]-heptanol-(4 oder 3) (Chloroxycaran; Syst. Nr. 508) und wahrscheinlich ein Gemisch isomerer Dichlor-dioxy-methyl-isopropyl-cyclohexane (Pillay, Si., Soc. 1928, 364). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Ather Caran (Krestinski, Ssolodki, Z. prikl. Chim. 2, 348; C. 1929 II, 2384). Bei der Einw. von Brom in Chloroform wird 1 Mol Brom aufgenommen, bei weiterer Einw. entwickelt sich Bromwasserstoff (SIMONSEN, Soc. 117, 574). Δ^{s} -Caren gibt beim Einleiten von Chlorwasserstoff in absol. Ather Δ^{s} -Carenmonohydrochlorid sowie hochschmelzendes Dipenten-bis-hydrochlorid; wird das Einleiten von Chlorwasserstoff nach Entfernung des Athers in salzsaurer Lösung fortgesetzt, so entstehen auch geringe Mengen Silvestren-bis-hydrochlorid (Aschan, A. 461, 18). Simonsen (Soc. 117, 575) erhielt beim Sättigen der Lösung von Δ^3 -Caren in absol. Äther mit Chlorwasserstoff unter Kühlung bis zur Sättigung nach 2-tägigem Aufbewahren d-Silvestren-bis-hydrochlorid und Dipenten-bis-hydrochlorid. — Keimtötende Wirkung: Penfold, Grant, Perfum. essent. Oil Rec. 17, 252; J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 349; C. 1926 II, 2458; 1927 II, 754. Gibt mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure vorübergehend eine grüne Färbung (SI., Soc. 117, 574).

d-∆8-Caren-monohydrochlorid, Isodiprenmonohydrochlorid C₁₀H₁₇Cl. Aus d-13-Caren in absol. Ather beim Einleiten von Chlorwasserstoff (ASCHAN, A. 461, 18). Siedet bei gewöhnlichem Druck unter geringer Zersetzung. Kp₇: 77-83°. [α]_D: +0,8°.
 Beim Erhitzen mit Anilin im Ölbad entsteht d-Silvestren (S. 84). Bei der Einw. von

feuchtem Chlorwasserstoff in Eisessig erhält man Silvestren-bis-hydrochlorid.
d-4³-Caren-nitrosochlorid C₁₀H₁₉ONCl. B. Bei der Einw. von Salzsäure auf ein Gemisch von d-∆8-Caren und Athylnitrit in Eisessig und Alkohol unter Kühlung (LAGACHE, Bl. Inst. Pin 1927, 237; C. 1928 I, 339; DUPONT, BARRAUD, Chim. et Ind. 19 Sonder-Nr., S. 561; C. 1928 II, 2516). — Sehr zersetzliche Krystalle (aus Äther). F: 101—1020 (L.), 1020 bis 103° (D., B.). Löslich in Chloroform, Ather, Aceton, Petroläther und Benzol (L.). [a]578: $+254.8^{\circ}$; [α]₅₄₆: $+288.6^{\circ}$ (Benzol; c = 1,3) (L.). Nitrosocaren C₁₀H₁₅ON. B. Durch Behandeln von d- Δ ⁸-Caren-nitrosochlorid mit

alkoh. Natronlauge (Lagache, Bl. Inst. Pin 1927, 238; C. 1928 I, 339; DUPONT, BARRAUD, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 561; C. 1928 II, 2516). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89°

bis 90° (L.; D., B.). $[\alpha]_{578}$: +160°; $[\alpha]_{646}$: +185° (Alkohol; c=0.6) (L.). $d-\varDelta^{8}$ -Caren-nitrolmethylamin $C_{11}H_{20}ON_{2}$. B. Aus $d-\varDelta^{8}$ -Caren-nitrosochlorid beim Erwärmen mit Methylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (LAGACHE, Bl. Inst. Pin 1927, 238). — Krystalle. F: 180°. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. $[\alpha]_{578}$: +153,9°; $[\alpha]_{546}$: +188,9° (Alkohol; c = 1,2).

d-∆³-Caren-nitrolathylamin C₁₂H₂₂ON₂. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Krystalle (aus Alkohol). F: 155° (LAGACHE, Bl. Inst. Pin 1927, 239). Löslich in fast

allen organischen Lösungsmitteln. $[\alpha]_{578}$: $+135,6^{\circ}$; $[\alpha]_{548}$: $+176^{\circ}$ (Alkohol; c=3). d- A° -Caren-nitrolpropylamin $C_{18}H_{24}ON_2$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen. — Krystalle (aus Alkohol). F: 95° (Lagache, Bl. Inst. Pin 1927, 239). $[\alpha]_{578}$: $+123,4^{\circ}$; $[\alpha]_{546}$: $+181,4^{\circ}$ (Alkohol; c=2).

- d- Δ^{3} -Caren-nitrosat C₁₀ H_{16} O₄N₂. B. Aus d- Δ^{3} -Caren und Isoamylnitrit in Eisessig bei langsamem Zusatz von Salpetersäure (D: 1,4) unter Kühlung (SIMONSEN, Soc. 117, 574; 121, 2203 Anm.; ASCHAN, A. 461, 20). — Prismen (aus Chloroform + Petroläther oder aus Chloroform + Methanol). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 142°, rasch erhitzt bei 146° (A.); zersetzt sich bei 147,5° (SI., Soc. 121, 2203 Anm.). Schr schwer löslich in Methanol, Alkohol und Petroläther, löslich in Aceton und Chloroform (SI., Soc. 117, 574).
- b) Linksdrehende Form, l-13-Caren. V. Im ätherischen Öl aus den Wurzeln von Kampferia galanga (Panicker, Rao, Simonsen, J. indian Inst. Sci. [A] 9, 137; C. 1927 I, 653). — Kp₈₈₅: 166—167°. D²⁰₈₀: 0,8606. n²⁰₉: 1,4684. [α]²⁰₉: --5,72°. — Gibt mit Chlorwasserstoff in Eisessig l-Silvestren-bis-hydrochlorid.

- 26. 4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-[0.1.3]-hexen-(3). α -Thujen $C_{10}H_{16}=HC-CH_2-C\cdot CH(CH_2)_2$ (H 142; E I 76). α -Thujen liefert beim Überleiten über 25% igen CH, 'C-HC-CH₂ Osmiumasbest im Wasserstoffstrom Thujan (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 2868), über Palladium-Asbest und Palladium-Kohle in Gegenwart von β -Thujen im Wasserstoffstrom bei 155° 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan (S. 30) (Zelinsky, Kasansky, B. 60, 1098; vgl. dazu K., B. 62, 2208, 2210), über Palladium-Asbest im Kohlendioxydstrom bei 197—200° p-Cymol, Thujan und wenig 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan (Z., K.).
- 27. β -Thujen $C_{10}H_{16}$ (H 143; E I 76). Liefert beim Überleiten über Palladium-Asbest und Palladium-Kohle im Gemisch mit α -Thujen im Wasserstoffstrom bei 155° 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan (S. 30) (Zelinsky, Kasansky, B. 60, 1098; vgl. dazu Ka., B. 62, 2208, 2210).
- 28. I-Isopropyl-4-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, Sabinen C₁₀H₁₆ = H₂C-CH₃-C·CH(CH₃)₂ (H 143; E I 76). V. Linksdrehendes Sabinen findet sich im CH₂:C-HC-CH₂ (H 143; E I 76). V. Linksdrehendes Sabinen findet sich im CH₂:C-HC-CH₃ (D der Bätter von Xanthoxylum Rhetsa (RAO, SUDBOROUGH, WATSON, J. indian Inst. Sci. 8, 177; C. 1926 I, 1482) und von Xanthoxylum Budrunga Wall. (SIMONSEN, RAU, Indian Forest Rec. 9 [1922], 142, 144). Rechtsdrehendes Sabinen ist gefunden worden: Im äther. Öl der Blätter von Thujopsis dolabrata Sieb. et Zucc. (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 121 B; C. 1929 I, 948). Im Öl der Blätter und Zweigspitzen von Thuja Wareana (Rutowski, Gussewa, Riechstoffind. 2, 185; Trudy chim.-farm. Inst. 1926, Nr. 12, S. 142; C. 1927 II, 2723; 1928 II, 2413); von Thuja gigantea var. semper aurea (Rutowski, Busse, Trudy chim.-farm. Inst. 1924, Nr. 10, S. 19; C. 1927 II, 1760). In orrwegischem Wacholderöl (Jeenstan, Riechstoffind. 4, 45; C. 1928 I, 3044). Im äther. Öl aus den Früchten von Piper cubeba L. (RAO, SHINTRE, SIMONSEN, J. Soc. chem. Ind. 47, 92 T; C. 1928 I, 2414). Zum Vorkommen im äther. Öl von Melaleuca linariifolia Smith und Mel. alternifolia Cheel vgl. Penfold, Perfum. essent. Oil Rec. 17, 213; J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 309; C. 1928 II, 2124; 1927 II, 753. Inaktives Sabinen findet sich im äther. Öl der Blätter von Murraya Koenigii Spreng. (Penfold, Simonsen, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 149, 150; C. 1927 II, 752). Zur Darstellung aus Sadebaumöl vgl. Henderson, Robertson, Brown, Soc. 121, 2719. Polymerisiert sich beim Kochen mit Fullererde zu Dipinen und Polyterpenen (Venable, Am. Soc. 45, 733). Liefert bei mOzonisieren in kalter alkoholischer Lösung und Behandeln des Ozonids mit Wasserdampf linksdrehendes Sabinaketon (Syst. Nr. 616) (H. Schmidt, 2 ang. Ch. 42, 127). Liefert bei 100-stdg. Erhitzen mit 2 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf 50—55°, Neutralisieren mit Natriumcarbonat und Hydrolysieren mit alkoh. Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur und zuletzt

H₂C—CH₃-C·CH(CH₃)₂, Methyl-p-tolyl-keton und in geringer Menge wahrscheinlich OHC-HC—CH₂
1-Isopropyl-cyclohexen-(1)-on-(4) liefert (Henderson, Robertson, Brown, Soc. 121, 2719; He., Ro., Soc. 125, 765).

Sabinen-bishydrochlorid(?). Blättchen (aus Alkohol). F: 51,5—52° (Aschan, A. 439, 231). Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

29. 2.2-Dimethyl-bicyclo-[1.2.3]-octen-(3), Endocamphen (CH₃)₂C-CH-CH₂C₁₀H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus Homocamphenilol vom Schmelzpunkt 73—76° (Syst. Nr. 508) beim Erwärmen mit Zinkchloridin Benzol HC CH₂ auf 100°, neben anderen Produkten (Lipp, Götzen, Reinart, A. 453, 14).

Kp_{744,5}: 170,6—171,6° (korr.). D.**: 0,8957. n.**: 1,4844. — Reduziert 1%ige wäßrige Permanganat-Lösung augenblicklich unter Bildung saurer, nach Fettsäuren riechender Produkte. Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,26) entsteht unter Kohlendioxyd-Entwicklung ein schweres gelbes Öl. Entfärbt Brom in Chloroform fast augenblicklich unter Bromwasserstoff-Entwicklung und Abscheidung eines öligen Produkts. Bei der Einw. von Wasserstoff bei Gegenwart von Platinmohr in absol. Ather unter Kühlung entsteht Dihydroendocamphen. Wird beim Erhitzen mit Eisessig-Schwefelsäure im Rohr auf 100° sehr schwer angegriffen.

30. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), α-Pinen, HC=C(CH3) CH "Pinen" C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 144; E I 76). CH₂ - CH-C(CH₃)2

Vorkommen und Bildung.

Linksdrehende Pinenfraktionen sind gefunden worden: Im Harzterpentinöl der Rottanne Abies excelsa Lk. (Maistr, Ar. 261, 99). In den Blättern von Pinus excelsa (Simonsen, Indian Forest Records 9, 342; C. 1924 I, 1282). Zum Vorkommen im Terpentinöl von Pinus longifolia Roxb. vgl. Si., Soc. 117, 573; Dupont, A. ch. [10] 1, 248; Gisson, Si., Soc. 117, Si., Soc. 1929, 308 Anm.; Mulany, Watson, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 258; C. 1927 I, 1488. In geringer Menge im Terpentinöl von Pinus pinea (Pinie) (Du., BARRAUD, Bl. [4] 35, 629). Im Terpentinöl aus Pinus nigra (Schwarzkiefer) (Du., Ba., Bl. [4] 35, 784, 788), aus Pinus pinaster (= maritima) (Du., Desalbres, Bl. [4] 33, 1256; Du., A. ch. [10] 1, 220), aus Fichten der Bukowina (CZERNY, Bulet. Soc. chim. România 6, 41; C. 1924 II, 674). Im åther. Öl von Amphilophis odorata A. Camus (Andropogon odoratus Lisb.) (VAN EERDE. Pharm. Weekb. 61, 1188; C. 1924 II, 2796), von Sescli dychotonum (Nilow, 38. 60, 1575; C. 1929 I, 2710). Im Ol von Thymus vulgaris und Thymus serpyllum (ADIDA, DEMIGNEUX, Bl. Sci. pharmacol. 33, 69; C. 1926 II, 1698. Gehalt an l-α-Pinen in spanischen Terpentin. ölen verschiedenen Ursprungs: Madinaveitia, An. Soc. españ. 20, 531; C. 1923 III, 1462; in amerikanischen Terpentinölen: Du., Ba., Bl. Inst. Pin 1929, 155; C. 1929 II, 1598. Rechtsdrehende Pinenfraktionen sind gefunden worden: Im äther. Öl der Blätter,

Zweigspitzen und Harze des Kauribaums (Agathis australis) (Hosking, R. 47, 579; 48, 623, 628, 631; vgl. a. Gill, Nishida, *Ind. Eng. Chem.* 15, 1276; C. 1924 I, 1272). Im äther. Ol der Blätter von Abies Pindrow Spach. (SIMONSEN, Indian Forest Records 8, 370; C. 1924 II, 1640). Im Harz von Pinus Gerardiana Wall. (SI., Indian Forest Records 9, 345; C. 1924 I, 1282). Im Harz von Pinus silvestris (SEMMLER, v. SCHILLER, B. 60, 1604). Im russischen Terpentinöl aus Pinus silvestris (Arbusow, Ж. 61, 259; С. 1929 I, 2998). In geringer Menge im Kiefernwurzelöl neben anderen Produkten (SE., v. Sch., B. 60, 1593). Im Terpentinöl aus Pinus palustris (Dupont, A. ch. [10] 1, 237; Du., Barraud, Bl. Inst. Pin 1929, 156; C. 1929 II, 1598). Im Terpentinöl aus Pinus halepensis (Maddinavettia, An. Soc. españ. 20, 531; C. 1923 III, 1462; Du., Desalbres, Bl. [4] 33, 1256; Du., A. ch. [10] 1, 211). Im Bambaöl (Spoelstra, R. 48, 372). Im Harz von Canarium strictum Roxb. (schwarzes Dammarharz) (Moudgill, J. Soc. chem. Ind. 44, 171 T; C. 1925 II, 1490). Im Ol der Blätter und Zweige von Leptospermum scoparium (Short, J. Soc. chem. Ind. 45, 97 T; C. 1926 II, und Zweige von Leptospermum scoparium (Short, J. Soc. chem. Ina. 40, 94 1; C. 1826 11, 2123). Im Öl von Melaleuca alternifolia Cheel (Anonymus, Perjum. essent. Oil Rec. 17, 214; C. 1926 II, 2124). Über Vorkommen im Öl aus Crithmum maritimum L. Omb. (Seefenchelöl) von Nizza vgl. Dellépine, Longuet, Bl. [4] 37, 724 Anm. 1. In den Blütenköpfen von Perovskia atriplicifolia Benth. (Rao, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 144; C. 1926 II, 1698). Im Öl von Thymus capitatus Hoff und Link (Adida, Demigreux, Bl. Sci. pharmacol. 33, 68; C. 1926 II, 1698). Wahrscheinlich rechtsdrehendes Pinen findet sich im äther. Öl aus der ganzen Pflanze des Johanniskrauts (Hypericum perforatum) (Zellner, Ar. 1925, 178).

Schwach rechtsdrehendes Pinen findet sich in dem Öl aus reifen Früchten von Ferula Badra-Kema (F. galbaniflua) (Rutowski, Winogradowa, J. pr. [2] 120, 44). — Pinenfraktionen von ungewissem optischen Verhalten finden sich im Flavedo der Grapefruit-

Schale (Citrus decumana) (Willimott, Wokes, Biochem. J. 20, 1300).

l-α-Pinen entsteht aus l-β-Pinen bei kurzem Schütteln in Äther mit wasserstoffbeladenem Palladium sowohl in Wasserstoff- als auch in Stickstoffatmosphäre (RICHTER, WOLFF, B. 59, 1736; LIPP, B. 63 [1930], 413). l-α-Pinen erhält man ferner neben anderen Produkten auch 1930 [1930], 413). 1739; LIFF, D. 65 [1930], 413). 1-2-Finen ernait man ierner neuem anueren fromikien aus 1-3-Pinen bei der Einw. von Benzoesäure bei 150° (Delépine, Bl. [4] 35, 1473, 1475; Austerweil, D. R. P. 468299; Frdl. 16, 571), besser bei 128—130° (Austerweil, Bl. [4] 39, 695, 1644; vgl. a. Au., D. R. P. 492509; C. 1930 I, 2798; Frdl. 16, 569), von Benzoesäure in Toluol bei 123° (Au., Petrovici, Bl. [4] 39, 1742), in Xylol bei 140—150° (Au., D. R. P. 468299; Frdl. 16, 571), von Pikrinsäure in Benzol bei 120° (Delépine, Adida, B. [4] 39, 787) von Saliayleäure bei 460° (Av. Pl. [4] 30, 604) von Phenolen (z. R. Trighlorphone) 787), von Salicylsäure bei 160° (Au., Bl. [4] 39, 694), von Phenolen (z. B. Trichlorphenol) unter Ausschluß von Wasser bei 145—150° (Au., Bl. [4] 39, 695), von Handelsstearin bei 145° (Au., Bl. [4] 39, 1646), von Abietinsäure bei 160—180° (Au., Bl. [4] 39, 694, 1644). Über angebliche Bildung eines nicht charakterisierten Pinens durch Einw. von Ozon auf Uber angebliche Bildung eines nicht charakterisierten Pinens durch Einw. von Ozon aut Camphen-Dampf vgl. Briner, Egger, Paillard, Helv. 7, 1022. Optisch-aktives bzw. optisch-inaktives α-Pinen entsteht neben optisch-aktivem bzw. inaktivem δ-Pinen und Pinocamphyl-dimethylamin beim Erhitzen des entsprechenden Pinocamphyl-trimethylammoniumhydroxyds im Hochvakuum auf 150—200° (Ruzicka, Trebler, Helv. 3, 761; Ru., Pontalti, Helv. 7, 493, 495). — Zur Trennung des inaktiven vom optisch-aktiven α-Pinen vgl. Dupont, A. ch. [10] 1, 227; Du., Debalbres, Bl. [4] 33, 1252. Trennung von β-Pinen durch Ausschütteln mit wäßr. Alkohol: Au., D. R. P. 427418; C. 1926 II, 1100; Frdl. 15, 416. Trennung von Camphen durch Ausfrieren unter Druck: Au. Prubendutt D. R. P. 416. Trennung von Camphen durch Ausfrieren unter Druck: Au., PEUFAILLIT, D. R. P. 402995; C. 1925 I, 299; Frdl. 14, 504; durch Ausschütteln mit wäßr. Alkohol und nach-

folgendes Ausfrieren: Au., Peu., D.R.P. 400253; C. 1925 I, 299; Frdl. 14, 506; durch Diffusion durch eine vulkanisierte Kautschukmembran: Au., Peu., D.R.P. 428860; C. 1926 II, 1100; Frdl. 15, 415.

Physikalische Eigenschaften.

1-α-Pinen aus französischem Terpentinöl: Kp₇₆₀: 156°; D¹5: 0,8620; n¹5: 1,4649; n³5: 1,4650; n³6: 1,4655; n¹6: 1,4680; [α]_b: -46,65° (Dupont, Bl. Inst. Pin 1932, 56; A. ch. [10] 1, 257; vgl. Pariselle, C. r. 172, 1496; A. ch. [9] 19, 124). l-Pinen aus dem äther. Ol der Nadeln von Abies sibirica: Kp: 155—156°; D²0: 0,8606; n⁵0: 1,4687; [α]̄0: -61,0° (Salkind, Sabojew, Ж. 60, 556; C. 1928 II, 1448). l-Pinen aus den Nadeln von Pinus strobus: Kp: 158,5—159,5°; $\alpha_{\rm D}$: -39,7° (unverdünnt) (Pigulewski, Wladimirowa, Ж. 56, 364; C. 1928 II, 1217). — d-Pinen aus Pinus silvestris russischer Herkunft: Kp₇₅₇: 155,7°; Kp₁₇: 54,2°; D¹0: 0.8625; D²0: 0.8580; [α]̄0: +40,8° (unverdünnt) (Arbusow, Ж. 59, 259, 260; C! 1927 II, 1759). d-Pinen aus dem Terpentinöl von Pinus halepensis (Aleppokiefer): D¹5: 0,8620; n¹0: 1,4650; n¹0: 1,4652; n¹0: 1,4656; n¹0: 1,4656; n¹0: 1,4650; n²0: 1,4650;

Dampfdruckkurve eincs rechtsdrehenden Pinens: Pickett, Peterson, Ind. Eng. Chem., 21, 325; C. 1929 II, 36. Viscosität von 1-α-Pinen: 0,0141 g/cmsec (Pariselle, C. r. 172 1497; A. ch. [9] 19, 126). Oberflächenspannung von 1-α-Pinen: Pa. — Brechungsexponenten von Pinen in Abhängigkeit vom Druck für die Wellenlängen 653 mμ, 589 mμ und 543 mμ bei ca. 10,8°: Himstedt, Wertheimer, Ann. Phys. [4] 67, 401. Lichtabsorption von 1- und d-Pinen im Ultrarot bis 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905]. S. 140, 161, 266. Absorption von Röntgenstrahlen: Taylor, Phys. Rev. [2] 20, 711; C. 1924 I, 8. Rotationsdispersion von 1-α-Pinen: Pariselle, C. r. 172, 1497; A. ch. [9] 19, 125; von 1- und d-α-Pinen: Dupont, Bl. Inst. Pin 1932, 56; A. ch. [10] 1. 257: von d-α-Pinen: Pigulewski, Μ. 54, 267, 270; C. 1923 III, 1028; De Mallemann, Indian J. Phys. 3, 375; C. 1929 I, 2952. Ramanspektrum von 1-Pinen: Bonino. Brüll. G. 59, 729. Elektrische Doppelbrechung von d- und 1-Pinen-Gemischen: De M., Ann. Physique

[10] 2, 79; ILBERG, Phys. Z. 26, 908.

Über Löslichkeit in Methanol, Äthylalkohol, Propylalkohol und Pyridin von verschiedenem Wassergehalt vgl. Austerweil, Peufaillit, D. R. P. 400253; C. 1925 I, 299; Frdl. 14, 505; Au., D. R. P. 427418; C. 1926 II, 1100; Frdl. 15, 416. Schwer löslich in Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, schwer löslich in Ammoniak (de Carli, G. 57, 352). Aufnahme von Kohlendioxyd, Ammoniak und Schwefeldioxyd durch Pinen: Sudro, J. am. pharm. Assoc. 11, 923; C. 1923 III, 1359. Wärmetönung und Volumänderung beim Vermischen von Pinen

α-Pinen enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760	α·Pinen in Gew%	Komponente '	Кр ₇₆₀ 0	α-Pinen in Gew%
Bromoform 3)	146,5	25	Chloracetal 1)	153.0	57
Glyceriitrichlorhydrin 1)	150,0	ca. 15	Essigsaure s)	117,2	17
Methanol ³)	64,55	9,3	Isoamylacctat 6) .	142.05	2,5
Cyclohexanol	149,9	64.5	Acetamid 5)	152,5	87
Glycerin - a. a'- dichlor-			Propionsäure 9)	136.4	41.5
hydrin ³)	150.4	63.5	Buttersäure 9)	150,3	70
Butylalkohol 6)	117,4	12	Diäthyloxalat 6) .	154.8	80
Isobutylalkohól³)	107,95	< 1	Dimethylmalonat 4)	151,5	78
Isoamylalkohol 3)	129,1	22	Methyllactat 2)	138	23
n-Hexylalkohol 6)	150,8	60	Äthyllaetat 8)	143.1	50,2
Pinakon 6)	152,5	1	Furfurol ³)	143,4	62

LECAT. R. 45, 622. — ²) L., R. 46, 243. — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 173, 175. — ⁴) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I, 288. — ⁵) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 19. — ⁶) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 55. — ⁷) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II, 114. — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 110.

mit Schwefelkohlenstoff oder mit Benzol: HROBE, J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 214-220; C. 1926 II, 1383. Erstarrungspunkte der Gemische von 1- und d-Pincn: Ross, Somerville, Soc. 1926, 2775; von Gemischen von α-Pinen (aus französischem Terpentinöl) mit Camphen (vermutlich l-) sowie von α -Pinen mit β -Pinen + Camphen: Austerwell, C.r. 178, 1174; Au., Peufallit, D. R. P. 402995; C. 1925 I, 299; Frdl. 14, 504. Azeotrope Gemische, die α -Pinen enthalten, s. in der Tabelle auf S. 98. Über ein azeotropes Gemisch mit Glycerinα.β-dichlorhydrin vgl. Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 110. — Adsorption der Dämpfe durch Tierkohle: ALEXEJEWSKI, M. 55, 417; Wärmetönung bei der Adsorption an Tierkohle: AL., Z. prikl. Chim. 1, 153; C. 1929 II, 708.

Chemisches Verhalten.

Über die Umwandlung von Pinen in Dipenten durch Erhitzen auf 250-270° vgl. noch CONANT, CARLSON, Am. Soc. 51, 3464. Geschwindigkeit dieser Umwandlung ("Racemisierung") in der Dampfphase und in Petroläther-Lösung zwischen 184,5° und 237°: SMITH, Am. Soc. 49, 46; vgl. a. Ure, Tolman, Am. Soc. 51, 979. Uber Umwandlung von Pinen in Camphen beim Erhitzen auf 160° vgl. Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 741. Pinen wird unter der Einw. von Fullererde bei Temperaturen von —20° bis + 158° unter Bildung von Dipenten und Terpinen umgelagert und (insbesondere bei erhöhten Temperaturen) zu Dipinen und Polyterpenen polymerisiert; bei Siedetemperatur erfolgt außerdem Zersetzung unter Bildung von niedrigsiedenden Paraffinen und p-Cymol (Venable, Am. Soc. 45, 729). Wärmetönung bei der Polymerisation von Pinen durch japanische saure Erde oder durch Silicagel: KOBAYASHI, YAMAMOTO, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 102 B; C. 1928 II, 178. Polymerisation durch Aluminiumchlorid, BF₃ und SbCl₃: Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 1065. — Autoxydation von Pinen aus Kiefern Terpentin: HENRICH, Z. ang. Ch. 84, 364. Oxydation von Pinen durch Luft im Sonnenlicht in Gegenwart von wenig Wasser: Wienhaus, Schumm, A. 439, 30; im Sonnenlicht oder ultravioletten Licht in Gegenwart von Uransalzen: Aloy, Valdiguié, Bl. [4] 37, 1138; durch Sauerstoff im Licht in Gegenwart von Oxalsäure in wäßr. Lösung: Scagliarini, Saladini, G. 53, 137; durch Luftsauerstoff in Gegenwart verschiedener Katalysatoren: Dupont, Crouzet, Bl. Inst. Pin 1929, 102; C. 1929 II, 1792. l-a-Pinen aus französischem Terpentinöl liefert bei Einw. von Sauerstoff in Gegenwart von kolloidalem Osmium l-Verbenon und harzartige Produkte (W., Sch., A. 439, 31). Pinen gibt erst nach mehrstündigem Durchleiten von Sauerstoff infolge Peroxydbildung mit Guajakharz + Peroxydasc eine blaue Färbung (Gallagher, Biochem. J. 17, 522). Bei der Oxydation von Pinen aus französischem Terpentinöl mit kalter Permanganat-Lösung entsteht keine Pinononsäure, sondern Pinonsäure neben anderen Produkten (Fromm, Klein, A. 425, 211). Rechtsdrehendes a-Pinen liefert bei der Oxydation mit einer kalten Lösung von Chromtrioxyd in Acetanhydrid + Tctrachlorkohlenstoff in geringer Ausbeute d-Verbenon und d-Verbenolacetat (Treibs, Schmidt, B. 61, 462). Geschwindigkeit der Oxydation von Pinen mit Benzopersäure in

Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff bei 0°: Meerwein, J. pr. [2] 113, 13, 27.

1-α-Pinen liefert beim langsamen Überleiten über mit Wasserstoff vorbehandelten palladinierten Asbest bei 190—200° 1-Pinan und p-Cymol (Zelinsky, B. 58, 864). Analog reagiert d-α-Pinen beim Leiten über Kupfer- oder Nickelkatalysatoren bei 280° (Treibs, Schmidt, B. 60, 2337, 2341). Bei der Hydrierung von d-α-Pinen in Äther in Gegenwart von Palladiumschwarz entsteht d-Pinan (RICHTER, WOLFF, B. 59, 1734). dl-α-Pinen gibt bei der Hydrierung mit Palladium bei Zimmertemperatur dl-Pinan, bei erhöhter Temperatur p-Cymol und p-Menthan (Waterman, van't Spijker, van Westen, R. 48, 1192, 1196; vgl. a. Lipp, B. 63 [1930], 413). Weitere Angaben über Reduktion von a-Pinen zu Pinan s. S. 61. Geschwindigkeit der Hydrierung von l-Pinen in Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz bei 15°: Lebedew, Platonow, Soc. 1930, 324; 3K. 61, 2155; von Pinen in Alkohol in Gegenwart von Platin oder Palladiumschwarz (aus den Oxyden) unter 2—3 Atm. Druck bei 25°: Kern, Shriner, Adams, Am. Soc. 47, 1149; in Gegenwart von Nickelkatalysator in Abhängigkeit vom Druck bei 160°: Armstrong, Hilditch, Pr. roy. Soc. [A] 100, 244; C. 1922 I, 1267. Hydrierung von d-Pinen unter Druck nach BERGIUS: ORMANDY, Mitarb., J. Inst. Petr. Technol. 13, 8; C. 1927 II, 1219. Geschwindigkeit der Hydrierung von Pinen bei Gegenwart von Platinschwarz im Gemisch mit Zimtsäure in Athylacetat, mit Maleinsäure in Alkohol und mit Fumarsäure in Alkohol + Athylacetat: VAVON, C. r. 173, 361; im Gemisch mit Styrol, Allylaceton, Mesityloxyd, Benzalaceton, Propylidenessigsäure, Dimethylacrylsäure, Allylessigsäure und Zimtsäure in Alkohol: V., Jakeš, C. r. 183, 300; Bl. [4] 41, 91; im Gemisch mit Zimtsäure in verschiedenen Lösungsmitteln und unter Zusatz von Salzen und im Gemisch mit Diisobutylen und Allylalkohol: Adeins, Diwoky, Broderick, Am. Soc. 51, 3419. Hydrierungsgeschwindigkeit bei Gegenwart von Nickel-Kieselgur in Gemischen

mit Zimtsäure und Dissobutylen: A., D., B., Am. Soc. 51, 3419.
α-Pinen gibt bei der Einw. von 2 Atomen Chlor zwischen —15° und —20° Bornylchlorid, 2.6-Dichlor-camphan und weitere, nicht näher untersuchte Chlorierungsprodukte

(Brus, C. r. 180, 1507; Aschan, B. 61, 41; vgl. auch Kondakow, B. 61, 479). Bei der Einw. von Brom erhält man Bornylbromid, 2.6-Dibrom-camphan und weitere Bromierungsprodukte (Brus, C. r. 186, 87; vgl. a. Pariselle, C. r. 172, 1498; A. ch. [9] 19, 128). Zur Reaktion von α Pinen mit unterchloriger Säure (H 5, 149) vgl. noch Henderson, Marsh, Soc. 119, 1493. Pinen gibt beim Einleiten von feuchtem Chlorwasserstoff in eine Mischung mit Petroläther und Zufügen von wasserfreiem Eisen(III)-chlorid Dipinen (Syst. Nr. 473) (BRIGGS, SHORT, Soc. 1928, 3119). Zur Einw. von alkoh. Salzsäure auf α-Pinen vgl. noch Delépine, CACHAT, Bl. [4] 39, 1754. Geschwindigkeit der Aufnahme von Chlorwasserstoff in Benzol: Vorländer, Eichwald, B. 58, 1156. Das sog. "flüssige Pinenhydrochlorid" (vgl. H 149; E I 78) ist ein Gemisch aus a-Pinen, Dipenten, Terpinolen, Bornylchlorid, Isobornylchlorid, Fenchylchlorid, Dipentendihydrochlorid und einem Limonenmonohydrochlorid (BRUS, Bl. Inst. Pin 1930, 95, 109; BRUS, VEBRA, Bl. Inst. Pin 1936, 9; DELEPINE, CACHAT, Bl. [4] 39, 1745; Dr., Bl. [4] 35, 1479). Bei der Einw. von äquimolekularen Mengen Phosphor-Bl. [4] 38, 1740; DE., Bl. [4] 38, 1243. Bet tell Billy von Squamers and a large pentachlorid auf Pinen entstehen p-Cymol, Dipinen ("Colophen"; Syst. Nr. 473), 2.6-Dipellor-camphan (S. 64), ein flüssiges Pinendichlorid (?) vom Siedepunkt 210—220° und geringe Mengen undestillierbares Harz (Bert, Bl. [4] 33, 787). 1-α-Pinen liefert beim Behandeln mit Sulfurylchlorid linksdrehendes 2.3-Dichlor-pinan (Garrino, D'Ambrosio, G. 54, 346). Über das Verhalten von Pinen beim Erhitzen mit Schwefel vgl. noch Budnikow, SCHILOW, B. 55, 3848; K. 54, 685; Bu., C. 1922 IV, 235. Reaktion mit verd. Ammonium-disulfit-Lösung in Gegenwart von Kicselgur: Kolker, Lapworth, Soc. 127, 314. Geschwindigkeit der Umwandlung von α-Pinen in Terpin durch Schütteln mit 33%iger, 2% Kaliumsulfat enthaltender Schwefelsäure: Austerweil, Perfum. essent. Oil Rec. 16, 187; C. 1925 II, 1815; s. a. Dupont, Chim. et Ind. 8 [1922], 235 T. Pinene aus amerikanischem Terpentinöl liefern bei längerem Schütteln mit Phosphorsäure (D: 1,75) ein Dipinen C₂₀H₃₂ und α-Terpinen (Carter, Smith, Read, J. Soc. chem. Ind. 44, 546 T; C. 1926 I, 2466). Gibt mit Quecksilber(II)-acetat im Dunkeln eine gelbliche Masse, die am Licht schwarz wird (Kondakow, Parf. mod. 19, 214; C. 1927 I, 193).

Pinen wird durch Umsetzung mit Halogenwasserstoff abspaltenden Verbindungen wie tert.-Amylchlorid, Isobornylchlorid (aus Camphen) oder den Hydrochloriden von Anilin, Pyridin oder Hydroxylamin bei 130–160° in Bornylchlorid übergeführt (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 730, 733, 736, 738, 740). Über die Reaktion von Pinen mit d-Limonenhydrochlorid s. dort, S. 52. Verhalten von Pinen beim Erhitzen mit α-Terpineol auf 250°: Kon., Sa., Bl. [4] 37, 1049. Pinen gibt beim Erwärmen mit Phenol und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad harzartige Kondensationsprodukte (Schrauth, Quasebarth, B. 57, 858). Stark rechtsdrehendes Pinen aus Terpentinöl von Pinus halepensis gibt beim Erwärmen mit Pikrinsäure in Benzol auf 120° d-Camphen, d-Limonen und etwas Dipenten, ferner d-Bornyl-pikryläther (wenig dl-Bornyl-pikryläther und Isobornyl-pikryläther enthaltend) und l-Fenchylpikryläther (Delépine, Adida, Bl. [4] 39, 784; vgl. a. Kondakow, Parf. mod. 19, 212; C. 1927 I, 193). Über die Einw. von Pikrinsäure und Styphninsäure auf Pinen vgl. Murayama, Otsuka, J. pharm. Soc. Japan 1924, Nr. 513, S. 1; C. 1925 I, 841. Isomerisierung von Pinen durch Erhitzen mit verschiedenen Phenolen für sich oder in Toluol-Lösung: Kon., Parf. mod. 19, 212; C. 1927 I, 193. α-Pinen liefert beim Kochen mit Formaldehyd und Eisessig, Kochen mit alkoh. Kalilauge und Destillieren im Vakuum Homopinenol (Syst. Nr. 509) (Prins,

Chem. Weekb. 16, 1524; C. 1920 I, 425).

Nach Austerweil (Bl. [4] 39, 1646) ist reines l-α-Pinen gegen organische Säuren ziemlich beständig. Bei mehrmonatiger Einw. von wasserfreier Ameisensäure auf d-α-Pinen entstehen d-Limonen, Dipenten, Terpinen, Terpinolen, d-Camphen (?), Dipinen (,,Diterpilen"; Syst. Nr. 473) sowie die Formiate des d-a-Terpineols, des Terpinenols-(4) und des Borneols (Reisman, Bl. [4] 41, 94). Pinen gibt beim Erhitzen mit Carbonsäuren oder Carbonsäureanhydriden und Borsäureanhydrid oder mit Boressigsäureanhydrid und Eisessig und nachfolgenden Verseifen Borneol und Isoborneol (L. Schmidt, D.R. P. 401 870, 406 768; C. 1925 I, 299, 1809; Frdl. 14, 501, 502). Durch Ameisensäure wird Pinen in Gegenwart von Borsäure-Essigsäureanhydrid polymerisiert (Dupont, Lascaud, Bl. Inst. Pin 1926, 437; zit. bei REISMAN, Bl. [4] 41, 95). Reaktion mit Blausäure unter dem Einfluß dunkler elektrischer Entladungen: Francesconi, Ciurlo, R. A. L. [5] 32 I, 566; G. 53, 470. Umsetzung von Pinen mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad: Ebel, Goldberg, Helv. 10, 679, 680. Bei der Einw. von Eisessig, Acetanhydrid und Benzolsulfonsäure auf l-α-Pinen entstehen l-α-Terpineol, wenig Borneol und andere Produkte; Fenchylalkohol wurde nicht nachgewiesen (Dupont, Chim. et Ind. 8 [1922], 237 T). Die Reaktion zwischen d-α-Pinen aus Aleppokiefernharz mit 1 Gew.-Teil Benzoesaure bei 50-stdg. Erhitzen auf 150° verläuft analog der H 152 für linksdrehendes Terpentinöl beschriebenen Umsetzung; dieselben Produkte entstehen auch bei 2-stdg. Einw. von Trichloressigsäure auf d-α-Pinen (Deleptine, C. r. 178, 2087; Bl. [4] 35, 1467; vgl. dazu D., Bl. [4] 35, 1481; C. r. 179, 175). Über die Ausbeuten an Borneol und Limonen beim Erhitzen von I-Pinen mit Benzoesäure vgl. noch Austerweil, Bl. [4] 41, 1088, 1509. Pinen liefert bei der Einw. von Rhodanwasserstoff in äther. Lösung eine stickstoff-

und schwefelhaltige Verbindung vom Schmelzpunkt 92° (Challenger, Smith, Paton, Soc. 123, 1055). Pinen lagert in Eisessig-Tetrachlorkohlenstoff-Lösung Rhodan im Dunkeln an (Kaufmann, B. 59, 1391). Liefert beim Behandeln mit ½ Mol wasserfreier 6-Chlorp-cymol-sulfonsäure-(3) unter guter Kühlung 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3)-bornylester (Meerwein, A. 453, 39).

Physiologisches Verhalten; Analytisches.

Einfluß von l- und d-α-Pinen in Lösung oder Dampfform auf die Keimung von Samen und das Wachstum von Pflanzen: Sigmund, Bio. Z. 146, 396; Němec, Strauík, Bio. Z. 104, 202. Physiologisches Verhalten: E. Pfankuch in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. 1 [Berlin-Leipzig 1930], S. 1295. — Beim Versetzen von Pinen in Benzol mit Zinntetrabromid erhält man eine orangefarbene Lösung, die bald rot wird (Skraup, Freundlich, A. 431, 248). Pinen gibt mit Antimonpentachlorid in Chloroform eine violette Färbung, die am Licht in Blau übergeht (Steinle, Kahlenberg, J. biol. Chem. 67, 452). Farbreaktionen von l- und d-Pinen mit Aldehyden und Saccharose in alkoh. Schwefelsäure: Ekker, P. C. H. 68, 578; C. 1927 II, 2522; 1928 I, 1587. Annähernde Bestimmung von Pinen im Rohpinen mittels konz. Salzsäure: Gawalowski, Fr. 63, 121; 64, 471. Verhalten von d- und l-Pinen bei der Jodzahlbestimmung nach Hübl und nach Margosches-Hinner-Friedemann: Margosches, Fuchs, Ruzicka, Ch. Umschau Fette 34, 216; C. 1928 I, 2884. Bestimmung von Pinen neben Dipenten durch Hydrierung in Gegenwart von Platin aus Oxyd in Eisessig: Conant, Carlson, Am. Soc. 51, 3465. Polarimetrische Bestimmung des Mengenverhältnisses von α- und β-Pinen im französischen Terpentinöl: Vèzes, C. r. 172, 977.

Umwandlungsprodukte ungewisser Struktur aus Pinen.

Verbindung $C_{10}H_{16} + SbCl_5$. B. Man fällt Pinen in Chloroform mit Antimonpentachlorid und wäscht den Niederschlag mit Tetrachlorkohlenstoff (Steinle, Kahlenberg, J. biol. Chem. 67, 463).

d-Pinen-nitrosochlorid C₁₀H₁₆ONCl (E I 79). Nadeln (aus Chloroform und Methanol). F: 109° (Zers.) (RAO, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 144; C. 1926 II, 1638), 114° (HOSKING,

R. 47, 579).

dl-Pinen-nitrosochlorid C₁₀H₁₆ONCl (H 153; E I 79). B. Aus Pinen und Athylnitrit in Eisessig bei allmählichem Hinzufügen von 20% iger alkoholischer Salzsäure unter Kühlung (Ruzicka, Trebler, Helv. 3, 758). Beim Leiten eines Gemisches von Stickoxyden und Chlorwasserstoff in eine Lösung von Pinen in Ather + Eisessig unter Kühlung mit Eis-Kochsalz (Rupe, Helv. 4, 149). — F: 103—105° (Dupont, A. ch. [10] 1, 262), 107—108° (R., T.). — Gibt beim Kochen in Tetrachlorkohlenstoff dl-Nitrosopinen (Carvopinonoxim, Syst. Nr. 620) (Earl, Kenner, Soc. 1927, 1275). Beim Kochen mit Anilin und krystallisiertem Natriumacetat in Alkohol oder beim Behandeln mit einem Gemisch von Anilin und Pyridin in Chloroform erhält man Pinennitrolanilid (Syst. Nr. 1873), bei der Einw. von Anilin in Chloroform bei Gegenwart von Bleiacetat oder wasserfreiem Natriumacetat bei Zimmertemperatur Diazoaminobenzol (E., K.).

Verbindungen C₁₆H₁₉O₇N₃ aus Pinen und Pikrinsäure. Die Präparate von Lextreit, C. r. 102, 555 und von Tilden, Forster, Soc. 63, 1388 (H 5, 154) sind als fast reiner d-Bornyl-pikryläther erkannt worden (Delépine, Adida, Bl. [4] 39, 782; Kondakow, Parf. mod. 19, 213; C. 1927 I, 193). Über eine Verbindung C₁₆H₁₉O₇N₃, die neben Bornyl-pikryläther beim Erhitzen von Pinen aus amerikanischem Terpentinöl mit Pikrinsäure entsteht (gelbliche Platten, F: 97—99°) vgl. Murayama, Otsuka, J. pharm. Soc. Japan 1924, Nr. 513, S. 1; C. 1925 I, 841.

2¹-Brom-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), Brompinen $C_{10}H_{18}Br$, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende $C_{10}H_{18}Br$, s. nebenstehende $C_{10}H_{18}Br$, s. nebenstehende in absol. Ather bei $C_{10}H_{18}Br$, s. nebenstehende in absol. Ather Dimyrtehende $C_{10}H_{18}Br$, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende $C_{11}Br$, C_{1

31. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(3), δ-Pinen HC_CH(CH₃)-CH C₁₀H_{1e}, s. nebenstehende Formel.

a) Linksdrehende Form. B. Entsteht neben d-α-Pinen beim HC_CH₂ CH_{-C}(CH₃)₂ Erhitzen von l-Pinocamphyl-xanthogensäuremethylester (Syst. Nr. 508) (RUZICKA, PONTALIT, Helv. 7, 491; vgl. GILDEMEISTER, KÖHLER, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 436; C. 1909 II, 2159) sowie beim Erhitzen von optisch-aktivem

[Syst. Nr. 458

KOHLENWASSERSTOFFE Cn H2n-4

Pinocamphyltrimethylammoniumhydroxyd im Hochvakuum auf 150-200° (R., P., Helv. Pinocamphyltrimethylammoniumhydroxyd im Hochvakuum auf 150—200° (R., P., Helv. 7, 495). Entsteht analog aus d-Verbanyl-xanthogensäuremethylester (aus d-Verbanol) im Vakuum (Wienhaus, Schumm, A. 439, 47). — Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₈₈: 156—157°; D[∞]₁: 0,8604; n[∞]₁: 1,4667; [α]₁: —6,2° (Äther; c = 17) (W., Sch.). — Liefert mit Permanganat in Wasser optisch-aktive Pinocamphersäure (Syst. Nr. 966) (R., P.). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff entsteht ein rötliches dickes Öl (W., Sch.).

b) Inaktive Form. B. Beim Erhitzen von dl-Pinocamphyl-trimethylammoniumhydroxyd im Hochvakuum auf 150—200°, neben dl-α-Pinen (Ruzicka, Pontalti, Helv. 7, 493). — Liefert mit Permanganat in Wasser dl-Pinocamphersäure (Syst. Nr. 966).

 $\mathbf{HC} = \mathbf{C}(\mathbf{CH_3}) \cdot \mathbf{CH}$ -CH(CH₃)·CH 2.6.6 - Trimethyl - bicyclo-[1.1.3] - hepten - (2 oder 3), Di-hydroverbenen C₁₀H₁₆, Formel I CH₂ CH₂ I. — CH—C(CH₃)2 -CH---C(CH2)2 oder II. Dihydroverbenen ist nach RUZICKA, TREBLER (Helv. 4, 569 Anm. 1) und nach RUZICKA, PONTALTI (Helv. 7, 492) mit

RUZICKA, TREBLER (Helv. 4, 569 Anm. 1) und nach KUZICKA, PONTALTI (Helv. 7, 492) mit α-Pinen, nach Blumann, Zeitschel (B. 54, 889) mit δ-Pinen identisch (vgl. dazu J. L. Simonsen, The terpenes, Bd. II [Cambridge 1932], S. 185, 186).

Rechtsdrehende Form. B. Durch Reduktion von l-Verbenen mit Natrium in Alkohol (Blumann, Zeitschel, B. 54, 893). — Riecht pinenartig. Kp₇₅₂: 158—159°. D¹⁵: 0,865; D²⁰: 0,8625. n²⁰: 1,4662. [α]_n: +36,5°. — Bei der Oxydation mit Permanganat entstand ein Säuregemisch, das nach jahrelanger Aufbewahrung uneinheitliche, unscharf sehmelzende Krystalle abschied. Das beim allmählichen Eintropfen von 2 Atomen Bromi Chlergemen shelten. Remid ersteht nicht. in Chloroform crhaltene Bromid erstarrt nicht. Beim Sättigen mit Chlorwasserstoff in gekühltem Schwefelkohlenstoff crhält man Bornylchlorid. Liefert bei 24-stdg. Schütteln mit verd. Schwefelsäure eis-Terpin (Syst. Nr. 549). Gibt mit Athylnitrit und Chlorwasserstoff in Essigsäure 2-Chlor-3-oximino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan.

HC=C(CH2Br)·CH 4.21 (oder 2.5) - Dibrom - 2.6.6-HC - CBr (CH3) · CH trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten- III. CH₂ CH2 BrHC-----CH--C(CH₃)₂ -CBr--C(CH3)2

(2 oder 3), Verbenendibromid $C_{10}H_{14}Br_2$, Formel III oder IV. Zur Konstitution vgl. die Literaturangaben bei Dihydroverbenen (s. o.).

a) Linksdrehende Form. B. Aus d-Verbenen und Brom in eisgekühltem Chloroform (Blumann, Zeitschel, B. 54, 891). — F: 70—72°. [α]₀: —298,5° (Benzol; p = 5). — Reagiert mit verd. Kalilauge oder mit Zinkstaub und Eisessig wie die rechtsdrehende Form.

b) Rechtsdrehende Form. B. Aus l. Verbenen und Brom in eisgekühltem Chloroform (Blumann, Zeitschel, B. 54, 890). — Prismen (aus Petroläther). F: 70—72° (Bl., Z.), 71—72° (Bl., Schmidt, A. 453, 50). Schwer löslich in Petroläther (Bl., Z.). [\alpha]\frac{1}{5}: +297,7° (Benzol; \beta = 5) (Bl., Z.). — Färbt sich beim Schmelzen oft braun, zersetzt sich beim Aufbewahren unter Dunkelfärbung. Verflüssigung und Abgabe von Bromwasserstoff (Bl., Z.). Wird durch Permanganat in Wasser oder Aceton nicht angegriffen (Bl., Z.). Wird durch Zinkstaub und Eisessig zu l-Verbenen reduziert (Bl., Z.). Gibt mit 2% iger Kalilauge 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2 oder 3)-diol-(2.5 oder 2^1 .4), sowie eine vielleicht als entsprechendes Oxyd zu formulierende Verbindung $C_{10}H_{14}O$ (D¹⁵: 0,997; $[\alpha]_D$: ca. -100^0 in Alkohol) (BL., Z.).

c) Inaktive Form. B. Durch Vermischen gleicher Teile der opt.-akt. Komponenten (Blumann, Zeitschel, B. 54, 891). — Nadeln (aus Ligroin). F: 50—52°. Leicht löslich

in kaltem Ligroin.

33. 6.6 - Dimethyl - 2 - methylen - bicyclo - [1.1.3] - heptan, $H_2C \cdot C(:CH_2)$ - CH_2 β-Pinen, Nopinen C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 154; E I 79).

a) Rechtsdrehende Form. V. Im Harz von Pinus Gerardiana H₂C— H₂C

Wall. (SIMONSEN, Indian Forest Records 9, 345; C. 1924 I, 1282). Im äther. Ol aus den reifen Früchten von Ferula Badra-Kema (F. galbaniflua) (RUTOWSKI, WINOGRADOWA, J. pr. [2] 120, 41). — Kp: $162-163^{\circ}$; D_{∞}^{∞} : 0.8662; n_{0}^{∞} : 1.4745; $[\alpha]_{p}$: $+20.8^{\circ}$ (R., W.); Kp_{705} : $163-165^{\circ}$; D_{∞}^{∞} : 0.8606; n_{0}^{∞} : 1.469; $[\alpha]_{p}^{\infty}$: $+12.6^{\circ}$ (S.). — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung rechtsdrehende Nopinsäure (R., W., S.).

b) Linksdrehende Form. V. Im äther. Öl der Nadeln von Pseudotsuga Douglasii Carr. (ALINARI, Ann. Chim. applic. 16, 187; C. 1926 II, 1698) und der Blätter von Abies Pindrow Spach. (Simonsen, Indian Forest Records 8, 370; C. 1924 II, 1640). Im Terpentinöl der Rottanne Abies excelsa Lk. (Maisir, Ar. 261, 99). In den Blättern von Pinus excelsa (Si., Indian Forest Records 9, 343; C. 1924 I, 1282). Im Terpentinol von Pinus longifolia Roxb. (Si., Soc. 117, 573; Dupont, A. ch. [10] 1, 248; Gibson, Si., Soc. 1929, 308 Anm.; Mulany, Watson, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 258; C. 1927 I, 1488). Im Harz und in geringer Menge im Kiefernwurzelöl von Pinus silvestris (Semmler, v. Schiller, B. 60, 1593, 1604). Im

Terpentinöl von Pinus silvestris aus Mittelfrankreich (Du., Barraud, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 560; C. 1928 II, 2516). Ist im russischen Terpentinöl aus Pinus silvestris nicht gefunden worden (Årbusow, Ж. 61, 266; C. 1929 I, 2998). Im Terpentinöl von Pinus pinaster (= maritima) (Du., A. ch. [10] 1, 218, 221). In amerikanischen Terpentinölen (Du., Ba., Bl. Inst. Pin 1929, 155; C. 1929 II, 1598). Im äther. Öl von Seseli dychotomum (Nilow, Ж. 60, 1575; C. 1929 I, 2710). In den Blütenköpfen von Perovskia atriplicifolia Benth. (Rao, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 144; C. 1926 II, 1698). — Trennung von α-Pinen durch Ausschütteln mit wäßr. Alkohol: Austerweil, D. R. P. 427418; C. 1926 II, 1100; Frdl. 15, 416.

1-β-Pinen aus französischem Terpentinöl zeigte F: —50°; Kp₇₆₀: 164°; D¹⁵: 0,8740; n¹⁵: 1,4872; n¹₅₇₆: 1,4874; n¹⁵₁₄₆: 1,4880; [α]₅₇₈: —22,4° (DUPONT, Bl. Inst. Pin 1932, 110; A. ch. [10] 1, 256; Du., Desalbres, Bl. [4] 33, 1260; vgl. Pariselle, C. r. 172, 1497; A. ch. [9] 19, 125; Brus, C. r. 179, 501). Dampfdruckkurve: Pickett, Peterson, Ind. Eng. Chem. 21, 325; C. 1929 II, 36. Viscosität: 0,0173 g/cmsec (Pa., C. r. 172, 1497; A. ch. [9] 19, 126). Oberflächenspannung: Pa. Krystallisationsgeschwindigkeit: Du., A. ch. [10] 1, 256; Du., Des., Bl. [4] 33, 1260. Rotationsdispersion verschiedener Präparate: Pa., C. r. 172, 1497; A. ch. [9] 19, 126; Brus, C. r. 179, 501; Du., A. ch. [10] 1, 256; Du., Des., Bl. [4] 33, 1260. — Über die Löslichkeit von β-Pinen in Methanol, Alkohol oder Propylalkohol von verschiedenem Wassergehalt vgl. Austerweil, D. R. P. 427418; C. 1926 II, 1100; Frdl. 15, 416. Thermische Analyse des Systems mit dl-Camphen: Au., C. r. 178, 1174.

Polymerisiert sich beim Kochen mit Fullererde (Venable, Am. Soc. 45, 733). — Gibt bei der Einw. von Ozon in Chloroform bei 0° das Ozonid (S. 104) (Brus, Peyresblanques, C. r. 187, 984; vgl. a. H. Schmidt, Z. ang. Ch. 42, 126). Oxydation durch Luftsauerstoff in Gegenwart verschiedener Katalysatoren: Dupont, Crouzet, Bl. Inst. Pin 1929, 103; C. 1929 II, 1792. Bei 8-tägiger Einw. von 30% igem Wasserstoffperoxyd auf β-Pinen in Eisessig bei 50—55° entstehen Borneol, Fenchylalkohol und ein hochviscoses, nicht unzersetzt destillierbares Öl (Henderson, Chisholm, Soc. 125, 111). Trägt man eine wäßt. Emulsion von β-Pinen in verd. Permanganat-Lösung unterhalb 40° ein und leitet unter starkem Rühren Kohlendioxyd ein, so entstehen β-Pinenglykol, Nopinon und l-Nopinsäure (Brus, C. r. 179, 501). Über die Ausbeute an Nopinsäure bei der Oxydation von β-Pinen mit Permanganat vgl. noch Du., Brus, A. ch. [9] 19, 191. Verhalten von l-β-Pinen bei der Oxydation mit einer kalten Lösung von Chromtrioxyd in Acctanhydrid + Tetrachlor-kohlenstoff: Treibs, Schmidt, B. 61, 464. Beim Behandeln mit Chromylchlorid in Schwefel-kohlenstoff erhält man die Verbindung C₁₀H₁₆O₄Cl₄Cr₂(S. 104) (He., Ch., Soc. 125, 109). β-Pinen gibt bei der Einw. von Benzopersäure in Äther oder Chloroform in der Kälte β-Pinenoxyd (Syst. Nr. 2363) (Faidutti, C. r. 189, 855). — l-β-Pinen wird bei kurzem Schütteln in Äther mit wasserstoffbeladenem Palladium in l-α-Pinen übergeführt, bei längerem Schütteln mit Palladium und Wasserstoff erhält man l-Pinan (Richter, Wolff, B. 59, 1736; Lipp, B. 63 [1930], 413). Über die Hydrierung zu Pinan in Gegenwart von Palladiumkohle bei 170° bis 175° oder bei 190° vgl. a. Zellinsky, Lewina, B. 62, 339, 340.

Liefert bei der Einw. von Chlor bei —15° bis —20° Bornylchlorid und nicht näher untersuchte Gemische mehrfach chlorierter Kohlenwasserstoffe; reagiert analog mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Brus, C. r. 186, 241). Beim Schütteln mit 1% iger unterchloriger Säure entstehen drei Dichlorhydrine C₁₀H₁₈O₂Cl₂ mit den Schmelzpunkten 130—131°, 135° und 166° (S. 104) (Henderson, Kerr, Soc. 125, 104, 105). Bei der Einw. von Säuren wird β-Pinen je nach der Säurestärke und den sonstigen Reaktionsbedingungen teils hydratisiert, teils umgelagert; bei mehrstündiger Einw. von 45% iger Schwefelsäure bei 15—20° entsteht neben Terpinhydrat in geringer Menge das Sulfat des niedrigerschmelzenden Pinenhydrats (Austerweil, Bl. [4] 39, 693). Geschwindigkeit der Umsetzung von β-Pinen zu Terpinhydrat durch Schütteln mit 33% iger, 2% Kaliumsulfat enthaltender Schwefelsäure: Au., Perjum. essent. Oil Rec. 16, 187; C. 1925 II, 1815; s. a. Dupont, Chim. et Ind. 8 [1922], 235 T. Beim Erhitzen von 1-β-Pinen mit Trichlorphenol auf 145- 150° erhält man neben Spuren von Bornylund Fenchylätherr fast ausschließlich 1-α-Pinen (Au., Bl. [4] 39, 695). 1-β-Pinen gibt beim Erwärmen mit Pikrinsäure in Benzol auf 120° 1-Bornyl-pikryläther (Spuren von dl-Bornyl-pikryläther und Isobornyl-pikryläther enthaltend), daneben d (?)-Fenchyl-pikryläther, 1-α-Pinen, 1-Limonen und Camphen (Delépine, Adida, Bl. [4] 39, 787). Unter dem katalytischen Einfluß von Borsäureessigsäureanhydrid wird β-Pinen beim Erwärmen mit 2 Mol Eisessig unter Feuchtigkeitsausschluß auf dem Wasserbad in ca. 45% iger Ausbeute in Bornyl-acetat umgewandelt; bei 115—125° oder in Gegenwart von Wasser bildet sich in zunehmendem Maß α-Terpinylacetat (Au., Bl. [4] 39, 697). Bei ca. 20-stdg. Erhitzen von 1-β-Pinen mit Benzoesäure auf 150° entstehen neben l-Limonen und 1-α-Pinen die Benzoate des 1-Borneols, d-Isoborneols und d-Fenchylalkohols; Trichloressigsäure reagiert analog (Delépine, C. r. 178, 2088; Bl. [4] 35, 1471; vgl. dazu D., C. r. 179, 175; Bl. [4] 35, 1481). Wird β-Pinen mit Be

Quantitative Bestimmung von β -Pinen durch Überführung in das Ozonid und Spaltung desselben in Formaldehyd und Nopinon: Brus, Peyresblanques, C.r. 187, 986. Polarimetrische Bestimmung des Mengenverhältnisses von α -Pinen und β -Pinen im französischen Terpentinöl: Vèzes, C.r. 172, 477. — Über die Eignung von β -Pinen als technisches Rohmaterial an Stelle von Terpentinöl vgl. Austerweil, Ch.Z. 50, 5, 33; C. 1926 I, 2050.

β-Pinen-ozonid C₁₀H₁₆O₃. B. Aus β-Pinen durch Einw. von Ozon bei 0° in Chloroform (Brus, Peyresblangues, C. r. 187, 985) oder in Alkohol (H. Schmidt, Z. ang. Ch. 42, 126). — Ol, das bei 0° teilweise erstarrt. — Zerfällt beim Kochen mit verd. Kalilauge oder Essigsäure sowie bei der Wasserdampfdestillation in Wasserstoffperoxyd, Formaldehyd, Nopinon und geringe Mengen einer bei 125—126° schmelzenden, krystallisierten Verbindung (B., R.; vgl. a. Sch.).

β-Pinen-dichlorhydrin vom Schmelzpunkt 130—131°, C₁₀H₁₈O₂Cl₂. B. s. im folgenden Abschnitt. — Prismen (aus Äther + Petroläther). F: 130—131° (Henderson, Kerr, Soc. 125, 105). Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Reagiert im Gegensatz zu den Isomeren nicht mit 0,5% iger Kalilauge in der Kälte.

 β -Pinen-dichlorhydrin vom Schmelzpunkt 135°, $C_{10}H_{18}O_2Cl_2$. Ist vielleicht als 2.7-Dichlor-p-menthandiol-(1.8) $CH_2Cl\cdot(HO)C < \frac{CH_2-CH_2}{CHCl\cdot CH_2} > CH\cdot C(OH)(CH_3)_2$ zu formulieren (Henderson, Kerr, Soc. 125, 103). — B. Neben den Isomeren vom Schmelzpunkt 130—131° und vom Schmelzpunkt 166° beim Schütteln von β -Pinen mit 1%iger Unterchlorigsäure (H., K., Soc. 125, 104). — Nadeln (aus Ather + Petroläther). Leicht löslich in Ather, Methanol, Alkohol, Aceton und Chloroform, schwer in Petroläther. [α] $^{\text{th}}$: —75° (Methanol). — Reagiert nicht mit p-Nitro-benzoylchlorid in Pyridin. Gibt bei der Einw. von 1 Mol kalter verdünnter Kalilauge und nachfolgenden Behandlung der Reaktionsprodukte mit verdünnter schwefliger Säure " β -Pinen-monochlorhydrin" $C_{10}H_{17}O_2Cl$ vom Schmelzpunkt 128—129° (s. u.) und eine chlorhaltige Verbindung vom Schmelzpunkt 185° (Krystalle aus Ather).

β-Pinen-dichlorhydrin vom Schmelzpunkt 166°, C₁₀H₁₈O₂Cl₂. B. s. im vorangehenden Abschnitt. — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 166° (Henderson, Kerr, Soc. 125, 105). Etwas schwerer löslich in Äther, Alkohol und Aceton als die isomere Verbindung vom Schmelzpunkt 135°, sehr schwer löslich in Petroläther. — Wird durch verd.

Alkalilaugen in der Kälte leicht angegriffen.

β-Pinen-monochlorhydrin C₁₀H₁₇O₂Cl. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von 1 Mol kalter verdünnter Kalilauge auf β-Pinendichlorhydrin vom Schmelzpunkt 135° (s. o.) und nachfolgenden Behandlung des Reaktionsprodukts mit verdünnter schwefliger Säure (HENDERSON, KERR, Soc. 125, 105). — Prismen (aus Äther). F. 128—1290°

(s. o.) und nachfolgenden Behandlung des Reaktionsprodukts mit verdünnter schwefliger Säure (Henderson, Kerr, Soc. 125, 105). — Prismen (aus Äther). F: 128—129°.

Verbindung C₁₀H₁₆O₄Cl₄Cr₂ = C₁₀H₁₆ + 2CrO₂Cl₂. B. Aus β-Pinen und Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Henderson, Chisholm, Soc. 125, 109). — Graubraune Masse. — Beim Erwärmen mit Wasser entstehen neben anderen Produkten ein Keton C₂H₁₆O (H 7, 73; Syst. Nr. 616), inaktives ,,trans"-Pinolglykol (Syst. Nr. 2398) und ein Gemisch von Aldehyden.

34. 1.3.3-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(5), δ -Fen- HC-C(CH₂) CH₂ chen, Fenchylen, Isofenchen C₁₀H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 80). Liefert beim Behandeln mit Ozon in Eisessig und Zersetzen des entstandenen Ozonids ein Keton C₀H₁₆O (S. 105), das auch von einer Verunreinigung des Ausgangsmaterials herrühren kann, und eine Ketosäure-Aldehydfraktion, die bei der Oxydation mit Permanganat dl-cis-Fenchocamphersäure liefert (KOMPPA, ROSCHIER, A. 470, 152).

Keton $C_9H_{14}O$. B. s. S. 104 bei δ-Fenchen. — Leichtflüssiges Öl von angenehmem Geruch (Komppa, Roschier, A. 470, 152). — Liefert beim Erwärmen mit Permanganat in verd. Kalilauge eine Säure $C_9H_{14}O_4$ (s. u.). — Das Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3$ bildet Schuppen (aus Methanol), F: 209°, leicht löslich in heißem Methanol.

Saure C₉H₁₄O₄. B. Aus dem Keton C₉H₁₄O (s. o.) beim Erwärmen mit Permanganat in verd. Kalilauge (Komppa, Roschier, A. 470, 152). — Krystalle (aus Wasser). F: 117° bis 118°. Leicht löslich in Wasser.

35. 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2), Bornylen H₂C-C(CH₃)-CH C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 155; E I 80). Für die von Bornylen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch nebenstehende Stellungsbezeichnung gebraucht. — B. Beim Erhitzen von Trimethyl-bornyl-ammo- H₂C-CH-CH niumhydroxyd im Vakuum (0,8 mm) auf ca. 200°, neben anderen Produkten (RUZICKA, Helv. 3, 750). Aus Bornylchlorid durch Erhitzen mit 10 %iger Kaliumisoamylat-Lösung im Autoklaven auf 230—240° oder aus Bornylbromid beim Kochen mit Kaliumisoamylat-Lösung (Meerwein, Joussen, B. 55, 2533; Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 382327; C. 1923 IV, 1004; Frdl. 14, 499). Camphenhaltiges Bornylen kann durch partielle Oxydation mit Benzopersäure in Eisessig bei 0° gereinigt werden (M., J. pr. [2] 113, 18). — E: 112.5° (M., J. pr. [2] 113, 19). F: ca. 111-112° (R.). Kp: 146—147° (M.). — Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform bei 0°: M., J. pr. [2] 113, 13, 28. Gibt beim Sättigen der Lösung in Chloroform mit Chlorwasserstoff bei 0° selbst in Gegenwart von Wasser Bornylenhydrochlorid (S. 64), mit Bromwasserstoff Bornylenhydrobromid und mit Jodwasserstoff Bornylenhydrojodid (Achmatowicz, Roczniki Chem. 8 [1928], 57). Liefert beim Erwärmen mit Eisessig in Gegenwart von 50 %iger Schwefelsäure im Rohr auf 55—60° oder beim Kochen mit Eisessig in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid Epibornylacetat (ACH., Roczniki Chem. 6, 807, 809; C. 1927 I, 3188; vgl. dazu Wagner, Brykner, B. 33 [1900], 2122; Bredt, Hilbing, J. pr. [2] 84 [1911], 783). Liefert beim Behandeln mit wäßriger unterchloriger Säure in Petroläther "Bornylenchlorhydrin" (Syst. Nr. 508), x-Chlor-camphan und wahrscheinlich ein Dichlorcamphan (Henderson, Mair, Soc. 123, 1157). — Titrimetrische Bestimmung von Bornylen mit Benzopersäure in Chloroform: Nametkin, Brjussowa, J. pr. [2] 112, 174; Ж. 57, 377; vgl. hierzu auch Meerwein, J. pr. [2] 113, 9.

36. 2.2 - Dimethyl - 3 - methylen - bicyclo - [1.2.2] - heptan, Camphen C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 156; E I 82). Für die von Camphen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch nebenstehende Stellungsbezeichnung gebraucht. Zur Konstitution vgl. Lipp, Götzen, H₂C—CH—C:CH₂ Reinartz, A. 453, 1.

Vorkommen, Bildung. d-Camphen findet sich: Im äther. Öl der Blätter und Zweigspitzen von Agathis australis von Neuseeland (Kauri-pine) (HOSKING, R. 47, 579). In geringer Menge im äther. Öl der Wurzeln von Curcuma aromatica Salisb. (RAO, SHINTRE, SIMONSEN, J. indian Inst. Sci. [A] 9, 141; C. 1927 I, 654). In den Wurzeln von Zingiber officinale (Ingwer) (MOUDGILL, J. indian chem. Soc. 5, 254; C. 1928 II, 1448). Camphen von unbekanntem optischen Verhalten findet sich: Im äther. Öl von Amphilophis odorata A. Camus (Andropogon.odoratus Lisb.) (VAN EERDE, Pharm. Weekb. 61, 1187; C. 1924 II, 2796). In den Blütenköpfen von Perovskia atriplicifolia Benth. (RAO, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 144; C. 1926 II, 1698).

Uber die Bildung von Camphen aus Bornylchlorid s. dort, S. 63. Über Bildung von Camphen aus α-Pinen beim Erhitzen für sich oder mit sauren Agenzien vgl. Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 741; Ko., Part. mod. 19, 213; C. 1927 I, 193; Delépine, Adida, Bl. [4] 39, 788; Reisman, Bl. [4] 41, 96. Beim Erhitzen von Tricyclen mit wasserfreiem Natriumdisulfat in Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 168°, neben anderen Produkten (Lipp, B. 53, 780). Inaktives Camphen erhält man neben den entsprechenden aktiven Bornylhalogeniden aus inaktivem Isobornylchlorid, -bromid oder -jodid beim Erhitzen mit d- oder l-Pinen auf 160° (Ko., Sa., Bl. [4] 37, 730). d-Camphen entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation von d-Borneol mit japanischer saurer Erde bei 210—220° (Ono, Bl. chem. Soc. Japan 1, 252; C. 1927 I, 1004), beim Kochen von Borneol mit Frankonit (Chem. Fabr. Schering, Freund, D. R. P. 451535; C. 1928 I, 411; Frdl. 18, 716) sowie beim Überleiten von d-Borneol über wenig basisches Kupfersulfat enthaltendes Kupfer bei 330° (Hara, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 417; C. 1926 II, 2658). Beim Erhitzen von d-Bornylpikryläther auf 175° (Delépine, Adda, Bl. [4] 39, 786; vgl. a. Kondakow, Parf. mod. 19 [1926], 214). Inaktives Camphen wird in geringer Menge bei der Destillation der l-Bornylester der Benzolsulfonsäure, Naphthalin-sulfonsäure-(1) oder Naphthalin-sulfonsäure-(2) unter 18 mm Druck

erhalten (Patterson, McAlpine, Soc. 1928, 2465). Camphen entsteht neben anderen Produkten aus 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3)-bornylester beim Erhitzen für sich sowie aus 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3)-hornylester oder -isobornylester beim Erwärmen mit verd. Natronlauge auf 50° (Meerwein, A. 453, 40, 42). Beim Leiten der Dämpfe von Isoborneol bei Atmosphärendruck im Kohlendioxydstrom über Kupfer, am besten bei 210—220° (Ikeda, Scient. Pap. Inst. phys. chem. Res. 7, 4; C. 1928 I, 50). Aus Trichloressigsäure-isobornylester durch Erhitzen mit Phenol und Magnesiumoxyd in Wasser auf 130°, neben viel Camphenhydrat und wenig Isoborneol (Meerwein, A. 453, 45). Beim Erhitzen des Lactons der nebenstehenden Konstitution (Syst. Nr. 2461) auf 270° (Langlois, Bl. [4] 41, 389).— Zusammenfassende Angaben über Darstellungsverfahren und Patentübersicht: Ullrich, Metallbörse 18, 1014, 1069; C. 1928 II, 240; vgl. a. S. P. Schotz, Synthetic organic compounds [London 1925], S. 107. — Trennung von a-Pinen durch Ausfrieren unter Druck: Austerweil, Peufalllt, D. R. P. 402995; C. 1925 I, 299; Frdl. 14, 506; durch Diffusion durch eine vulkanisierte Kautschukmembran: Au., Peu., D. R. P. 40253; C. 1926 I, 299; Frdl. 14, 506; durch Diffusion durch eine vulkanisierte Kautschukmembran: Au., Peu., D. R. P. 428860; C. 1926 II, 1100; Frdl. 15, 415.

Physikalische Eigenschaften. Kp₇₈₀: 159,6° (Lecat, R. 46, 243). — Eigenschaften von l-Camphen: F: 45—46°; Kp₇₈₀: 158°; Kp₁₇: 52°; [α] $_{\rm b}$: —79,9° (Pariselle, C. r. 180, 1832). F: 44°; Kp: 160,5°; [α] $_{\rm b}$: —77,2° (Alkohol; c = 10) (Ross, Somerville, Soc. 1926, 2775). — Eigenschaften von d-Camphen: F: 45—46°; Kp₇₈₀: 158°; Kp₁₇: 52°; [α] $_{\rm b}$: +77,1° (Pa.). F: 46°; Kp: 160°; [α] $_{\rm b}$: +72,8° (Alkohol; c = 11,7) (R. S.). — Uher Löslichkeit von l-Camphen in Methanol, Athylalkohol, Propylalkohol und Pyridin von verschiedenem Wassergehalt vgl. Austerwell, Peufalllit, D. R. P. 400253; C. 1925 I. 299; Frdl. 14, 505.

Camphen enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760 0	Camphen in Gew%	K omponente	Кр ₇₀₀ 0	Camphen in Gew%
Bromoform *)	ca.148,5	ca. 5	Cyclohexanon 4)	150,7	42,5
Glycerintrichlor-			Benzaldchyd 10)	158,45	84,5
hydrin 5)	ca.152,9	ca.35	Essigsäure 12)	118,2	3
Diisoamyl®)	158	ca.75	Acetamid 6)	ca. 156,0	85
Brombenzol 4)	155,0	ca. 44	Propionsaure 12)	137,7	36
2-Chlortoluol ¹¹)	ca.158		Propionamid 7)	156,35	90
4-Chlortoluol 9)	ca.158		Buttersäure 9)	152,3	63
Methanol ³)	64,67(?)	1,2(?)	Isobuttersäure 12).	148,1	55
Glycerin-a.a'-dichlor-			Isovaleriansäure 12)	156,5	83
$hydrin^1$)		62	Dimethyloxalat 4).	146,65	58
Butylalkohol ³)	117,73(?)		Diäthyloxalat 3) .	158,5	84
Isoamylalkohól ⁵) .	130,4	23	Dimethylmalonat 5)		74
n-Hexylalkohol ²) .		ca. 52	Dimethylsuccinat 10)	ca. 159,0	
Glykol 4)	152,5	80	Methyllactat 2)	140	15
Pinakon 10)	155,5	72	Äthyllactat 4)	144,95	45
Cyclohexanol 4)		59	Propyllactat 11)	ca. 156,2	83
Phenol 6)	156,1	78	Acetessigester 5) .	156,15	70
Anisol 1)	151,85	37	Anilin 5)	157,5	87
Chloracetal 1)	155,2	44	Furfurol 4)	146.75	60

1) LECAT, R. 45, 622. — 2) L., R. 46, 243, 244. — 3) L., R. 47, 17. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 172, 174, 175. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I, 288. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 24. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 67. — 8) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 110. — 9) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 153, 155. — 10) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57. — 11) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles [B] 48, 120. — 12) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 21.

Thermische Analyse des Systems von dl-Camphen mit α -Pinen (Eutektikum bei —1150 und 30% Camphen), β -Pinen (Eutektikum bei —1100 und 30% Camphen), einem Gemisch von α - und β -Pinen (Eutektikum bei 1010 und 30% α - + β -Pinen) und Dipenten (Eutektikum bei —1110 und 30% Camphen): Au., C. r. 178, 1174; vgl. a. Au., Peu., D. R. P. 402995; C. 1925 I, 299; Frdl. 14, 504. Thermische Analyse des Systems aus l- und d-Camphen: R., S. Azeotrope Gemische, die Camphen enthalten, s. in der obenstehenden Tabelle. Über ein azeotropes Gemisch mit Glycerin- α - β -dichlorhydrin vgl. Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I

[1927], 110. — Rotationsdispersion der Lösungen von l. und d. Camphen in Äther: Pariselle, C. r. 180, 1832. Beugung von Röntgenstrahlen in Camphen: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 375, 394; C. 1929 I, 2950, 2952.

Chemisches Verhalten. Polymerisiert sich beim Kochen mit Fullererde (VENABLE, Am. Soc. 45, 733). — Nach Briner, Egger, Paillard (Helv. 7, 1022) soll bei der Einw. von Ozon auf Camphen-Dämpfe (nicht näher charakterisiertes) Pinen entstehen. dl-Camphen liefert bei der Oxydation mit einer kalten Lösung von Chromtrioxyd in Acetanhydrid + Tetrachlorkohlenstoff dl-Camphenilon, dl-Camphenilanaldehyd und dl-Camphenilansäure (TREIBS, SCHMIDT, B. 61, 463). Camphen gibt bei der Einw. von Benzopersäure in Äther oder Chloroform in der Kälte Camphenoxyd (Syst. Nr. 2363) (FAIDUTTI, C. r. 189, 855). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff bei 0°: MEERWEIN, J. pr. [2] 113, 13, 27. — Geschwindigkeit der Hydrierung von Camphen Tür sich oder im Gemisch mit anderen ungesättigten Verbindungen in alkoh. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz: Lebedew, Kobljanski, Jakubtschik, Soc. 127, 423; K. 56, 279, 290, 300, 314; L., J., K. 60, 793, 821; C. 1928 II, 1315; L., Platonow, Soc. 1930, 330, 333, 334; K. 61, 2163, 2167. Bei langsamem Einleiten von etwas weniger als 1 Mol Bromwasserstoff in eine Lösung von Camphen in Petroläther unter Kühlung mit Kältemischung entstehen Camphenhydrobromid (S. 67) und wenig Isobornylbromid; beim Einleiten von überschüssigem Bromwasserstoff in eine Lösung von Camphen in Äthylbromid bildet sich hauptsächlich Isobornylbromid (MEERWEIN, A. 458, 36). PARISELLE (C. r. 180, 1833) erhielt mit Bromwasserstoff in alkoh. Lösung bei Anwendung der aktiven Camphene Isobornylbromide von entgegengesetzter Drehung. Bei längerem Behandeln von d-Camphen mit einer unter Kühlung hergestellten Lösung H2C-SO2-O von Schwefeltrioxyd in Eisessig bei 100° unter Ausschluß von Feuchtigkeit
entsteht 2-Oxy-camphansulfonsäure-(10)-lacton (s. nebenstehende Formel;
Syst. Nr. 2670) neben viel Isobornylacetat (Lipp. Holl., B. 62, 501).
H2C—CH—CH3
d-Camphen liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Schwefelsäure linksdrehenden Methyl-isobornyl-äther (MEERWEIN, GÉRARD, A. 435, 183). Camphen gibt beim Kochen mit Formaldehyd und Eisessig Homocamphenolacetat (?) (Syst. Nr. 510) (Prins, Them. Weekb. 16, 1525; C. 1920 I, 425). Liefert mit Bromtrinitromethan und Ameisensäure um r Zusatz von Harnstoff zuerst bei 0°, dann bei Zimmertemperatur O-Formylcamphen bromhydrin $C_{11}H_{17}O_2$ Br ($Kp_{0.6}$: 109—111°) (E. Schmidt, Schumacher, Asmus, B. 56, 1241). Wird bei mehrstündigem Erwarmen mit Eisessig auf 80° nicht angegriffen. beim Erwärmen mit Essigsäure dagegen in Isoborneol und Isobornylacetat umgewandelt (M., Gé., A. 435, 189 Anm. 2). Bei der Einw. von überschüssigem Acetylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid oder Magnesiumbromid in absol. Äther unter Eiskühlung erhält man wenig 21-Aeetyl-camphen neben Isobornylchlorid und anderen Produkten (LIPP, KÜPPERS, HOLL, B. 60, 1578; L., QUAEDVLIEG, B. 62, 2316); 21-Acetyl-camphen wird auch bei Anwendung von Acetylbromid und Magnesiumbromid oder Acetylchlorid und Zinntetrachlorid in Ather erhalten (L., Qu.); bei Verwendung von etwas weniger als 1 Mol Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bei -100 bildet sich 11-Benzoyl-Camphenhydrat-trichloracetat und wenig Trichloressigsäure-isobornylester, bei 80° in der Hauptsache Trichlorasetat und wenig Trichloressigsäure-isobornylester, bei 80° in der Hauptsache Trichloressigsäure-isobornylester (M., A. 453, 43). Camphen liefert mit Chlorharnstoff in essigsaurer Lösung 2.2-Dimethyl-3-chlormethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(3) (Detoeuf, Bl. [4] 31, 179). Camphen gibt bei der Einw. von 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3) in Ather unter Feuchtigkeitsausschluß bei 0° 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3)-isobornylester und wenig 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3)-bornylester; bei erhöhter Temperatur verschiebt sich die Ausbeute zugunsten des 6-Chlor-p-cymol-sulfonsäure-(3)-bornylesters (MEERWEIN, A. 453, 41).

Physiologisches Verhalten: E. Pfankuch in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1298. — Camphen läßt sich neben Camphenhydrat und Isoborneol durch Titration mit Benzopersäure bestimmen (Meerwein, A. 453, 46).

E I 83, Z. 8 v. o. statt "Camphenilanaldehyd" lies "Isocamphenilanaldehyd". E I 84, Z. 16 v. u. nach "34 II, 44" füge zu "; 38, 719; C. 1907 I, 42".

4 - Chlor - 2.2 - dimethyl - 3 - methylen - bicyclo - [1.2.2] - heptan, $^{\rm H_2C-CH-C(CH_3)_2}$ 1-Chlor-camphen, α-Chlor-camphen $^{\rm C}_{10}H_{15}$ Cl, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 2.2-Dichlor-camphan beim Erhitzen mit Phenol und wasserfreiem Kaliumacetat auf 150 — 170° (Meerwein, Wortmann, A. 435, 202). — Camphenāhnlich riechende krystalline Masse. Ist wahrscheinlich nicht ganz einheitlich. Schmilzt bei etwa 20°. Kp: 193 — 197°. — Beim Behandeln mit Ozon in Eisessig und Erwärmen des Reaktionsgemisches entsteht α-Chlor-camphenilon. Liefert bei der Einw. von Natrium und Alkohol Camphen.

5 - Chlor - 2.2 - dimethyl - 3 - methylen - bioyolo - [1.2.2] - heptan, H_2C —CH—C(CH₃)₂ 6-Chlor-camphen, β -Chlor-camphen $C_{10}H_{15}Cl$, s. nebenstehende Formel.

B. Entsteht im Gemisch mit Chlortricyclen aus 2.6-Dichlor-camphan beim CHC—CH—C:CH₂ Erhitzen mit Phenol und wasserfreiem Kaliumacetat auf 170—190° (MEERWEIN, WORTMANN, A. 435, 205). — Wurde nicht rein erhalten. — Beim Behandeln mit Ozon in Eisessig und Erwärmen des Reaktionsgemisches entsteht β -Chlor-camphenilon.

Chloreamphen C₁₀H₁₅Cl von Garino, D'Ambrosio s. S. 61.

- 2.2-Dimethyl-3-brommethylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2^1 -Brom- $_{12}$ C-CH-C(CH₃)₂ camphen, ω -Brom-camphen $C_{10}H_{15}Br$, s. nebenstehende Formel (H 162; $C_{10}H_{15}$ C $C_{10}H_{$
- a) Rechtsdrehende Form, ω-Brom-d-camphen. B. Zur Bildung aus d-Camphen durch Behandeln mit Brom in Äther nach Langlois (A. ch. [9] 12, 265; E I 85) vgl. noch Lipp, J. pr. [2] 105, 58. Kp₇₄₀: 226—228° (korr.; Zers.); Kp₉: 89,5—91° (korr.) (L., J. pr. [2] 105, 58). D^{1,3}: 1,285; n^{1,3}: 1,5287 (L., J. pr. [2] 105, 59). Beim Erhitzen mit Silberoxyd im Druckrohr auf 220° bei Gegenwart von H₂C—CH—C(CH₃)₂ Wasser findet Verharzung statt (L., J. pr. [2] 105, 59). Liefert beim Kochen mit festem Kaliumhydroxyd Dicamphenyläther und Homo-camphenilon der nebenstehenden Konstitution (Lipp, J. pr. [2] 105, 59, 63; H₂C—CH—CO L., Götzen, Reinartz, A. 453, 4). Gibt beim Behandeln mit Trichloressigsäure bei 40° ω-Brom-isobornyl-trichloracetat und geringe Mengen eines isomeren Esters vom Schmelzpunkt 101—102° (Lipp, Lausberg, A. 436, 280).
- b) Linksdrehende Form. B. Die Bildung aus linksdrehendem Camphen entspricht der Darstellung von ω-Brom-d-camphen (Lipp, Götzen, Reinartz, A. 453, 8). [α]⁶: —14,36°. Die Magnesiumverbindung liefert mit Acetonitril bei nachfolgender Zersetzung mit Eis 2¹-Acetyl-camphen-imid, bei nachfolgender Zersetzung mit Ammoniumchlorid-Lösung 2¹-Acetyl-camphen; mit Benzonitril erhält man stets 2¹-Benzoyl-camphen-imid (Lipp, Quaedvlieg, B. 62, 2315).
- H₂C-CH-C(CH₃)₂ 5-Nitro-2.2-dimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 6-Nitro-camphen, sek.- α -Nitro-camphen $C_{10}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Tricyclen beim Erhitzen mit Salpetersäure CH₂ -CH-C:CH2 (D:1,075) im Rohr auf 125-130°, neben Isocamphoronsäure und anderen Produkten (Nametkin, Zabrodin, A. 441, 185; 38. 57, 93). — Charakteristisch riechendes Öl. Kp₁₄: 119—119,5°. D. 21,0689. n. 18: 1,4942. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Alkalien mit intensiv gelber Farbe. — Entfärbt wäßr. Permanganat-Lösung sowie Brom in Chloroform unter Bromwasserstoffentwicklung (Nametrin, Zabrodin, A. 441, 185; Ж. 57, 94). Beim Erwärmen mit Zinkstaub in Essigsäure erhält man sek. α-Amino-camphen, neben harzigen Produkten (N., Z., A. 441, 186; X. 57, 95), bei der Reduktion mit überschüssigem Zinn(II) chlorid und rauchender Salzsäure in wäßrig-alkoholischer Lösung sek.-α-Amino-camphen und wenig α -Camphenon (s. nebenstehende Formel; Syst. Nr. 620) (N., Z., B. 59, 368). Die alkal, Lösung addiert Brom unter Bildung eines schweren Öls (N., Z., A. 441, 186; \Re . 57, 94). Reagiert nicht mit Essigsäure bei Gegenwart von Schwefelsäure (N., Z., A. 441, 186; \Re . 57, 94). H2C-CH-C(CH3)2 ĊH₂ OC-CH-C:CH₂
- 5-Nitroso-5-nitro-2.2-dimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Camphenpseudonitrol $C_{10}H_{14}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus sek.- α -Nitro-camphen in verd. Natronlauge beim Behandeln mit Natriumnitrit und folgenden Zufügen von verd. Schwefelsäure (NAMET-KIN, ZABRODIN, A. 441, 186; %. 57, 95). Blättchen (aus Chloroform). F: 99° (Zers.).
- 38. 2.2 Dimethyl 5 methylen bicyclo [1.2.2] heptan, β-Fenchen C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. | CH₂ | CH₂ | Optisch-inaktive Form, dl-β-Fenchen (E I 86). Zur Ozoni-

sierung vgl. noch Komppa, Roschier, A. 470, 144.

39. 7.7 - Dimethyl - 2 - methylen - bicyclo - [1.2.2] - heptan, H₂C-CH-C:CH₂ α-Fenchen C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel. Linksdrehende Form, c(CH₂) - L-α-Fenchen (H 162; EI 86). B. Zur Bildung aus linksdrehendem H₂C-CH-CH₂ Fenchylalkohol¹) durch Erhitzen mit Kaliumdisulfat oder Phthalsäure vgl. Namethen, A. 440, 66; N., Sseliwanowa, Ж. 57, 70. Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf linksdrehenden Fenchylalkohol¹) in Petroläther unter Kühlung mit Eis-Kochsalz (Ruzicka, Liebl., Helv. 6, 270; vgl. Kondakow, Chem. Listy 23, 53; C. 1929 II, 877; Chem. Abstr. 23, 2708). — Kp₇₂₀: 153—154°; D¹²: 0,870; n¹³: 1,4750; [α]₅: —38° (R., L.). — 1-α-Fenchen liefert bei der Öxydation mit einer kalten Lösung von Chromtrioxyd in Acetanhydrid + Tetrachlorkohlenstoff in geringer Ausbeute α-Fenchocamphoron, α-Fenchenilansäure und α-Fenchen mit Benzopersäure in Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff bei 0°: Meerwein, J. pr. [2] 113, 13, 27.

40. 4.7 - Methylen - oktahydroinden, 2.5 - Methylenbicyclo - [0.3.4] - nonan, Tetrahydrodicyclopentadien C₁₀H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 164; E I 87). Zur Konstitution vgl. die Angaben bei Dicyclopentadien (Syst. Nr. 473). — B. Aus Dicyclopentadien oder aus Dihydro-dicyclopentadien bei der

Reduktion mit Wasserstoff in Äther in Gegenwart von Platinmohr (Staudinger, Rheiner, Helv. 7, 24, 28). — Krystalle (aus Methanol). F: 77°. Ist unter Atmosphärendruck unzersetzt destillierbar. — Beim Überleiten der Dämpfe über eine glühende Platinspirale erfolgt Spaltung in Cyclopenten und ein dickflüssiges Öl vom Siedepunkt 182°.

1.2-Dibrom-4.7-methylen-oktahydroinden, 7.8-Dibrom-2.5-methylen-bicyclo-[0.8.4]-nonan, Dihydro-dicyclopentadien-dibromid $C_{10}H_{14}Br_2$, Formel I. B. Aus

Dihydrodicyclopentadien beim Behandeln mit Brom in Chloroform (Wieland, Bergel, A. 446, 25) oder in Eisessig (Staudinger, Bruson, A. 447, 104). — Krystalle (aus Methanol). F: 62,5° (W., Br.), 65° (St., Br.). — Bei 2—3-stdg. Kochen mit wenig Silberacetat in Eisessig

erhält man die Acetylverbindung eines Brom-oxy-tetrahydrodicyclopentadiens (Syst. Nr. 510; Formel II oder III), bei 30-stdg. Kochen mit viel Silberacetat Diacetoxy-tetrahydrodicyclopentadien (Syst. Nr. 551; Formel IV) (W., Be., A. 446, 26).

- 41. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ von Doebner (H 5, 164) ist als 1-Methyl-2-propylbenzol (Syst. Nr. 469) erkannt worden (Kuhn, Deutsch, B. 65 [1932], 44).
- 42. 1.2.2 Trimethyl-3.6 methylen bicyclo-[0.1.3] hexan,
 Tricyclen, Cyclen C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 164; E I 87).

 B. Bei wiederholter Behandlung von 2.6-Dichlor-camphan mit Natrium in siedendem absoluten Ather (Aschan, B. 61, 42). Durch Reduktion von H₂C-CH-C(CH₅)₂
 2.10-Dichlor-camphan mit Natrium und absol. Alkohol auf dem Wasserbad (Komppa, B. 62, 1370). Aus Bornylenhydrochlorid (S. 64) beim Erhitzen mit 25 Tln. Wasser im Rohr auf 100° oder mit 1 Tl. Anilin auf ca. 166° (Achmatowicz, Roczniki Chem. 8 [1928], 59, 68). Bei der Reduktion von Tricyclenylchlorid mit Natrium und absol. Alkohol auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (Ko., B. 62, 1369). Zur Bildung aus Campherhydrazon durch Einw. von gelbem Quecksilberoxyd vgl. noch Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 353933; C. 1922 IV, 499; Frdl. 14, 508. Aus Tricyclal-azin (Syst. Nr. 620) durch Erhitzen mit Natriumäthylat auf 180—195° (Lipp, B. 53, 779). Beim Erhitzen von Teresantalalsemicarbazon (Syst. Nr. 620) mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 180° (Ruzicka, Liebl, Helv. 9, 143). Krystalle. F: 66—67° (ACH.), 64—65° (korr.) (Lipp). Kp₇₅₈: 154—156° (ACH.); Kp₇₅₈: 151,6—152° (korr.) (Lipp). Verflüchtigt sich unter 6 mm Druck schon bei 40° (Ko.). —

¹) Der bei diesen Reaktionen zur Verwendung kommende "linksdrehende" Fenchylalkohol ist als Gemisch von ca. 9 Tln. l- α -Fenchylalkohol nud 1 Tl. l- β -Fenchylalkohol anzusehen (vgi. dazu Kenyon, Priston, Soc. 127, 1476).

Ist gegen Brom in Chloroform nur kurze Zeit beständig (LEP). Liefert beim Erwärmen mit Permanganat in Eisessig in geringen Mengen Tricyclensäure und ein Keton, dessen Semicarbazon bei langsamem Erhitzen bei 233—234° unter Zersetzung schmilzt (LIPP). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,075) im Rohr auf 125—130° sek. α-Nitro-camphen, Isocamphoronsäure und Oxalsäure (Nametkin, Zabrodin, A. 441, 185; Ж. 57, 93). Beim Überleiten von Tricyclen im Wasserstoffstrom über Platin-Kohle bei 155—160° bildet sich Camphan (Zelinsky, Lewina, A. 476, 64). Gibt beim Erhitzen mit wasserfreiem Natriumdisulfat in Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 168° Camphen und andere Produkte (Lipp). Ist gegen 1-stdg. Kochen mit Zinkchlorid in Benzol beständig (Lipp).

- 5-Chlor-1.2.2-trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan,
 Chlortricyclen C₁₀H₁₅Cl, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben
 β-Chlor-camphen beim Erhitzcn von 2.6-Dichlor-camphan mit Phenol und
 wasserfreiem Kaliumacctat auf 170—190° (ΜΕΕΚWΕΙΝ, WORTMANN, A. 435,
 205). Krystalle (aus Methanol oder Eisessig). F: 134—135°. Kp: 194°
 bis 196°. Sublimiert leicht. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Liefert bei der Reduktion
 mit Natrium und Alkohol Tricyclen.
- 2.2 Dimethyl 1 chlormethyl 3.6 methylen bicyclo [0.1.3] hexan, Tricyclenylchlorid, "Tricyclylchlorid" $C_{10}H_{16}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Tricyclenol bei der Einw. von 1 Mol Phosphorpentachlorid in Petroläther (Lipp, B. 53, 777) oder beim Erwärmen mit H2C-UH-C(CH3)2 Phosphortrichlorid in absol. Chloroform (Komppa, B. 62, 1369). Ölige, angenehm riechende Flüssigkeit. Erstarrt in einer Kältemischung. Kp14,5: 85—88°; Kp11: 81—82,5° (L.). Kp2. 75—76°; D7°: 1,0348; n7°: 1,49336 (K.). Liefert beim Erwärmen mit Natrium und absol. Alkohol auf dem Wasserbad Tricyclen und wahrscheinlich Tricyclenyläthyläther $C_{10}H_{15} \cdot O \cdot C_2H_5$ (Syst. Nr. 510) (K.). Entfärbt Brom in Chloroform erst nach längerem Stehen (L.).
- 43. 2.2.3 Trimethyl 3.6 methylen bicyclo [0.1.3] hexan, β-Bornylen Isocyclen, "β-Pericyclocamphan"

 C₁₀H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 165; E 1 87). B. Aus Camphenon-hydrazon beim Erhitzen mit Quecksilberoxyd in Alkohol (Nalietkin, BrJussowa, A. 459, 153, 168; ж. 60, 270, 291; 62 [1930], 334). —

 Krystalle (aus Alkohol). F: 119°. Kp: 150—151°. Ist mit Alkoholdampf flüchtig.
- 44. 2.2.6-Trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, β -Pinolen. Cyclofenchen $C_{10}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus d-Fenchon-hydrazon durch Einw. von gelbem Quecksilberoxyd in Alkohol anfangs unter Kühlung, zuletzt bei Siedetemperatur (Chem. Fabr. Sche-H2C CH-C(CH3)2 RING, D. R. P. 353933; C. 1922 IV, 499; Frdl. 14, 508; NAMETKIN, BRJUSSOWA, A. 459, 166; Ж. 60, 290). Kp: 142,5—143,5°; D^m: 0,8588; n^m: 1,4513; [α]^m: +0,45° (Chem. Fabr. Schering). Kp₇₅₄: 143—143,5°; D^m: 0,8603; n^m: 1,4515 (N., Br.). Cyclofenchen gibt beim Überleiten über Platin-Kohle im Wasserstoff-Strom bei 155—160° Isobornylan (S. 68), im Kohlendioxyd-Strom bei 300° vermutlich ein Gemisch von α und β -Fenchen (Zelinsky, Lewina, A. 476, 63, 69).

E I 5, 88, Z. 7 v. o. statt "Syst. Nr. 508" lies "E I 6, 54".

- 45. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Citronellal. B. Aus Citronellal beim Behandeln mit 50% iger Schwefelsäure bei 25—30° sowie aus Menthoglykol beim Behandeln mit 50% iger Schwefelsäure bei 12° oder beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat (Hornuch, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 184, 194; C. 1928 II, 1326). Kp: 175—181°. Verschiedene Präparate zeigten: D_4^{w} : 0,8535, 0,8583. n_5^{w} : 1,4900; n_5^{w} : 1,4875.
- 46. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Zingiber nigrum. V. Im äther. Öl der Früchte von Zingiber nigrum Gaertner (Kariyone, Matsushima, J. pharm. Soc. Japan 1927, 96; C. 1927 II, 2405). Kp: 173—176°. D_{i}^{n} : 0,8564. n_{D}^{n} : 1,4861. $[\alpha]_{D}^{n}$: +1,3°.
- 47. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Smyrnium perfoliatum. V. In den reifen Samen von Smyrnium perfoliatum (Nilow, H. 60, 1580; C. 1929 I, 2709). Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 160—165°. D_{11}^{u} : 0,8767. n_{15}^{u} : 1,4810.
- 48. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Thymianöl. V. In einem spanischen Thymianöl (Schimmel & Co., Ber. Schimmel 1922, 72; C. 1922 IV, 764). Flüssigkeit von karottenartigem Geruch. Kp: 155—156°. D¹⁵: 0,8533—0,8537. $n_{\nu}^{\rm m}$: 1,4620—1,4623. α_0 : +4,6° bis +4,8°. Veränderungen bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat: Schimmel & Co. Bildet ein Nitrosochlorid, das sich bei ca. 85° zersetzt, ein zwischen 105° und 108° schmelzendes Nitrolbenzylamid und ein bei 194—195° schmelzendes Nitrolpiperidid.

49. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Cascarillöl. V. Wurde in geringer Menge bei der Destillation von Cascarillöl, dem äther. Öl der Rinde von Croton eluteria Benn. erhalten (Thoms, Verh. Ges. dtsch. Naturf. 71 II [1900], 2. Hälfte, S. 648; C. 1900 II, 574; Th., Fendler, Ar. 238, 682). — Flüssigkeit von angenehmem, etwas an Pinen erinnerndem Geruch. Kp₇₈₀: 155—157°; Kp₁₀₀: 90—95°. D²⁰: 0,845. [α] $_0^n$: +2,5°. — Addiert 1 Mol Chlorwasserstoff und 2 Atome Brom unter Bildung öliger Produkte. Gibt ein Nitrosochlorid vom Schmelzpunkt 91—92° und ein Nitrolpiperidid vom Schmelzpunkt 112°. [Gaede]

7. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{18}$.

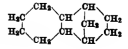
- 1. γ Pentinyt cyclohexan, 5 Cyclohexyt pentin (2) $C_{11}H_{18} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus der Natriumverbindung des 4-Cyclohexyl butins-(1) und Dimethylsulfat in wasserfreiem Äther (Bourguel, C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 356, 363). Flüssigkeit von anisartigem Geruch. Kp₁₇: 93—93,5°; D²⁰: 0,857; n²⁰: 1,4710 (B., A. ch. [10] 3, 363). Bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium erhält man 5-Cyclohexyl-penten-(2) (B., Bl. [4] 41, 1475). Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Petroleum auf 160° 5-Cyclohexyl-pentin-(1)-natrium (B., C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 363).
- 2. δ Pentinyl cyclohexan, 5 Cyclohexyl pentin (1) $C_{11}H_{18} = H_2C \cdot CH_2 \cdot$
- 3. 1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexadien-(1.5). 3-Methyl-p-menthadien-(1.3) $C_{11}H_{18}=CH_3\cdot C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)>C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol dl- oder l-Piperiton und 2 Mol Methylmagnesiumjodid in Äther (Read, Watters, Soc. 1929, 2168). Kp₇₃₇: 184—186°; Kp₁₈: 81—82°; Kp₉: 73,5—74,5°. D₄²⁸: 0,8585. n_D²⁸: 1,4845; n_D⁴⁸: 1,4865. Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung $\omega.\omega$ -Dimethyl-acetonylaceton.
- 4. 1.5 Dimethyl 2 isopropyliden cyclohexen (6) und 1.5 Dimethyl-2-isopropenyl-cyclohexen (1) C₁₁H₁₈, Gemisch aus CH₃·HC < CH₂—CH₂—CH₂ > C:C(CH₃) and CH₃·HC < CH₂—CH₂—CH₂ > C:C(CH₃) and CH₃·HC < CH₄—CH₂ C(CH₃) are cyclohexen (1) C₁₁H₁₈, Gemisch aus CH₃·HC < CH₂-CH₂ > C:C(CH₃) and CH₃·HC < CH₃ C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) and CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) CH₃·HC + (1) C(CH₃) are cyclohexen (1) C(CH₃
- 5. **6.6-Dimethyl-2-athyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2)**, $HC=C(C_2H_5)-CH$ Methylmyrtenyl $C_{11}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid beim Erwärmen mit Methylmagnesiumjodid in absol. Ather (Rupe, A. 459, 180). Leicht bewegliche Flüssigkeit von scharfem pinenartigem Geruch. Kp_{62} : 95,5—96°. D_{1}^{m} : 0,8697. $[\alpha]_{D}^{m}$: +33,96° (unverdünnt). Rotationsdispersion bei 20°: Rupe.
- 6. 2.4.6.6-Tetramethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2) oder 4.6.6-Trimethyl-2-methylen-bicyclo-[1.1.3]-heptan, Homoverbanen $C_{11}H_{18}$, Formel I oder II.

B. Aus Methylverbanol (Syst. Nr. 509) bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck, am besten in Gegenwart von Oxalsäure (Wienhaus, Sohumm, A. 439, 45). — Wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₄₈: 184—188°. D⁴ : 0,8538. n⁵ : 1,4714.

- 8. 1.3.3-Trimethyl-2-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, H₂C-C(CH₃)-C:CH₂ α-Methyl-camphen C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 90). B. Beim Erhitzen von α-Methyl-fenchol (Nametkin, Chuchrikowa, H₂C-OH-C(CH₃)₂ % 50, 257; C. 1923 III, 1013; A. 432, 216), von 2-Methyl-borneol (N., Schlesinger, Ж. 51, 146; C. 1923 III, 1014; A. 432, 224) oder von 4-Methyl-isoborneol (N., Brjussowa, Ж. 55, 528; C. 1925 II, 650) mit Kaliumdisulfat auf 150°. Krystalle (aus Methanol). F: 41—43° (N., Ch.). Kp: 170—171° (N., Ch.; N., Schl.). [α]_D: +15,8° (Äther; p = 11) (N., Schl.). Bei der Oxydation mit Permanganat wurde Fenchon isoliert (N., Ch.). Liefert beim Kochen mit Eisessig und etwas Schwefelsäure 4-Methyl-isoborneol-acetat (N., Schl.). Titrimetrische Bestimmung mit Benzopersäure: N., Br., J. pr. [2] 112, 173; Ж. 57, 376.
- 9. 1.2.5.5-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2), Methylisofenchen, 1-Methyl-y-fenchen $C_{11}H_{18}$, Formel I. B. Neben 1-Methyl- β -fenchen beim Erhitzen von 2-Methyl-isofenchylakohol (Formel II) mit wasserfreiem Kaliumdisulfat auf 155—160°

(Komppa, A. 472, 180, 183) oder auf 170—230° (K., Nyman, A. 523 [1936], 88, 94). — Kp: 154° bis 156° ; D_{*}^{∞} : 0.8439; n_{*}^{∞} : 1.45284 (K., N.). — Bei der Ozonspaltung in Eisessig erhält man 1.1.4-Trimethyl-2-formyl-4-acetyl-cyclopentan (Formel III; Syst. Nr. 667) und die ölige

- 1.1.4-Trimethyl-4-acetyl-cyclopentan-carbonsäure (2), die bei weiterer Oxydation mit Natriumhypobromit dl-cis-Fenchocamphersäure (Formel IV) liefert (K.; K., N.).
- 10. 1.5.5-Trimethyl-2-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 1-Methyl- β -fenchen $C_{11}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. s. im Artikel 1-Methyl- γ -fenchen. Kp: 163—164°; D_{1}^{∞} : 0.8497; n_{1}^{∞} : 1,4621 (Komppa, Nyman, A. 523 [1936], 88, 96; vgl. K., A. 472, (CH₃)₂C—CH——CH₂ 180, 183).
- 11. 1.2.7.7 Tetramethyl bicyclo [1.2.2] hepten (5), HC—C(CH₃)—CH-CH₃ 6-Methyl-bornylen C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von 6-Methyl-bornyl-(2)-xanthogensäuremethylester (BrJUSSOWA, Ж. 59, 654, 656; C. 1928 I, 1030). Krystalle (aus Alkohol). F: 118,5—119°. Sehr flüchtig. Liefert bei der Oxydation mit 1 %iger Permanganat-Lösung in Benzol 5-Methyl-camphersäure. Oxydation mit Benzopersäure: B.
- 12. 1.7.7-Trimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, H_1^{C} - $C(CH_2)$ - CH_2 3-Methylen-camphan $C_{11}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3-Oxymethyl-camphan mit sirupöser Phosphorsäure (RUPE, H_2^{C} - CH_2^{C} - $C:CH_2^{C}$ -C
- 13. 1.4 Methylen dekalin, 7.9 Äthylen bicyclo[0.3.4]-nonan C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen
 von 5.8-Dioxo-1.4-methylen-dekalin in Eisessig mit amalgamiertem
 Zinkstaub und rauchender Salzsäure (DIELS, ALDER, A. 460, 108).
 Terpenartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 84—85°; Kp₂₅: 91°.



14. 3.6-Dimethyl-3.6-isopropyliden-bicyclo-[0.1.3]-hexan, Methyl-cyclen C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution HC CH vgl. Nametkin, Brjussowa, J. pr. [2] 185 [1932], 156 Anm.; Ж. 62 [C(CH₃)] [1930], 343 Anm.; N., Bogatschewa, Bl. [4] 49 [1931], 1035; Ж. 62, 1340; H₃C C(CH₃) CH₂ C. 1931 I, 1277. — B. Aus 4-Methyl-campher-hydrazon durch Einw. von Quecksilberoxyd in Alkohol anfangs unter Kühlung, zuletzt auf dem Wasserbad (N., Br., B. 57, 1260; Ж. 57, 80). Aus dem Hydrazon des Methyl-isocyclenons (Syst. Nr. 620) bei 12-stdg. Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 180—195° (N., Br., J. pr. [2] 135, 163; Ж. 62, 348). — Sehr leicht flüchtige, camphenähnlich riechende Krystalle (aus Alkohol). F: 113—114° (N., Br., J. pr. [2] 135, 165). Kp₇₆₂: 168—168,5⁴ (N., Br., B. 57, 1260). — Entfärbt Brom in Chloroform (N., Br., B. 57, 1260).

15. 1.2.2.6 - Tetramethyl - 3.6 - methylen - bicyclo - [0.1.3] - hexan, ,,α-Pericyclohomocamphan" C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 90). Radmacher (Dissert. [Aachen 1920], S. 16, 25, 27) erhielt bei der Umsetzung von Campher oder Fenchon mit Methylmagnesiumjodid und Abspaltung von Wasser aus dem entstandenen Methylborneol bzw. Methylfenchol durch Einw. von überschüssiger Grignardverbindung stets Gemische von α-Methylcamphen und 2-Methylen-camphan (,,Methylfenchen") (vgl. E I 90, Nr. 8 und 9); ein dem α-Pericyclohomocamphan entsprechender Kohlenwasserstoff konnte nicht isoliert werden. Vgl. a. ΜΕΕΝΨΕΙΝ, ΜΟΝΤΓΟΚΤ, Α. 435, 208 Anm. 4.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{20}$.

- 1. δ Hexinyl cyclohexan. 6 Cyclohexyl hexin (2) $C_{12}H_{20} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot [CH_2]_3 \cdot C \cdot C \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln der Natriumverbindung des 5-Cyclohexyl-pentins-(1) mit Dimethylsulfat in wasserfreiem Äther (Bourguel, C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 356, 364). Flüssigkeit von obstartigem Geruch. Kp₁₇: 109—110°; D²⁰: 0,853; n²⁰: 1,4710 (B., A. ch. [10] 3, 364). Gibt bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von kolloidslem Palladium 6-Cyclohexyl-hexen-(2) (B., Bl. [4] 41, 1476). Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Petroleum auf 160° 6-Cyclohexyl-hexin-(1)-natrium (B., A. ch. [10] 3, 365).
- 2. ε Hexinyl cyclohexan, 6 Cyclohexyl hexin (1) $C_{12}H_{20}=H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot [CH_2]_4 \cdot C: CH$. B. Die Natriumverbindung entsteht beim Erhitzen von 6-Cyclohexyl-hexin-(2) mit Natriumamid in Petroleum auf 160° (Bourguel, C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 365). Kp₁₇: 101°; D²⁰: 0,846; n^{x₀}: 1,463 (B., A. ch. [10] 3, 365). Gibt bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium 6-Cyclohexyl-hexen-(1) (B., Bl. [4] 41, 1476). Die Natriumverbindung liefert beim Behandeln mit Kohlendioxyd in Toluol unter Kühlung 6-Cyclohexyl-hexin-(1)-carbonsäure-(1) (B., C. r. 179, 688; A. ch. [10] 3, 388). $C_{12}H_{19}A_9 + A_9NO_3$. Krystalle (B., A. ch. [10] 3, 365).
- 3. 1-Methyl-3-äthyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.3), 3-Äthyl-p-menthadien-(1.3) $C_{12}H_{20} = CH_3 \cdot C \cdot CH^2 \cdot C(C_2H_5) > C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dl- oder l-Piperiton und Äthylmagnesiumjodid in Äther (Read, Watters, Soc. 1929, 2169). Wurde nicht ganz rein erhalten. Kp₇₃₇: 199—202°; Kp₁₅: 83—85°. D₄°: 0,8631. n₅°: 1,4854.
- 4. 1.3.4 Trimethyl 1 isopropenyl cyclohexen (3), Dimethyldipren $C_{12}H_{30} = CH_3 \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 > C(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 = CH_3 \cdot CH_3 = CH_3 \cdot C \cdot CH_3 = CH_3 \cdot CH_3 = CH_3 \cdot CH_3 = CH_3 \cdot CH_$
- 5. 1-Cyclohexyl-cyclohexen-(1). Δ^1 -Dekahydrodiphenyl $C_{12}H_{20} = H_2C < CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 > CH_3 \cdot CH_3$

[Syst. Nr. 461

erhält man cis-1-Cyclohexyl-cyclohexandiol-(1.2) (F: 122—123°) und wenig trans-1-Cyclohexyl-cyclohexandiol-(1.2) (F: 142°) (Böbseken, B. 56, 2411). Liefert mit eisgekühlter, schwach alkalischer Permanganat-Lösung Adipinsäure und andere Produkte (H., Mitarb.). Gibt bei der Ozonisierung in Eisessig und nachfolgenden Oxydation mit warmer alkalischer Permanganat-Lösung ε -Oxo- ε -cyclohexyl-n-capronsäure (H., Mitarb.). Liefert bei der Hydrierung mit Palladium-Kohle ohne Lösungsmittel Dicyclohexyl (H., Mitarb.). Gibt ein in Aceton schwer lösliches Nitrosochlorid vom Schmelzpunkt 115° und ein in Aceton leichter lösliches Nitrosochlorid vom Schmelzpunkt 140° (H., Mitarb.).

- 6. 1 Cyclohexyl cyclohexen (3), Δ^3 Dekahydrodiphenyl $C_{12}H_{20}=H_2C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}$ CH · CH · CH2 · CH2 · CH3 · CH3 · CH4 · CH4 · CH3 · CH4 ·
- 7. Cyclohexylidencyclohexan, "Dicyclohexen" $C_{12}H_{20} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C \cdot C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > CH_2$ (vgl. H 169; E I 91). B. Neben Cyclohexen beim Erhitzen von Cyclohexanol mit etwas konz. Schwefelsäure auf 130° (Senderens, Aboulenc, C. r. 183, 831) oder mit Kaliumdisulfat (S., C. r. 187, 1104). Kp: 240° (S., A.).
- 8. 1-Cyclohexylmethyl-cyclopenten-(1), 1-Hexahydrobenzyl-cyclopenten-(1), Cyclohexyl- Δ^1 -cyclopentenyl-methan $C_{12}H_{20}=CH_2\cdot CH_2\cdot
- 9. **6.6** Dimethyl 2 propyl bicyclo [1.1.3] HC=C(CH₂·C₂H₅)-CH hepten-(2), Äthylmyrtenyl $C_{12}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid durch Erwärmen mit Äthylmagnesium-bromid in absol. Äther (Rupe, A. 459, 181). Leicht bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 73—73,5°. D₁°: 0,8663. [α] : +21,97°. Rotations-dispersion bei 20°: Rupe.

10. Dekahydroacenaphthen $C_{12}H_{20} = \frac{H_2C}{H_2CCH_2-CH_2}CH-CH_2$ (H 170; E I $H_2CCH_2-CH_2$)

91). B. Durch katalytische Hydrierung von Acenaphthen mit Nickelkatalysator (Goswami, C. r. 179, 1269) oder mit Nickeloxyd und Hopcalite (Orlow, Belopolsky, B. 62, 1232; K. 61, 1274). — D¹⁵₁: 0,9329; n¹⁵₁: 1,5200 (O., B.). — Wird durch Wasserstoff unter 70 bis 75 Atm. Druck in Gegenwart eines Tonerde-Hopcalite-Gemisches bei 450° teilweise unter Bildung von Gasen und flüssigen Kohlenwasserstoffen zersetzt (O. B). Beim Cracken bei 650° wurden neben anderen Produkten auch Toluol und Inden isoliert (O., B.). — Überführung in einen künstlichen Gerbstoff durch Behandlung mit Thionylchlorid und Schwefelsäure: Moeller, D. R. P. 387890; C. 1924 I, 2634; Frdl. 14, 679.

9. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{13}H_{22}}.$

- 1. 1-Methyl-3-propyl-4-isopropyl-hexadien-(1.3), 3-Propyl-p-menthadien-(1.3) $C_{13}H_{22} = CH_3 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_2H_3 \cdot C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dl-Piperiton und Propylmagnesiumjodid in Äther (Read, Watters, Soc. 1929, 2170). Wurde nicht rein erhalten. Kp₁₄: 104—106°. D₂*: 0,8872. n_{D}^{m} : 1,4865.
- 2. 6.6 Dimethyl 2 butyl bicyclo [1.1.3] HC=C(CH₂·Cl₄·C₂H₅)—CH
 hepten-(2), Propylmyrtenyl C₁₃H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid durch Erwärmen mit Propylmagnesiumbromid in absol. Ather (Rupe, A. 459, 181).—
 Leichtbewegliche Flüssigkeit von pinenartigem Geruch. Kp₁₀: 88—89°. D₄°: 0,8624. [α]_D°:
 +21,6°. Rotationsdispersion bei 20°: Rupe.
- 3. Dodekahydroftuoren, Perhydroftuoren $C_{12}H_{22}$, s. nebenstehende Formel (H 140). V. In sehr geringer Menge im Steinkohlen-Urteer (Weissgerber, Moehrle, Brennstoffch. 4, 83; C. 1923 II, 1264). B.

Entsteht hei der Druckhydrierung von Fluoren in Gegenwart von Katalysatoren wie Osmium, Osmium-Cerdioxyd, Osmium-Thoriumdioxyd und Nickeloxyd-Cerdioxyd (SSADIKOW, MICHAILOW, B. 61, 1792; 3K. 60, 1567; vgl. ORLOW, BELOPOLSKY, B. 62, 1227) sowie in Gegenwart von Nickeloxyd-Hopcalite (O., B.).

10. Kohlenwasserstoffe C14H24.

- 1. 1-Methyl-4-isopropyl-3- β -butenyliden-cyclohexan, 3- β -Butenyliden-p-menthan $C_{14}H_{24}=H_2C\langle CH_1^2CH_1^2CH_2^2\rangle C:CH\cdot CH:CH\cdot CH_3$. B. Aus 5-Methyl-2-isopropyl-cyclohexylidenacetaldehyd und Äthylmagnesiumbromid in Äther, nehen 1-Methyl-4-isopropyl-3- $[\beta$ -oxy-butyliden]-cyclohexan (Rupe, Gassmann, Helv. 12, 201). Leicht hewegliches Öl von schwachem Geruch, Kp₁₂: 99°.
- 2. $\alpha.\alpha$ -Dicyclohexyl-āthylen $C_{14}H_{24}=H_2C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>CH\cdot C(:CH_2)\cdot HC<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>CH_2$. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol hestimmt (Venus-Danilowa, \mathcal{H} . 61, 1482; C. 1930 II, 566). B. Aus Methyldicyclohexyl-carhinol beim Kochen mit konzentrierter, wäßriger Oxalsäure-Lösung (V.-D.). Kp_{18} : 140°. D_0° : 0,9175; D_1^{∞} : 0,9054. n_{D} : 1,4947. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Liefert bei längerer Einw. von Benzopersäure in Chloroform $\alpha.\alpha$ -Dicyclohexyl-āthylenoxyd (Syst. Nr. 2364).
- 3. 1 $\ddot{A}thyl$ 2 cyclohexyl cyclohexen (6) $C_{14}H_{24} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot HC < C(C_2H_5) \cdot CH_2 > CH_2 > CH_2 + HC < C(H_2 CH_2 + CH_2 + HC_2) > CH_2 = H_2 + HC_2
- 4. Tetradekahydroanthracen, Perhydro-anthracen C₁₄H₂₄, s. nebenstehende Formel (H 171). B. In geringer Menge beim Erwärmen von Tetralin mit 2% Aluminiumchlorid auf 50—70° (SCHROETER, B. 57, 1998).

 Blätter (aus Alkohol). F: 93°. Kp₁₁: 128°. Wird von Brom, Salpetersäure, Schwefelsäure und Permanganat nicht angegriffen.

11. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{26}$.

- 1. 1-Methyl-4- $[4^1.4^5$ -dimethyl-hexen- $[4^4]$ -yl]-cyclohexen-[1], 2-Methyl-6-[4-methyl- Δ^3 -cyclohexenyl]-hepten-[2], Dihydrozingiberen $C_{15}H_{26}=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot HC<\frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3}{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3}$. Zur Konstitution vgl. Ruzicka, van Veen, A. 468, 147. B. Zur Bildung durch Reduktion von Zingiberen mit Natrium in Alkohol vgl. R., van V., A. 468, 159. Kp₁₅: 135—136°. D₄¹⁵: 0,865. n₇¹⁶: 1,4881. Beim Ozonisieren in Eisessig und Oxydieren des Ozonids mit Chromsäure konnten Bernsteinsäure und Lävulinsäure erhalten werden. Liefert heim Behandeln mit Ozon in Tctrachlorkohlenstoff und Oxydieren des Ozonids mit Permanganat in wäßr. Aceton 7-Oxo3-methyl-4-carhoxymethyl-octan-carbonsäure-[1] (E II 3, 496). Beim Erhitzen mit 3 Atomen Schwefel auf 180—250° hildet sich Cadalin.
- 2. Dihydrocadinen $C_{15}H_{26}$, wahrscheinlich Gemisch von I, II und III. Zur Konstitution vgl. die im Artikel Cadinen (Syst. Nr. 471) zitierte Literatur. B. Beim Kochen von

Dihydrocadinol $C_{15}H_{26}O$ (Syst. Nr. 509) mit 90% iger Ameisensäure (Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 101). — Öl. Kp_{12} : 129—131°. D_4^{13} : 0,8999. n_5^{13} : 1,4952. α_D : +19,8°. — Bei der Ozonspaltung wurde eine Verhindung $C_{15}H_{26}O_2$ (Öl; $Kp_{0,2}$: ca. 110°) und deren Peroxyd $C_{15}H_{26}O_3$ (Öl; $Kp_{0,2}$: ca. 145°) isoliert.

3. Dihydroselinen, Dihydroeudesmen C₁₅H₂₈ (E I 92). Gemisch von I und II und sehr geringen Mengen III oder IV; zur Konstitution vgl. RUZICKA, CAPATO, A. 458,

70; R., Wind, Koolhaas, Helv. 14 [1931], 1136; R., Plattner, Fürst, Helv. 25 [1942], 1364. — Zur Bildung aus Dihydroeudesmol durch Kochen mit Ameisensäure nach Semmler,

Tobias, B. 46, 2028 vgl. R., C., A. 453, 81. — Öl. Kp₁₂: 127° (R., C.). — Liefert beim Behandeln mit Ozon in Eisessig und Verkochen des Ozonids mit Wasser neben anderen Produkten 7-Oxo-1.10-dimethyl-dekahydronaphthalin (R., C., A. 453, 81).

4. 1.4-Dimethyl-7-isopropyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-azulen, Oktahydro-S-guajazulen 1), Oktahydrokessazulen 1 0, 1 0 oktahydrokessazulen 1 1, 1 2, 2 3 oktahydrokessazulen 2 4.

CH[CH(CH₃)₂]—CH₂—CH(CH₃)

CH₂ (vgl. E I 93). Zur Konstitution und zur Identität von Kessazulen und S-Guajazulen vgl. die im Artikel S-Guajazulen (Syst. Nr. 478a) zitierte Literatur. — B. Bei der katalytischen Hydrierung von S-Guajazulen in Gegenwart von Platinschwarz in Essigester bei 60° (Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 139; Asahina, Nakanishi, J. pharm. Soc. Japan 48, 2, 7; C. 1928 I, 1861. — Öl. Kp₁₁: 123—125°; D[∞]₁: 0,8872; n[∞]₁: 1,4834 (Ruz., Rud.). Kp_{7,5}: 112—115°; D[∞]₁: 0,8930; n[∞]₁: 1,4714 (A., N.). — Liefert bei der Dehydrierung mit Schwefel S-Guajazulen zurück (Ruz., Rud.). Entfärbt Brom in Schwefelkohlenstoff unter Bromwasserstoff-Entwicklung (Ruz., Rud.).

- 6. Oktahydrochamazulen C₁₅H₂₆. B. Bei der katalytischen Hydrierung von Chamazulen in Gegenwart von Platinschwarz in Essigester (Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 138) oder in Gegenwart von Palladium in Alkohol (Ruhemann, Lewy, B. 60, 2467). Dünnflüssiges Ol. Kp₁₁: 119°; D₁°: 0,8932; n_D°: 1,4856 (Ruz., Rud.). Kp₁₀: 123—124,5°; D¹⁵: 0,8967; n_D°: 1,4921 (Ruh., L.). Liefert bei der Dehydrierung mit Schwefel Chamazulen zurück (Ruz., Rud.).
- 7. Dihydrocaryophyllene C₁₈H₂₆ (E I 93). Vgl. hierzu Ruzicka, Mitarb., Helv. 22 [1939], 717. Zur Konstitution vgl. die im Artikel Caryophyllen (Syst. Nr. 471) zitierte Literatur.
- a) Dihydrocaryophyllen aus Rohcaryophyllen $C_{15}H_{26}$ (E I 93). Zur Bildung durch katalytische Hydrierung von Rohcaryophyllen mit Palladium-Calciumcarbonat oder mit Nickel-Bimsstein vgl. Deussen, J. pr. [2] 114, 66, 83. Kp₁₅: 126°. D¹⁸: 0,8893. n; 1,4885. [α]_D: —25° (D., J. pr. [2] 114, 69). Entfärbt Brom in Eisessig sofort. Wird durch kalte verdünnte Permanganat-Lösung kaum angegriffen.

¹⁾ Das von Kremers (Am. Soc. 45, 720) beschriebene, nicht analysierte "Dekahydroazulen" ist seinen Konstanten zufolge ein Oktahydroderivat (RUZICKA, RUDOLPH, Helv. 9, 122;
Ru., Haagen-Smit, Helv. 14 [1931], 1110 Anm. 2); nach Melville (Am. Soc. 55 [1933],
3288) dürften die in der Literatur als Oktahydroazulene beschriebenen Verbindungen Gemische
mit Hexahydroazulen nnd Dekahydroazulen gewesen sein.

- b) γ -Dihydrocaryophyllen, Dihydroisocaryophyllen $C_{15}H_{26}$ (E I 93; vgl. H 171). Zur Bildung durch katalytische Hydrierung von γ -Caryophyllen in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol vgl. Deussen, J. pr. [2] 117, 283. Kp₁₄: 129—130°. [α]; —32,7°. Nimmt Brom unter Entwicklung von Bromwasserstoff auf.
- c) Kohlenwasserstoff C₁₅H₂₆ aus Caryophyllen-bis-hydrochlorid. B. Bei der Einw. von mit Äthylbromid angeätzten Magnesiumspänen auf Caryophyllen-bis-hydrochlorid in Äther nach Grignard und Zersetzung mit kalter verdünnter Essigsäure (Deussen, J. pr. [2] 117, 275, 281). Öl. Kp₁₀: 131°. Di⁵: 0,8965. ni⁵: 1,496. [a]_p: —4,97°. Nimmt leicht Sauerstoff aus der Luft auf und entfärbt Brom-Lösung unter Bromwasserstoff-Bildung. Bildet mit wäßr. Quecksilber(II)-acetat-Lösung eine ziemlich beständige Quecksilberverbindung. C₁₅H₂₆ + Hg(OH)I. B. Aus der Quecksilber(II)-acetat-Doppelverbindung und Kaliumjodid-Lösung (D., J. pr. [2] 117, 282). F: 131—133°.

Chlordihydrocaryophyllen $C_{15}H_{16}Cl$ (H 172). Beständig gegen siedende Natriumäthylat-Lösung und gegen Chinolin bei 210° (Henderson, Robertson, Kerr, Soc. 1926, 68). Gibt beim Kochen mit Eisessig und wasserfreiem Natriumacetat Caryophyllenacetat.

8. Dihydrojunipen C₁₅H₂₆.

Junipenhydrochlorid C₁₈H₂₅Cl. B. Durch Sättigen der in Äther gelösten Sesquiterpen-Fraktion von Wacholderrindenöl mit Salzsäure (Mattsson, Bidrag till kännedom af Finlands natur och folk 72 [1913], Nr. 1, S. 8; Ber. Schimmel 1924, 89). — Prismen (aus Essigester). F: 58,5°.

9. Dihydroisocloven C₁₅H₂₆.

Isoclovenhydrochlorid $C_{1b}H_{Bb}Cl.$ B. Durch Sättigen von Isocloven mit Chlorwasserstoff in absol. Äther (Henderson, McCrone, Robertson, Soc. 1929, 1371). — Nadeln (aus Essigester). F: 87°. — Liefert bei Einw. von Silberacetat in Eisessig das Acetat des Isoclovenalkohols, beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig Isocloven.

Isoclovenhydrobromid C₁₅H₂₅Br. B. Durch Sättigen von Isocloven mit Bromwasserstoff in absol. Äther (Henderson, McCrone, Robertson, Soc. 1929, 1371). — Prismen (aus Essigester). F: 75°.

- 10. Tetrahydrodesoxykessylen, Tetrahydrokessylen C₁₅H₂₆. B. Durch katalytische Hydrierung von Desoxykessylen (Syst. Nr. 473) (Asahina, Nakanishi, J. pharm. Soc. Japan 48, 8; C. 1928 I, 1861). Kp₅: 105—108°. D₁¹⁶: 0,8931. n₁¹⁶: 1,4729. Schwer löslich in Eisessig, leicht löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln.
- 11. **Dihydrocedren** C₁₆H₂₆ (H 171; E I 92). B. Durch Reduktion von Cedren mit Natrium und Isoamylalkohol bei 180° (Deussen, J. pr. [2] 117, 295). Kp₁₂: 118—124°. D²⁰: 0,9041. n[∞]₁: 1,4872. [α]: +33,10°.
- 12. Dihydrocyperen $C_{15}H_{26}$. B. Durch katalytische Hydrierung von Cyperen in Gegenwart von Palladium auf Bariumsulfat (KIMURA, ORTANI, J. pharm. Soc. Japan 48, 129; C. 1929 I, 250). Kp_{12} : 113—116°. D_{19}^{in} : 0,9332. $[\alpha]_{10}^{in}$: +7,6°.
- 13. Dihydroaromadendren C₁₅H₂₆. Zur Konstitution vgl. Radcliffe, Short, Soc. 1928, 1201; Naves, Perrottet, Helv. 23 [1940], 912. B. Durch Hydrierung von Aromadendren in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von kolloidalem Platin und einem Überdruck von 0,25 Atm. oder in Methanol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (Briggs, Short, Soc. 1928, 2527). Kp₈₋₉: 115—116°; D₄": 0,9014; D₄": 0,8972; n_D": 1,4871; n_D": 1,4847 (B., Sh.).
- 14. Eleman, Dihydroelemen $C_{15}H_{26}$. B. Durch Erhitzen von Elemol mit Zinkstaub im Rohr auf ca. 200° (Jansch, Fantl, B. 56, 1368). Terpenartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 115—119°. D¹¹; 0,8830. $n_{15}^{17.8}$: 1,4950.
- 15. **Dihydroinen** $C_{15}H_{26}$. B. Durch katalytische Hydrierung von Inen mit Platin (MITTER, PALIT, Proceedings of the fourteenth Indian Science Congress [1927], 161). Öl. Kp₅: 123—125°. D_{27} : 0,8886. n: 1,477. α_D : —10°.
- 16. Kohlenwasserstoff C₁₅H₂₆ aus Lignit. V. Wurde aus einem Lignit von Fognano (Italien) durch Extraktion mit Äther oder durch Destillation mit Wasserdampf erhalten (CIUSA, GALIZZI, G. 51 I, 58; Ann. Chim. applic. 15, 209, 213; C. 1926 I, 278). Flüssigkeit. Kp: 253°; Kp₁₃: 137—139°. Ist in Chloroform rechtsdrehend. Liefert beim Behandt mit Brom in Chloroform ein Monobromderivat C₁₅H₂₅Br (Kp₁₅: 185°).

Uber einen Kohlenwasserstoff C₁₅H₂₆ aus steirischer Braunkohle (Kp. 265°) vgl. SOLTES, M. 53/54, 186.

12. Kohlenwasserstoffe C16H28.

1. 1 - Cyclohexyl - dekalin. Perhydro - [1 - phenylnaphthalin] $C_{16}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch katalynapatnatin $C_{10}H_{28}$, s. neoenstenende Formei. B. Durch Ratalytische Hydrierung von 4-Cyclohexyl-naphthol-(1) oder 1-Cyclohexyl-naphthol-(2) in Gegenwart von Nickel in Hexahydrotoluol unter 27 Atm. Druck bei 210°, Erhitzen des Reaktionsprodukts mit wasserfreiem Zinkchlorid in Dekalin und nochmalige Druckhydrierung (Alberti, A. 450, 312, 313, 315). — Öl. Kp₁₂: 161—162,5°. Dⁿ.: 0,9438. nⁿ.: 1,5057.

2. 2-Cyclohexyl-dekalin, Perhydro-[2-phenyl-naphthalin] C₁₆H₂₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch H₂C katalytische Hydrierung von 2-Cyclohexyl-naphthol-(1) oder G-Cyclohexyl-naphthol-(2) in Gegenwart von Nickel in Hexahydrotoluol unter 25 Atm. Druck bei 180°, Erhitzen des Reak-

tionsprodukts mit wasserfreiem Zinkchlorid in Dekalin und nochmalige Druckhydrierung (Alberti, A. 450, 314, 316). — Kp₁₂: 160,5—162°. D₄°: 0,9315. n_{D} °: 1,4995.

13. 1.3 - Dicyclohexyl-cyclohexan $C_{18}H_{32} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH(C_6H_{11})}{CH_2 \cdot CH(C_6H_{11})} > CH_2$. B. Entsteht in 2 isomeren Formen durch Hydrierung von 1.3-Dicyclohexyl-cyclohexen-(1) (Schrauth, Wege, Danner, B. 56, 267) oder von 1.3-Diphenyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Petrow, B. 62, 643; Ж. 60, 1443; С. 1929 I, 2047) in Gegenwart von Nickel in Hexahydrotoluol.

a) Feste Form. Nadeln (aus Alkohol). F: 66—67° (Schrauth, Wege, Danner), 66° (Petrow). Leicht löslich in Ather, Benzol, Essigester, Tetrachlorkohlenstoff, Benzin und heißem Aceton, unlöslich in Alkohol (Sch., W., D.). — Beständig gegen Permanganat (Sch., W., D.).

b) Flüssige Form. Öl. Kp₁₂: 192—196° (Sch., W., D.); Kp₁₄: 202° (P.). D: 0,9335 (Sch., W., D.). Löslich in den gleichen Lösungsmitteln wie die krystalline Form (Sch., W., D.). — Beständig gegen Permanganat (Sch. W., D.).

D.). — Beständig gegen Permanganat (Sch., W., D.).

14. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{34}$.

1. Fichtelit C₁₀H₂₄ (H 172; E I 94). Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Ruzicka, Balas, Schinz, Helv. 6, 692; Ru., Waldmann, Helv. 18 [1935], 611; Fieser, Jacobsen, Am. Soc. 58 [1936], 946; Bogert, Sterling, Sci. 87 [1938] 196, 234; J. org. Chem. 4 [1939], 20; C. 1939 II, 868; Crowfoot, Soc. 1938, 1271; vgl. ferner Adelson, Bogert, Chem. Reviews 24 [1939], 149. — D. 20, 9380; D. 20, 9185; n. 1,5052; n. 20, 1,4942 (Ru., Ba., Sch.). — Liefert bei der Dehydrierung mit Schwefel bei 180—250° Reten (Syst. Nr. 485a) (Ru., Ba., Sch.).

Tricyclohexylmethan, Perhydrotritan $C_{10}H_{34} = CH(C_6H_{11})_3$ (vgl. H 172). a) Präparat von Ipatjew 1. B. Bei der katalytischen Hydrierung von Triphenyla) Präparat von Ipatjew 1). B. Bei der katalytischen Hydrierung von Triphenylcarbinol (Ipatjew, Dolgow, C. r. 183, 304, 1068; Bl. [4] 39, 1457; Ж. 58, 1025), von Tetraphenylmethan oder Dicyclohexyl-phenyl-methan (I., D., C. r. 185, 211; Bl. [4] 41, 1623; Ж. 59, 1088) oder von 4-Oxy-triphenylmethan (I., D., C. r. 185, 1484; Bl. [4] 43, 245; Ж. 60, 510) in Gegenwart von Nickel(III)-oxyd in Cyclohexan unter 80—100 Atm. Druck bei 270—285°. — Krystalle (aus Methanol). F: 47,5—48,5° (I., D.). Kp: 322—329°; D. 0,9265; 0,9274; 0,9282; n. 1,4986; n. 1,4986; 1,4976; 1,4985 (I., D.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Eisessig, kaltem Alkohol und Methanol, leicht in Äther, Benzol und Cyclohexan (I. D.). — Reggiert nicht mit Permangant. Brom. Chromeisessig koor und Cyclohexan (I., D.). - Reagiert nicht mit Permanganat, Brom, Chromeisessig, konz. Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (I., D.). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff oder in Tetrachlorkohlenstoff bei Belichtung Tricyclohexylbrommethan (Zelinsky,

GAWERDOWSKAJA, B. 60, 715; M. 59, 422).

b) Präparat von Adams. B. Durch Hydrierung von Triphenylmethan in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 60° und 2—3 Atm. Druck (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). — Kp4: 163,2°. D²⁰: 0,9644. n₀⁸: 1,5264.

 $\label{eq:control_to_model} \textbf{Tricyclohexylmethylbromid} \quad \textbf{C}_{19}\textbf{H}_{39}\textbf{Br} = \textbf{CBr}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{11})_{3}.$ B. Beim Erwärmen von Tricyclohexylcarbinol mit bei 00 gesättigter wäßriger Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbad (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 60, 715; Ж. 59, 422). Aus Tricyclohexylmethan (F: 47,5°) beim Aufbewahren mit Brom in Schwefelkohlenstoff oder Tetrachlorkohlenstoff unter Belichtung (Z., G.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 61° 2).

1) Das von IPATJEW erhaltene Präparat vom Schmelzpunkt 47,5-48,50 war nach NEUN-HOEFFER, A. 509 [1934], 115, unrein; reines Tricyclohexylmethan schmilzt bei 61°.

2) Für Tricyclohexylbrommethan wurde von NEUNHOEFFER (A. 509 [1934], 115, 127) der Schmelzpunkt 1360 gefunden.

15. "Dimenthen" (E I 94; vgl. a. H 173) $C_{20}H_{36}$, s. nehenstehende Formel. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von Benzolsulfonsäure-1-menthylester im Rohr auf 85—90° hei gewöhnlichem Druck, nehen anderen Produkten (Patterson, McAlpine, Soc. 1927, 351). Durch Erhitzen von α - oder β -Naphthalinsulfonsäure-1-menthylester im Rohr auf 120° bei gewöhnlichem Druck, neben anderen Produkten (P., McA., Soc. 1927, 352). — Viscoses Ol. Kp₄: 174°. D¹⁷₄: 0,8845. n_D: 1,4870. [α]¹³₄₆: +2,3° (Benzol; c = 5). — Entfärht Permanganat-Lösung nicht beim Aufbewahren. Giht hei Behandlung mit Brom Bromwasserstoff ah.

16. Kohlenwasserstoff $C_{25}H_{46}$ aus Asphalt. V. Findet sich im Petroläther-Extrakt des Asphalts von Nord-Alberta (Krieble, Seyer, Am. Soc. 43, 1345). — Kp_{0,7}: 220—225°. D²⁰: 0,9432. $n_i^{p,5}$: 1,5180. α : +1,24° (l = 1). [Ammerlahn]

4. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6} .

(Aromatische Kohlenwasscrstoffe.)

1. Benzoi C.H. (H 179; E 195).

Konstitution.

Die elektronentheoretische und wellenmechanische Behandlung des Benzolproblems hat ergehen, daß sich die Konstitution des Benzols nicht durch eine einzige Strukturformel ausdrücken läßt. Die als aromatischer Charakter bezeichnete Summe von physikalischen und chemischen Eigenschaften ist das Ergehnis einer Überlagerung von Zuständen, die mehreren verschiedenartigen Elektronengruppierungen entsprechen (Mesomerie). Dasselbe gilt auch mit entsprechenden Modifikationen für die kondensierten mehrkernigen aromatischen Kohlenwasserstoffe, wie Naphthalin, Anthracen und Phenanthren. Vgl. dazu z. B. Paulling, Whelland, J. chem. Phys. 1 [1933], 362; Wh., J. chem. Phys. 2 [1934], 474; E. Hückel, Z. El. Ch. 43 [1937], 758; W. Hückel, Theoretische Grundlagen der organischen Chemie, 3. Aufl., Bd. I [Leipzig 1940], S. 460, 479, 495; E. Müller, Neuere Anschauungen der organischen Chemie (Berlin 1941). — Elektronenformeln für Benzol s. bei Kermack, Robinson, Soc. 121, 437; Paulling, Am. Soc. 48, 1139; Francis, Chem. Reviews 3, 257, 285; C. 1927 I, 591; Ulmann, Z. ang. Ch. 41, 674; Z. El. Ch. 35, 268; vgl. a. Crocker, Am. Soc. 44, 1618; Schröfer, Z. El. Ch. 31, 53; Loewen, Z. El. Ch. 34, 760. Über Formulierung nach der Theorie der alternierenden Polaritäten vgl. Lowry, Soc. 123, 825; Bl. [4] 35, 835; van Duin, Am. Soc. 47, 585; Chem. Weekb. 22, 146; Prins, Chem. Weekb. 22, 365; C. 1925 II, 2259; Gida, Petronio, J. pr. [2] 110, 290; Burgarth, Z. El. Ch. 32, 161. Entwicklung von Modellen für das Benzolmolekül aus der Krystallstruktur: Beckenkam, Z. anorg. Ch. 137, 270; 139, 220; aus röntgenographischen Untersuchungen: Huggins, Am. Soc. 45, 268; Morse, Pr. nation. Acad. USA. 13, 789; C. 1928 I, 675; Lonsdale, Nature 122, 810; C. 1929 I, 1563; aus theoretischen Annahmen über Lagerung der Atome und Stellung der Elektronen im Kohlenstoffgitter: Reinicke, Z. El. Ch. 35, 780, 877. Ableitung der Konstitution aus Parachor-Bestimmungen an Benzolderivaten: Suyth, Morgan, Am. Soc. 49, 1030. Bestimmung der Größe des Benzolkerns aus der Leitfähi

Vorkommen.

Benzol findet sich in geringer Menge in pennsylvanischem Erdgas (Erskine, Ind. Eng. Chem. 18, 722; C. 1926 II, 1356). In den Erdölen von Moreni und Arhanesi (Rumänien) (Moutte, Chim. et Ind. 16, 330 C, 331 C; C. 1927 I, 383), in Erdöl aus Burma (Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 310 T; C. 1925 I, 186) und in neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847). In sehr geringer Menge im Teeröl aus Bitumenschiefern von Syzran an der Wolga (Dodonow, Soschestwenskaja, B. 59, 2204). — Geringe Mengen Benzol finden sich im Steinkohlenurteer (F. Fischer, B. 56, 601, 1792; Broche, B. 56, 1787; vgl. Schütz, B. 56, 165; Sch., Buschmann, Wissebach, B. 56, 870, 1094; 57, 619) und im Gasbenzin aus Steinkohlenschwelgas (Kroll-Pfeiffer, Seebaum, J. pr. [2] 119, 151). Veränderungen des Benzol-Gehalts von Koksofengas im Lauf der Verkokung: Bronn, Z. ang. Ch. 42, 760.

Syst. Nr. 463

Biidung.

Benzol entsteht neben anderen Produkten in mit den Versuchsbedingungen wechselnden Mengen beim Leiten von Methan durch Quarz- oder Porzellanröhren bei 875—1100° (F. Fischer, Mitarb., Brennstoffch. 9, 314; C. 1928 II, 2208; Hague, Wheeler, Soc. 1929, 383; Wheeler, Wood, Fuel 7, 537; C. 1929 I, 1559; vgl. a. Vysoký, C. 1929 II, 2992); in gleicher Weise bildet sich Benzol aus Äthan bei 700—950° (Williams-Gardner, Fuel 4, 438; C. 1926 I, 2065; Hague, Wheeler, Soc. 1929, 383) sowie bei der thermischen Zersetzung von Propan, Butan, Pentan, Hexan und Äthylen (H., Wh.). Bildet sich neben anderen Produkten beim Erhitzen von Acetylen auf 650—700° in Quarzgefäßen (H., Wh., Soc. 1929, 391), beim Leiten von Acetylen über aktivierte Holzkohle bei ca. 650° (Zelinsky, B. 57, 269, 271; C. r. 177, 885; Ж. 55, 153; Kovache, Tricot, Chim. et Ind. 18, 77 T, 82 T, 105 T; C. 1925 I, 2552; II, 1953; Iki, Ogawa, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 30, 127 B; C. 1927 II, 1470), beim Leiten von Acetylen und Wasserstoff über Elektrodenkohle bei 580° (Gros, D. R. P. 475883; Frdl. 16, 87), beim Leiten von Acetylen über Pyrit bei 300—310° (Steinkopf, A. 428, 131) oder über Selen bei ca. 400° (Briscoe, Peel, Soc. 1928, 1742) und bei der Einw. von überhitztem Wasserdampf auf Calciumcarbid bei 600—700° (Plauson, v. Tischenko, D. R. P. 346065; C. 1922 II, 442; Frdl. 14, 63).

Benzol entsteht beim Leiten von Cyclohexan über Platinasbest bei 151—409°, über Palladiumasbest bei 189—356°, langsamer beim Leiten über Nickelasbest bei 160—360° (Zelinsky, Pawlow, B. 56, 1252; vgl. Z., Turowa-Pollak, B. 58, 1299) und beim Leiten von Cyclohexan und Wasserstoff über einen Nickel-Tonerde-Katalysator bei 300° bis 310° (Z., Kommarewsky, B. 57, 668; vgl. dagegen Pfaff, Brunck, B. 56, 2463) oder über Katalysatoren aus Nickelwolframat oder poröser Wolframsäure, die zuvor 4 Stdn. bzw. 23 Stdn. bei 550° mit Ammoniak behandelt wurden (I. G. Farbenind., D. R. P. 516251; C. 1931 I, 1822; Frdl. 18, 3008). Bei der Einw. von Benzophenon auf Cyclohexan im Sonnenlicht (Cohen, R. 39, 257). Bildet sich neben Cyclohexan aus Cyclohexen durch Einw. von Palladiumasbest auf den Dampf bei 160—320° (Zelinsky, Pawlow, B. 57, 1066) oder bei 90° (Z., B. 58, 186) oder auf die Flüssigkeit bei gewöhnlicher Temperatur oder rascher bei 115—120° (Z.), ferner aus Cyclohexadien-(1.3) beim Leiten des Dampfes über Palladiumasbest im Kohlendioxydstrom bei 91° (Z., P., B. 57, 1090). Beim Eintragen von Chlorbenzol in Suspensionen von Natrium in Toluol oder Dimethylanilin (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2095, 2096). Aus Brombenzol oder Jodbenzol durch Einw. von Magnesium in Methanol in der Kälte (Zechmeister, Rom, A. 468, 127). Neben Anilin bei der Einw. von Magnesium auf Jodbenzol in flüssigem Ammoniak (Kraus, White, Am. Soc. 45, 776). Neben Diphenyl bei der Reduktion von Brombenzol mit Wasserstoff oder Hydrazinhydrat bei Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in siedender alkoholischer der methylalkoholischer Kalilauge; entsteht analog aus 1.2-Dibrom-benzol als einziges Reaktionsprodukt (Busch, Schmidt, B. 62, 2613, 2615, 2618). Neben Dibrombenzolen und anderen Produkten beim Erhitzen von Brombenzol mit Aluminiumchlorid am absteigenden Kühler unter gleichzeitigem Durchleiten von Stickstoff, Wasserstoff oder Chlorwasserstoff (Cofisarow, Soc. 119, 444, 446; vgl. v. Dumreicher, B. 15 [1882], 1867). Neben anderen Produkten beim Behandel

Beim Leiten von Toluoldampf über aktive Kohle oberhalb 350° (Gurwitsch, Ph. Ch. 107, 247). Beim Erhitzen von Toluol mit Wasserstoff unter Druck (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164). Über Bildung beim Erhitzen von Toluol und Xylol mit Aluminiumchlorid im Stickstoff-, Wasserstoff- oder Chlorwasserstoff-Strom vgl. Copisarow, Soc. 119, 1808. Beim Erhitzen von p-Cymol im Hochdruckautoklaven in Gegenwart von Tonscherben auf ca. 600° (Treibs, B. 61, 685). Beim Leiten von p-Cymol, Solventnaphtha oder Inden im Wasserstoffstrom durch verzinnte Eisenröhren bei 750—770° (F. Fischer, Schrader, Brennstoffch. 1, 5, 23; C. 1921 I, 12; F., Sch., Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 432, 435; C. 1922 IV, 1039). In geringer Menge beim Erhitzen von bei 146—200° siedenden Anteilen der Solventnaphtha mit Wasserstoff bei Gegenwart von Kupferoxyd und Aluminiumoxyd auf 480—500° unter 60 Atm. Anfangsdruck (Ipatjew, Orlow, B. 60, 1969). Beim Leiten von cis-Oktahydroinden (S. 51) über einen Nickel-Tonerde-Katalysator bei 320—325° (Zelinsky, Borissow, B. 57, 2061) oder durch ein verzinntes Eisenrohr bei 750° (Orlow, Belopolski, B. 62, 1228, 1231). Bildung aus Tetralin s. bei diesem (Syst. Nr. 473). Neben anderen Produkten bei 25—30-stdg. Erhitzen von Naphthalin mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd und Aluminiumoxyd auf 450—480° unter 100 Atm. Anfangsdruck (Ipatjew, Kljukwin, B. 58, 2; Ж. 56, 246). Beim Leiten von Diphenyl-Dampf durch ein auf 500—600° erhitztes Porzellan- oder Eisenrohr (Fightfer, Erlenweyee, Helv. 9, 151) oder durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770°

(F. FISCHER, SCHRADER, Brennstoffch. 1, 23; C. 1921 I, 12; FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 426; C. 1922 IV, 1039). Beim 4-stdg. Erhitzen von Diphenyl mit Wasserstoff auf 500° unter 80 Atm. Anfangsdruck (HOFMANN, LANG, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164) oder in Gegenwart von Kupferoxyd und Aluminiumoxyd auf 450-480° unter 55 Atm. Anfangsdruck (ORLOW, B. 60, 1955; Ж. 59, 901). Bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Diphenylmethan bei gewöhnlicher Temperatur, in geringerer Menge bei 85° (SCHOLL, SEER, B. 55, 338). Beim Leiten von Diphenylmethan oder Fluoren durch verzinnte Eisenröhren im Wasserstoffstrom bei 750—770° (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 427, 433; C. 1922 IV, 1039).

Benzol entsteht aus Phenol: beim Auftropfen auf Quarz oder Koks bei 700-900°, neben anderen Produkten (Kosaka, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 127 B; C. 1928 II. 2422; 1929 I, 1069), bei wiederholtem Leiten über aktive oder platinierte Kohle bei 300° (Kling, Florentin, C.r. 184, 886; Bl. [4] 41, 1344, 1346) oder in Gegenwart von Kupfer(II)oxyd und Aluminiumoxyd auf 500° bei ca. 70 Atm. Anfangsdruck (Iratjew, Orlow, B. 60, 1966), beim Leiten des Dampfes im Stickstoffstrom über eisenhaltigen Koks bei 650° bis 700° (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5 [1923], 440), beim Leiten des mit Kohlenoxyd gemischten Dampfes über Holzkohle bei 400—450° (CAMPARDOU, C. r. 184, 829, 830) und beim Erhitzen mit Aluminiumpulver auf 470° (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 105; C. 1928 I, 2370). Bei der Einw. von Wasserstoff auf Phenylacetat in Gegenwart von Nickel-Bimsstein bei 150—160° und 18—50 mm Druck (GRIGNARD, MINGASSON, C. r. 185, 1555 Anm. 2); entsteht in analoger Weise aus Phenetol (GR., MI., Bl. [4] 41, 761). Bei der Einw. von Natrium in flüssigem Ammoniak auf Diphenylsulfid (KRAUS, WHITE, Am. Soc. 45, 775). Neben Thianthre beim Erhitzen von Diphenylsulfid mit Aluminium beim Erhitzen von Diphenylsu niumchlorid (TURNER, SHEFFARD, Soc. 127, 547). Beim Leiten des Dampfes von m-Kresol oder technischem Kresol im Wasserstoffstrom durch ein verzinntes Eisenrohr bei 750-770° (F. FISCHER, SCHRADER, Brennstoffch 1, 5; C. 1921 I, 12; F., Sch., Zerbe, Abh. Kenntnis Kohle 6, 134; C. 1924 I, 838) oder durch ein mit Hilfe von Schwefelwasserstoff sulfidiertes Eisenrohr bei 750° (Fischer, D. R. P. 431479; C. 1926 II, 1461; Frdl. 15, 393). Beim Erhitzen von Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallol und Phloroglucin mit Aluminiumpulver auf 500—540° (RAY, DUTT, J. indian. chem. Soc. 5, 105; C. 1928 I, 2370). Neben Phenol und anderen Produkten beim Erhitzen von Brenzcatechindiäthyläther mit Wasserstoff unter Druck auf 430° (IPATJEW, PETROW, B. 62, 403).

Benzol entsteht aus Benzaldehyd bei der photochemischen Zersetzung des Dampfes im ultravioletten Licht (DE HEMPTINNE, C. r. 186, 1296; J. Phys. Rad. [6] 9 [1928], 360, 362), bei der thermischen Zersetzung (PEYTRAL, Bl. [4] 29, 45; HURD, BENNETT, Am. Soc. 51, 1200) und bei der Hydrierung in Gegenwart von Kupfer oberhalb 3500 neben geringeren Mengen Toluol (Sabatter, Kubota, C. r. 172, 734), in Gegenwart von Platinschwarz bei 2000 (Grignard, Bl. Soc. chim. Belg. 87, 59; C. 1928 I, 2714) oder in Gegenwart von Kohle und fein verteiltem Eisen bei 4200 (Handelsonderneming Feynald, D. R. P. 434211; C. 1926 II, 2494; Frdl. 15, 398). Beim Erhitzen von Chinon mit Aluminiumpulver auf 500—540° (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 106; C. 1928 I, 2370).

Benzol entsteht neben anderen Produkten, wenn man Pelargonsäure, Ölsäure, Leinölfettsäuren oder Leinöl, Rüböl, Erdnußöl oder Haifischleberöl bei 600—650° mit Kupfer und Aluminiumoxyd behandelt (Mailhe, C. r. 173, 358, 659; 174, 874; Bl. [4] 31, 251, 680, 686; A. ch. [9] 17, 308, 310, 313, 316, 325, 327, 330; C. 1923 III, 38); bei der analogen Bildung aus Ricinusöl läßt sich die Ausbeute durch Behandlung der bei 200—250° siedenden Anteile des Reaktionsprodukts mit Aluminiumchlorid erhöhen (MAILHE, C. r. 176, 38). Benzol entsteht in 94% iger Ausbeute beim Erhitzen von Natriumbenzoat und 1 Mol Natriumcarbonat mit Wasser unter Druck auf 400° (SCHRADER, WOLTER, Abh. Kenntnis Kohle 6, 89; C. 1924 I, 2423); über Bildung aus Benzoesäure und Benzoaten und aus Phthalsäure und Phthalaten beim trocknen Erhitzen und beim Erhitzen mit überhitztem Wasserdampf oder mit Wasser unter Druck vgl. Sch., W., Abh. Kenntnis Kohle 6, 82, 92. Benzol entsteht neben anderen Produkten bei der Zersetzung von Acetylbenzoylperoxyd oder Dibenzoyl peroxyd bei 200° (FICHTER, ERLENMEYER, Helv. 9, 147, 149; vgl. a. GELISSEN, HERMANS, B. 58, 764) und bei der Einw. von Dibenzoylperoxyd auf siedenden absoluten Alkohol (Gelissen, Hermans, B. 58, 768). Beim Erhitzen von Benzoesäure oder Salicylsäure mit Aluminium pulver im Wasserstoff- oder Kohlendioxydstrom auf 500—540° (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 106; C. 1928 I, 2370).

Bei der Einw. von Natrium in flüssigem Ammoniak auf benzolsulfonsaures Natrium (Kraus, White, Am. Soc. 45, 775). Durch Erhitzen von benzolsulfonsaurem Natrium mit Aluminiumoxyd und Wasser auf 440° unter 250 Atm. Druck (IPATJEW, PETROW, B. 59, 1738). Bildet sich aus Anilin beim Erhitzen mit Wasserstoff in Gegenwart von Aluminiumoxyd auf 440—470° unter Druck (IPATJEW, ORLOW, B. 60, 1967) oder in Gegenwart von Iridiumasbest auf ca. 300° unter Druck, neben anderen Produkten (SSADIKOW, KLEBANSKI. B. 61, 136) und beim Leiten von Anilin und Wasserstoff durch ein verzinntes Eisenrohr bei 750—770° (F. FISCHER, SCHRADER, Brennstoffch. 1, 23; C. 1921 I, 12; F., SCH., MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 424; C. 1922 IV, 1039). Aus Diphenylamin beim Durchleiten durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° (F., SCH., M., Abh. Kenntnis Kohle 5, 428; C. 1922 IV, 1039). Beim Erhitzen eines Gemisches aus Phenylhydrazin und Phenylhydrazinhydrochlorid auf 160—175°, neben Anilin (Busch, J. pr. [2] 116, 39). Bildung aus Phenylhydrazin s. a. H 15, 69; E I 15, 24. Bei der Zersetzung von α-Benzolazo-triphenylmethan in Ligroin bei 70—80° (Wieland, Popper, Seeffried, B. 55, 1826). Beim Kochen von Phenylzinntrichlorid oder Phenylzinntribromid mit konz. Salzsäure (Kotscheschkow, B. 62, 997; Ж. 61, 1389). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Sauerstoff auf Phenylmagnesiumbromid in Äther (Wuyts, C. r. 148 [1909], 930; vgl. a. Gilman, Wood. Am. Soc. 48, 807) und bei der Einw. von Monochloramin auf Phenylmagnesiumjodid in Äther unterhalb 0° (Coleman, Hauser, Am. Soc. 50, 1196). Aus Kupfer(I)-phenyl (Syst. Nr. 2357) durch Einw. von Wasser (Reich, C. r. 177, 323). Bei der Hydrierung von Thionaphthen bei 420° unter Druck im Autoklaven, neben anderen Produkten (Fricke, Spilker, B. 58, 1598). Neben anderen Produkten bei der Destillation von Crepe-Kautschuk bei ca. 700°, besonders in Gegenwart von Magnesium (Midgley, Henne, Am. Soc. 51, 1216, 1219).

Darstellung.

Gewinnung von Benzol aus Kokereigas bzw. Leuchtgas und Teer: W. Borrmann, Der Teer, seinc Gewinnung und Verarbeitung [Leipzig 1940], S. 15, 37; L. Schumann, Kokereiteer und Rohbenzol [Stuttgart 1940]; aus Kokereigas: W. Bertelsmann, F. Schuster in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl. Bd. VI [Berlin-Wien 1930], S. 702; F. Rosendahl, Motoren-Benzol, Gewinnung, Reinigung, Verwendung [Stuttgart 1936], S. 21—108; W. H. Hoffert, G. Claxton, Motor benzole, its production and use. 2. Aufl. [London 1938], S. 10, 177, 260, 351. Zur Extraktion aus Gasen mit Hilfe von Waschöl vgl. a. z. B. Bunte, Frei, Gas-Wasserfach 65, 277; C. 1922 IV, 389; Plenz, Bode, Werner, Gas-Wasserfach 65, 433, 447; C. 1922 IV, 1204; Plenz, Gas-Wasserfach 65, 523; C. 1922 IV, 854; Hall, Chem. met. Eng. 33 [1926], 289; Weindel, Glückauf 61, 1561; C. 1926 I, 1336; Schmalenbach, Glückauf 62, 45; C. 1926 I, 1908; Illert, Ch. Z. 50, 153; C. 1926 I, 2860; Gareis, Gas-Wasserfach 69, 269; C. 1926 I, 3372; Raschig, Z. ang. Ch. 40, 1089; Karawajew, C. 1929 I, 709. Gewinnung aus Kokereigas durch Aussendung mit Tetralin: Weissenberger, Gas-Wasserfach 69, 493, 528, 549; C. 1926 II, 848, 958; durch Adsorption an Kieselsäure-Gel: Thau, Glückauf 62, 1050; C. 1926 II, 1914.

Darstellung von thiophenfreiem Benzol in technischem Maßstab durch Behandlung von Rohbenzol mit Kalium oder Natrium bei 150—200°: Tetralin-Ges., D. R. P. 305104; C. 1921 IV, 654; Frdl. 13, 307; im Laboratorium durch Destillation mit Quecksilber(II)-oxyd und Stearinsäure: ARDAGH, FURBER, J. Soc. chem. Ind. 48, 74 T; C. 1929 II, 2177. Weitere Reinigung von thiophenfreiem Benzol durch fraktionierte Destillation und Krystallisation und nachfolgendes Trocknen mit Phosphorpentoxyd: TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 750; durch fraktionierte Krystallisation: GIFFORD, LOWRY, Pr. roy. Soc. [A] 104 [1923], 433. Über Reinigung von Rohbenzol durch Erhitzen unter Druck vgl. DUNKEL, Brennstoffch. 5, 145; C. 1924 II, 2721. Reinigung von Rohbenzol durch Behandlung mit Kieselsäure-Gel: Thau, Glückauf 62, 1052.

Physikalische Eigenschaften.

Mechanische, thermische und akustische Eigenschaften.

Röntgenogramm von festem Benzol: Broomé, Phys. Z. 24, 126; C. 1923 I, 1391; Z. Kr. 62, 325; Mark, B. 57, 1826; Eastman, Am. Soc. 46, 919, 921; Bruni, Natta, R. 48, 861; Cox, Nature 122, 401; C. 1929 I, 348; vgl. a. Bragg, Soc. 121, 2783. Zur Krystallstruktur vgl. Beckenkamp, Z. anorg. Ch. 137, 269.

F: 5,49° (MAASS, WALDBAUER, Am. Soc. 47, 7), 5,47—5,48° (KNIGHT, HINSHELWOOD, Soc. 1927, 467), 5,43° (NAGORNOW, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 562; C. 1927 II, 2668), E: 5,50° (TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 751), 5,45° (PUSCHIN, GREBENSCHISCHIKOW, Ph. Ch. 113, 71), 5,58° (GIFFORD, LOWRY, Pr. roy. Soc. [A] 104 [1923], 434). Schmelzpunkt unter Drucken zwischen 650 kg/cm² (21,5°) und 3750 kg/cm² (88,3°): Pv., Gr. Der Erstarrungspunkt ändert sich nicht bei 3jährigem Aufbewahren in Gegenwart von Phosphorpentoxyd (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 160; C. 1929 II, 2037). Einfluß von gelöster Luft auf den Schmelzpunkt: Foote, Leofold, Am. J. Sci. [5] 11, 45; C. 1926 I, 1773.

Kp₇₈₈: 80,2° (Gifford, Lowry, Pr. roy. Soc. [A] 104 [1923], 434); Kp₇₈₀: 80,20° (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 751), 80,15—80,22° (Williams, Allgeer, Am. Soc. 49, 2417), 80,15° (F. V. Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799); Kp₇₈₀: 80,13°; Kp₇₂₀: 78,36°; Kp_{718,6}: 78,30° (H. G. Grimm, Ph. Ch. [A] 140, 326); Kp_{748,6}: 79,6° (Arbusow, Ph. Ch. 131, 59; Ж. 59, 370). Dampfdruck zwischen 0° (26,9 mm) und 120° (2243 mm): G. C. Schmidt, Ph. Ch. 99, 78; 121, 240; zwischen 23,6° (88,5 mm) und 54,8° (325,6 mm): Jolly, Vincent, Soc. 1926, 2457; zwischen 30,1° (119,8 mm) und 80,0° (760 mm): Nagornow, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3 [1926], 565, 567; zwischen 50,15° (271,0 mm) und 80,2° (760,0 mm): Mathews. Am. Soc. 48, 575; bei 19,8°: 74,5 mm (F. Fischer, Pfleiderer, Z. anorg. Ch. 124, 69); bei 20°: 74,66 mm (Weissenberger, Schuster, Pamer, M. 46, 281); bei 25°: 96,5 mm (Calingaeth, Hitchcock, Am. Soc. 49, 755). Angaben von Baker (Soc. 121, 569; 123, 1223: 1927, 953, 2902; Am. Soc. 53 [1931], 1810) und Mali (Z. anorg. Ch. 149, 155) über Erhöhung des Siedepunkts von Benzol bei jahrelangem Trocknen mit Phosphorpentoxyd sind wahrscheinlich auf Versuchsfehler zurückzuführen (vgl. Smits, Soc. 1928, 2407; Lenher, Daniels, Pr. nation. Acad. USA. 14, 606; C. 1928 II, 1967; L., Nature 123, 907; C. 1929 II, 2542: J. phys. Chem. 33, 1579; Greer, Am. Soc. 52 [1930], 4191; vgl. a. Balarew, J. pr. [2] 116, 57). Der Siedepunkt wird durch ein elektrisches Feld nicht verändert (Smits, Soc. 1928, 2407; Smith, Soc. 1929, 788; Lenher, Nature 123, 907). Maximaler Siedeverzug bei Atmosphärendruck: Kenrick, Gilbert, Wismer, J. phys. Chem. 28, 1302.

Dichte von festem Benzol bei 0°: 0,9545, bei —80°: 0,9900, bei —186°: 1,050 (Isnardi, Z. Phys. 9 [1922], 158); bei 0°: ca. 1,003 (Broomé, Phys. Z. 24 [1923], 127), 1,015 (bezogen auf Wasser von 4°) (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200); bei 5°: ca. 1,012 (Errera. Bl. Acad. Belgique [5] 12 [1926], 337). D' (unterkühlt): 0,9004; D'; 0,8788; D'; 0,8569; D_4: 0,8353 (auf Vakuum reduziert) (Richards, Speyers, Carver, Am. Soc. 46, 1203; vgl. dazu Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 751); D'; 0,88420; D'; 0,86844; D'; 0,83605 (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 751); D'; 0,8781; D'; 0,88575; D'; 0,8365 (Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 257). Dichte D'; zwischen 0,15° (0,9000 [unterkühlt]) und 72,7° (0,8220); J. Meyer, Myllus, Ph.Ch. 95, 355; zwischen 5° (0,8939) und 75° (0,8083); Bingham, Sarver. Am. Soc. 42, 2015; zwischen 10° und 70°: Parker, Thompson, Soc. 121, 1342; zwischen 10° und 60°: Estermann, Ph. Ch. [B] 1, 140; Stranathan, Phys. Rev. [2] 31 [1928], 660. D'; 0,8845 (McCombie, Roberts, Scarborough, Soc. 127, 758); D'; 0,87843 (auf Vakuum reduziert) (Richards, Chadwell, Am. Soc. 47, 2287); D'; 0,8731 (Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1678); D'; 0,8137 (Arbusow, Ph. Ch. 131, 59; Ж. 59, 371). Spezifisches Volumen bei 5,5°; 1,1185 (Errera, Bl. Acad. Belgique [5] 12 [1926], 337). Ausdehnungskoeffizienten: Götz, Ph. Ch. 94, 199; Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 751. Die Dichte von Benzol wird bei 16 Monate langem Trocknen mit Phosphorpentoxyd nicht wesentlich verändert (Briscoe, Peel, Robinson, Soc. 1929, 373). — Dampfdichte bzw. spezifisches Volumen des Dampfes bei gewöhnlicher Temperatur: Eyring, Am. Soc. 50, 2401; in der Nähe des Siedepunkts: Magnus, Schmid, Z. anorg. Ch. 120, 239; Mathews, Am. Soc. 48, 575; bei böheren Temperaturen: Lewis, Soc. 1927, 1557; Eucken, Meyer, Ph. Ch. [B] 5, 459; vgl. a. Baker, Soc. 1928, 1051.

Isotherme Kompressibilität von festem Benzol bei 0° zwischen 100 und 500 megabar: 30,49×10⁻⁶ Atm. (Richards, Bartlett, Hodges, Am. Soc. 43, 1541); von flüssigem Benzol bei 20° zwischen 1 und 2 megabar: 95,8×10⁻⁶ Atm. (Hildebrand, Phys. Rev. [2] 34 [1929], 650; vgl. Tyrer, Soc. 103, 1682), 95,4×10⁻⁶ Atm. (Hily vgl. Freyer, Hurbard, Andrews, Am. Soc. 51, 764); zwischen 1 und 20 megabar: 96,6×10⁻⁶ Atm. (Hily vgl. Westwater, Frantz, Hil, Phys. Rev. [2] 31 [1928], 144); bei 20° zwischen 100 und 500 megabar: 72,07×10⁻⁶ Atm. (R., B., Ho.); zur isothermen Kompressibilität vgl. a. Götz, Ph. Ch. 99, 201. Innerer Druck zwischen 20° und 35°: Westwater, Frantz, Hildebrand, Phys. Rev. [2] 31, 140; C. 1928 I, 1635. Adiabatische Kompressibilität bei 20°: Westwater, Frantz. Hildebrand; zwischen 0° und 50°: Freyer, Hubbard, Andrews. Abkühlung bei der adiabatischen Expansion von flüssigem Benzol unter Drucken von 330—410 Atm.: Puschin, Grebenschtschikow, Soc. 125, 2045. Kondensation des Dampfes bei der adiabatischen Ausdehnung im Gemisch mit Luft: Tanzow, Ж. 61, 1845; C. 1930 II, 207.

Viscositāt bei 5°: 0,00834, bei 20°: 0,00645, bei 50°: 0,00455 g/cm sec (Faust, Z. anorg. Ch. 154, 64); bei 8,86°: 0,00758, bei 19,91°: 0,00642 g/cm sec (Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 740); bei 15°: 0,00700, bei 30°: 0,00570 g/cm sec (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9, 28, Tabelle 11); bei 15°: 0,00696, bei 30°: 0,00566, bei 60°: 0,00395 g/cm sec (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 753); zwischen 5° (0,008293 g/cm sec) und 75° (0,00314 g/cm sec): Bingham, Sarver, Am. Soc. 42, 2015; zwischen 12,2° (0,00737) und 40,02° (0,00482 g/cm sec): de Kolossowsky, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 226; C. 1926 I, 1097; zwischen 15,8° (0,00690) und 72,7° (0,00350 g/cm sec): J. Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 365; vgl. dazu Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 753; zwischen 18,2° und 50°: Yajnik,

Mitarb., Ph. Ch. 118, 311. Viscositāt bei 20°: 0,0064 g/cm sec (Weissenberger, Schuster, M. 45, 421); bei 25°: 0,00605 g/cm sec (Chadwell, Am. Soc. 48, 1923); bei 30°: 0,00569 g/cm sec (Puschin, Pinter, Ph. Ch. [A] 142, 216), 0,00562 g/cm sec (Bhide, Watson, Soc. 1927, 2103); bei 30°: 0,00566. bei 75°: 0,00330 g/cm sec (Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61 [1925/26], 70, 80). Einfluß von Drucken bis 4000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: Br., Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 80; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Art der Strömung von Benzoldampf durch kleine Öffnungen unter verschiedenen Druckverhältnissen: Voss, Ann. Physique [9] 20, 93, 95.

Oberflächenspannung bei 0°: 31,87 dyn/cm (unterkühlt); bei 34,95°: 26,99 dyn/cm (Richards, Speyers, Carver, Am. Soc. 46, 1204); zwischen 10° (30,26 dyn/cm) und 60° (23,54 dyn/cm): Harkins, Cheng, Am. Soc. 48, 48; bei 13,5°: 29,72, bei 34,5°: 26,98, bei 72°: 22,15 dyn/cm (Suoden, Soc. 125, 30); bei 14,7°: 29,5 dyn/cm (Molodyi, Pawlow, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 14 [1920], 255; C. 1925 II, 750); bei 18,2°: 28,94, bei 20°: 28,05, bei 55°: 22,62 dyn/cm (Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112); bei 20° in Gegenwart von Luft: 28,88 dyn/cm; in Abwesenheit von Luft: 28,93 dyn/cm (Richards, Carver, Am. Soc. 43, 845); in Gegenwart von Luft: 28,86 dyn/cm (Sugden, Soc. 121, 865); bei 25°: 28,26 dyn/cm (Palitzsch, Ph. Ch. [A] 138, 407), bei 29,5°: 28,10 dyn/cm (Ali, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 9, 176; C. 1926 II, 2281). Benzol steigt in Capillaren aus Glas, Zink, Kupfer und Silber auf die gleiche Höhe (Carver, Hovorka, Am. Soc. 47, 1328). Die Oberflächenspannung ändert sich bei langem Trocknen mit Phosphorpentoxyd nicht wesentlich (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 160; C. 1929 II, 2037; Briscoe, Peel, Robinson, Soc. 1929, 373). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1178, 1180; 1927, 1783; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2115.

Leidenfrostsches Phänomen an einem elektrisch geheizten Platindraht in Benzol: Moscicki, Broder, Roczniki Chem. 6, 349; C. 1927 I, 2810. — Spezifische Wärme bzw. Molarwärme von festem Benzol zwischen 0° (0,362 cal/g) und —180° (0,133 cal/g): Maass, Waldbauer, Am. Soc. 47, 7; zwischen —18° und dem Schmelzpunkt: 26,6 cal/Mol (Andrews, Lynn, Johnston, Am. Soc. 48, 1284, 1286); zwischen 0° und 4°: 0,30 cal/g (Padoa, G. 52 II, 206); von flüssigem Benzol beim Schmelzpunkt: 30,1 cal/Mol; zwischen 20° und 110°: 29,64 + 0,08 tcal/Mol (A., L., J.); zwischen 16,2° (0,402 cal/g) und 58,2° (0,449 cal/g): Tréhin, Ann. Physique [9] 15, 255; vgl. Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 912, 1571. — Schmelzwärme: 29,9 cal/g (Stratton, Partington, Phil. Mag. [6] 48, 1088; C. 1925 I, 1166), 2360 cal/Mol (Andrews, Lynn, Johnston, Am. Soc. 48, 1284), 2370 cal/Mol (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 412; C. 1929 II, 522). Kryoskopische Konstante: 5,14 (für 1000 g Lösungsmittel) (St., Pa.). — Verdampfungswärme bei 20°: 8,17 kcal/Mol (Faust, Ph. Ch. 113, 487); beim Siedepunkt: 94,35 ± 0,03 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572); zwischen 86,9° (92,72 cal/g) und 151,8° (79,86 cal/g): Sutcliffe, Lay, Prichard, Pr. roy. Soc. [A] 115, 100; C. 1927 II, 1676. Herabsetzung der Verdampfungswärme durch langes Trocknen mit Phosphorpentoxyd: Baker, Soc. 1928, 1053 (vgl. indessen die Angaben über den Einfluß langen Trocknens auf den Siedepunkt, S. 123). Ebullioskopische Konstante für 1 kg Lösungsmittel: 2,355 (Cueto, Quim. Ind. 3 [1926], 114), 2,57 (Carroll, Rollefson, Mathews, Am. Soc. 47, 1798). — Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 779,5 kcal/Mol (Richards, Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019; vgl. Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478), 780,9 kcal/Mol (R., Jesse, Am. Soc. 38 [1910], 286; vgl. Sw., Bo.), 781,4 kcal/Mol (R., Davis, Am. Soc. 42, 1615; vgl. Sw., Bo.), 780,4 kcal/Mol (Garner, Abernsthy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866). Über Verbrennungswärme bei konstantem Druck vgl. Moss, Stern, Eng. 114, 731; C. 1924 I, 1886.

Schallgeschwindigkeit in Benzol bei 23°: Jonesco, Ann. scient. Univ. Jassy 13, 302; C. 1926 I, 3012; bei 17—23°: Cisman, J. Phys. Rad. [6] 7, 350; Ann. scient. Univ. Jassy 15, 116; C. 1927 I, 571; 1928 I, 2490; zwischen 10° und 50°: Freyer, Hubbard, Andrews, Am. Soc. 51, 764.

Optische Eigenschaften.

Brechungsindices für verschiedene Wellenlängen bei 15° s. in der Tabelle auf S. 125. $n_{\infty}^{m,n}$: 1,4961; $n_{\infty}^{m,n}$: 1,5007; $n_{\infty}^{m,n}$: 1,5128 (Brand, Kranz, J. pr. [2] 115, 156); n_{∞}^{m} : 1,49051; n_{∞}^{m} : 1,50721 (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9, 28, Tabelle 11); $n_{\infty}^{m,n}$: 1,5200; Brechungsindices $n_{\infty}^{12.8}$ im sichtbaren Gebiet und im Ultraviolett zwischen 580,0 m μ (1,5075) und 270,0 m μ (1,6550): Voellmy, Ph. Ch. 127, 347. Zur Refraktions-dispersion vgl. a. Moutte, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 262; C. 1929 I, 677. $n_{\infty}^{n,n}$: 1,5014 (N. Auwers, Kolligs, B. 55, 26); $n_{\infty}^{m,n}$: 1,5040 (McCombeir, Roberts, Scarborough, Soc. 127, 758); $n_{\infty}^{m,n}$: 1,5014 (Smyth, Stoops, Am. Soc. 51, 3314), 1,5015 (Mitsukuri, Nakatsuchi, Sci. Rep. Töhoku Univ. [I] 15, 45; C. 1926 II, 545); Brechungsindices n_{D} zwischen 10° (1,5068) und 70° (1,4674—1,4676; an zwei Präparaten ermittelt): Parker, Thompson,

Brechungsindices für verschiedene Wellenlängen bei 1501).

Wellenlänge mµ	n ¹⁵	dn/dt	Welle nläng e mµ	n ¹⁵	dn/dt
769,9 768,5 706,52 670,78 656,28 (Hα) 589,99 589,59 587,56 560,88 546,07 527,04 526,95 486,13 (Hβ)	1,494534 1,497005 1,498913 { 1,499659 1,49952* 1,504551 1,50446* 1,506982 1,508506 1,510714 { 1,516392 1,51633*	0,000 535 0,000 540 0,000 63* 0,000 63* 0,000 63*	467,82 447,15 441,30 434,05 (H _Y) 404,68 361,05 346,62 340,36 334,50 330,28 328,23 325,25 298,06	1,519 640 1,523 856 1,524 983 { 1,526 963 { 1,526 81 * 1,535042 1,552157 1,560 503 1,564 470 1,568 701 1,571 391 1,572 863 1,579 968 1,589 904	0,000 568 0,000 65* 0,000 608

1) Die nicht näher bezeichneten Angaben stammen von GIFFORD, LOWRY, Pr. roy. Soc. [A] 104 [1923], 436, die mit * bezeichneten von TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 752.

Soc. 121, 1342. Anderung des Brechungsindex von Benzol bei langem Trocknen mit Phosphorpentoxyd: Mali, Z. anorg. Ch. 149, 155; Manley, Nature 123, 907; C. 1929 II, 986.

Absorptionsspektrum von flüssigem Benzol im sichtbaren Gebiet: Ellis, Phys. Rev. [2] 32 [1928], 907, 911. Ultraviolett-Absorptionsspektrum von festem Benzol bei —180° und von flüssigem Benzol und von Benzoldampf bei Zimmertemperatur: Kronenberger, Pringshem, Z. Phys. 40, 78, 80, 83; C. 1927 I, 854; Pr., Phys. Z. 27, 857; C. 1927 II, 786; von flüssigem Benzol: Kwielnski, Marchlewski, Bl. Acad. polon. [A] 1929, 257; C. 1929 II, 2153; von flüssigem Benzol und von Benzoldampf bei 0,01—65 mm Druck: Henri, C.r. 174, 810; J. Phys. Rad. [6] 3 [1922], 186, 193, 203, 205; C. 1923 III, 201; von Benzoldampf bei 2 mm Druck und bei 20—100 Atm. Stickstoffdruck: Teves, Z. Phys. 48, 249, 250; C. 1928 II, 12. Zum Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes vgl. a. Henri, C.r. 177, 1039; Savard, C.r. 188, 782. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in absolutalkoholischer Lösung: V. Henri, Études de photochimie [Paris 1919], S. 115, 116; Marchlewski, Moroz, Bl. [4] 33, 1406; Kwiecinski, Ma., Bl. Acad. polon. [A] 1929, 257; Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 787; C. 1924 I, 1484; López, An. Soc. scient. arg. 101, 143; C. 1927 I, 1580; Orndorff, Mitarb., Am. Soc. 50, 835; in Alkohol, Methanol, Pentan, Hexan, Tetrachlorkohlenstoff, Ather und Wasser: Henri, J. Phys. Rad. [6] 3 [1923], 202, 205; in wäßr. Lösung: Riegel, Buchwald, Am. Soc. 51, 491; in Salzsäure und Natronlauge bei verschiedenem ph. Vles, Gex, C.r. 181, 507. Absorption von Röntgenstrahlen durch Benzol: Aurén, Medd. Vet. Akad. Nobelinst. 4 [1920/22], Nr. 3, S. 11; Taylor, Phys. Rev. [2] 20, 711; C. 1924 I, 8; Olson, Dershem, Storch, Phys. Rev. [2] 21, 33; C. 1923 III, 350.

Ultrarot-Absorptionsspektrum von flüssigem Benzol zwischen 1 und 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 140, 164, 231; V. Henri, Études de photochimie [Paris 1919], S. 114; H., J. Phys. Rad. [6] 3 [1922], 198; bis 12 μ: Bell, Am. Soc. 47, 2814; im nahen Ultrarot: Ellis, Phys. Rev. [2] 23, 52, 54; 31, 310; 32, 909, 911; 33, 625; C. 1924 I, 1635; 1929 I, 1419; II, 259; Mārton, Ph. Ch. 117, 107, 110; Dreisch, Z. Phys. 30, 212; Z. wiss. Phot. 23, 106; C. 1925 I, 1164, 1563; Barnes, Fulweiler, Am. Soc. 49, 2035; 50, 1035; 51, 1751; J. opt. Soc. Am. 15, 333, 334; Phys. Rev. [2] 32, 621; C. 1928 I, 1502; 1929 I, 19; Barnes, Phys. Rev. [2] 33, 627; Nature 124, 300; C. 1929 II, 259, 2016; Brackett, Pr. nation. Acad. USA. 14, 863; C. 1929 I, 847. Ultrarot-Absorptionsspektrum von Benzoldampf: Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 563; C. 1923 III, 979; Dreisch, Z. Phys. 30, 212; Z. wiss. Phot. 23, 106; C. 1925 I, 1164, 1563; C. F. Meyer, Bronk, Levin, J. opt. Soc. Am. 15, 259; C. 1928 I, 1747. Zum Ultrarot-Absorptionsspektrum vgl. a. Henri, C. r. 174, 811; Gapon, Z. Phys. 44, 601; C. 1927 II, 1789.

Intensität und Polarisationszustand des Streulichts bei der Streuung von weißem oder monochromatischem Licht in flüssigem Benzol: Martin, J. phys. Chem. 24, 487; Ma., Lehrman, J. phys. Chem. 26, 78; Cabannes, J. Phys. Rad. [6] 3, 430, 439; C. 1923 III, 343; Ca., Geanier, C. r. 182, 886; Ca., Daure, C. r. 184, 521; Raman, K. S. Rao, Phil. Mag. [6] 45, 632; C. 1923 III, 589; Ganesan, Phys. Rev. [2] 23, 67; C. 1924 I, 1635; Ganes

Z. Phys. 80, 234; C. 1925 I, 1565; II, 1509; Rocard, C. r. 182, 690; Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Banerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; in flüssigem Benzol in der Nähe des Erstarrungspunktes und bei Temperaturen zwischen 100° und 280°: Martin, Lehrman, J. phys. Chem. 27, 560; zwischen 30° und der kritischen Temperatur: S. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 184; 3, 24; C. 1928 I, 2235; 1929 I, 20; Ramanathan, Phys. Rev. [2] 21, 567; C. 1924 I, 2231. Intensität und Polarisdionsgrad des Streulichts bei der Lichtstreuung an Benzol-Oberflächen: Raman, Ramdas, Phil. Mag. [7] 3, 222; C. 1927 I, 2799; Bouhet, C. r. 185, 201; Bhatnagar, Shrivastava, Mitra, J. indian chem. Soc. 5, 338; C. 1928 II, 1745; in Benzoldampf: Raman, K. S. Rao, Phil. Mag. [6] 45, 635; C. 1923 III, 589; Narayan, Pr. phys. Soc. London 36, 36; C. 1925 I, 1682; Ganesan, Phil. Mag. [6] 49, 1220; C. 1925 II, 1011; Cabannes, Granier, C. r. 182, 886; Ewing, J. opt. Soc. Am. 12 [1926], 26; Ramanathan, Srinivasan, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 9, 206; C. 1926 II, 1930; I. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838; zwischen 35° und der kritischen Temperatur: Ramanathan, Phys. Rev. [2] 21, 566; C. 1924 I, 2231; zur Lichtstreuung in Benzoldampf vgl. a. Ramanathan, Pr. roy. Soc. [A] 110, 124; C. 1926 I, 1941.

Temperatur: Ramanathan, *Phys. Rev.* [2] 21, 566; *C.* 1924 1, 2231; zur Lichtstreuung in Benzoldampf vgl. a. Ramanathan, *Pr. roy. Soc.* [A] 110, 124; *C.* 1926 I, 1941.

Über den Tyndall-Effekt in Benzol vgl. Gans, *Contrib. Estudio Cienc. fis. La Plata* 3, 302; *C.* 1925 I, 2287. Beugungserscheinungen in Nebel aus Benzoltröpfchen: Mecke, *Ann. Phys.* [4] 61, 496. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Benzol: Keesom, De Smedt, *Versl. Akad. Amsterdam* 31, 89; *C.* 1923 I, 8; Hewlett, *Phys. Rev.* [2] 20, 702; *C.* 1924 I, 8; Eastman, *Am. Soc.* 46, 921; Sogani, *Indian J. Phys.* 1, 366, Tafel XV, 375, 383; *C.* 1927 II, 2149; Katz, *Z. Phys.* 45, 104; *Z. ang. Ch.* 41, 333; *C.* 1927 II, 1206; 1928 I, 154; Krishnamurti, *Indian J. Phys.* 2, 496; *C.* 1928 II, 2098; Stewart, *Phys. Rev.* [2] 33, 892; *C.* 1929 II, 1258; Thibaud, Trillat, *C. r.* 189, 752; *Z. Phys.* 61 [1930], 824. Röntgenogramm von festem Benzol s. S. 122.

Ramanspektrum von flüssigem Benzol: Raman, Indian J. Phys. 2, 394, 396, 408, Tafel XIII; C. 1928 I, 3038; Ra., Krishnan, Nature 122, 12, 278; Pr. roy. Soc. [A] 122, 25; C. 1928 II, 1745, 1860, 2531; 1929 II, 137; Pringsheim, Rosen, Z. Phys. 50, 742; C. 1928 II, 2103; Gerlach, Ann. Phys. [5] 1, 301; Cabannes, Daure, C.r. 186, 1534; Ca., Salvaire, C.r. 188, 907; Daure, C.r. 186, 1834; 188, 1493; Ann. Physique [10] 12, 435; Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 224, 380; 53/54, 285; Sber. Akad. Wien [IIa] 138, 47; Phys. Z. 30, 384 Tafel VII; C. 1929 II, 385, 697, 970; B. 63 [1930], 259; Wood, Phil. Mag. [7] 6, 741, 1282; 7, 864; C. 1929 I, 355, 1538; II, 1135; Ganesan, Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 270; C. 1929 II, 2646; Petrikaln, Ph. Ch. [B] 3, 362. Einfluß der Temperatur auf die Linien des Ramanspektrums: Fujioka, Nature 124, 11; C. 1929 II, 1775. Zum Ramanspektrum vgl. a. Shapiro, Nature 124, 372; C. 1929 II, 2308; Langer, Meggers, Phys. Rev. [2] 33, 115, 116; C. 1929 II, 2414.

Tesla-Luminescenzspektrum bei verschiedenen Drucken: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 123, 646; Phil. Mag. [6] 48, 630; C. 1924 II, 2348; McV., M., Soc. 123, 818. Reines flüssiges Benzol fluoresciert bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht äußerst schwach, festes Benzol und alkoh. Lösungen zeigen stärkere Fluorescenz, ebenso Benzoldampf unter Drucken bis 360 mm sowie festes Benzol beim Erstarrungspunkt und bei der Temperatur der flüssigen Luft; Spektrum dieser Fluorescenzen und Fluorescenzspektrum einer festen Lösung von Benzol in Alkohol bei —190°: Reimann, Ann. Phys. [4] 80, 51, 52, 54, 57, 58, 64, 68. Fluorescenzspektrum von Benzol-Dampf bei Drucken bis 60 mm: McVicker, Marsh, Soc. 123, 822; Marsh, Soc. 123, 3319, 3322; von Lösungen in Alkohol und Hexan: Henri, J. Phys. Rad. [6] 3, 207; C. 1923 III, 201. Zum Fluorescenzspektrum des Dampfes vgl. a. Posejpal, C. r. 187, 1046. Fluorescenz von flüssigem Benzol bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2002. Phosphorescenz von festem Benzol nach Ultraviolett-Bestrahlung bei 0°: Reimann, Ann. Phys. [4] 80, 66.

Elektrische und magnetische Eigenschaften.

Dielektrizitäts-Konstante von festem und flüssigem Benzol zwischen —186° (2,290) und +55° (2,210): Isnardi, Z. Phys. 9 [1922], 172, 174; von festem Benzol bei 5°: 2,58—2,6; von flüssigem Benzol bei 5,5°: 2,311 (Errera, Bl. Acad. Belgique [5] 12 [1926], 337); von flüssigem Benzol zwischen 0° (2,331 [unterkühlt]) und 80,1° (2,153): Matsuike, Pr. Acad. Tokyo 5, 30; C. 1929 I, 2390; zwischen 5° (2,302) und 80° (2,161): Graffunder, Ann. Phys. [4] 70, 232; zwischen 9° (2,260) und 51,5° (2,195): E. H. L. Meyer, Ann. Phys. [4] 75, 809; zwischen 10° (2,296) und 60° (2,202): Estermann, Ph. Ch. [B] 1, 140; zwischen 10° (2,300) und 60° (2,192): Stranathan, Phys. Rev. [2] 31 [1928], 660; zwischen 14° (2,293) und 72,7° (2,214): Grützmacher, Z. Phys. 28 [1924], 347; vgl. Lattey, Gatty, Phil. Mag. [7] 7, 996; C. 1929 II, 1628; zwischen 20° (2,277) und 72,9° (2,170): Velasco-Durantez, An. Soc. españ. 25, 287; C. 1927 II, 2649; bei 20°: 2,262 (λ = 4,5 m) (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 13); bei 25°: 2,282 ± 0,002 (Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1891; vgl. Wi., Allgeier, Am. Soc. 49, 2418; W., Schwingel, Am. Soc. 50, 363), 2,248 (λ = 300 m)

(Harris, Soc. 127, 1065), 2,23 ($\lambda=300\,\mathrm{m}$) (Sayce, Briscoe, Soc. 1926, 2626); bei 25,5°: 2,239 ($\lambda=4,6\,\mathrm{m}$) (S., B., Soc. 127, 322); beim Siedepunkt: 2,17 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799). Dielektr.-Konst. dünner Schichten: Kallmann, Dorsch, Ph. Ch. 126, 315, 320. Dielektr.-Konst. bei Drucken bis 20 Atm.: Cagniard, Ann. Physique [10] 9, 505, 508; bis. 50 Atm.: Grenacher, Ann. Phys. [4] 77, 146; bis 120 Atm.: Waibel, Ann. Phys. [4] 72, 186; bis 400 Atm.: Kyropoulos, Z. Phys. 40, 514; C. 1927 I, 1554; bis 800 Atm.: France, Ann. Phys. [4] 77, 177. Die Feldstärke hat keinen wesentlichen Einfluß auf die Dielektr.-Konst. (Jezewski, J. Phys. Rad. [6] 5 [1924], 63). Abhängigkeit der Dielektr.-Konst. von der Wellenlänge bei festem Benzol: Errera, C. r. 179, 157; J. Phys. Rad. [6] 5, 309; C. 1925 I, 1390; bei flüssigem Benzol: McDowell, C. 1924 II, 159. — Benzol besitzt in verd. Lösung kein Dipolmoment (Briegleb, Ph. Ch. [B] 16 [1932], 276, 280; vgl. Krohma, Williams, Am. Soc. 49, 2414; Wi., Ogg, Am. Soc. 50, 96). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$ von dampförmigem Benzol bei 100°: 0,34 (Höjendahl, Phys. Z. 30 [1929], 392). Über das Dipolmoment von flüssigem Benzol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153; vgl. dagegen Sänger, Phys. Z. 27, 165; C. 1926 I, 3034.

Elektrische Leitfähigkeit zwischen 15° und 78°: GRAFFUNDER, Ann. Phys. [4] 70, 232; bei Temperaturen bis 25°: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 71; Ж. 58, 233; vgl. a. Burton, Pitt, Phil. Mag. [7] 5, 942; C. 1928 II, 918. — Anregungs- und Ionisierungsspannung von Benzoldampf: Boucher, Phys. Rev. [2] 19, 203; C. 1923 III, 1196. Elektrostriktion: Pauthenier, C. r. 178, 1901; J. Phys. Rad. [6] 5, 318; C. 1925 I, 1164. Elektroendosmose in Benzol: Strickler, Mathews, Am. Soc. 44, 1652.

Magnetische Susceptibilität von festem und flüssigem Benzol zwischen +16,8° und -156,0°: Ishiwara, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 3, 307; C. 1921 I, 270; von flüssigem Benzol: Athanasiadis, Ann. Phys. [4] 66, 425; Pascal, C. r. 180, 1596, 1800; von Benzol-Dampf: Vaidyanathan, Phys. Rev. [2] 30, 514; Indian J. Phys. 2, 147; C. 1928 I, 165, 1940. Magnetische Doppelbrechung des Dampfes und der Flüssigkeit: Raman, Krishnan, Pr. roy. Soc. [A] 113, 514, 518; C. 1927 I, 1127; vgl. R., K., C. r. 184, 449. Verzögerung des Faraday-Effekts nach Anlegen bzw. Abstellen des magnetischen Feldes in Licht von ca. 491 mμ: Beams, Allison, Phys. Rev. [2] 29, 164; C. 1927 I, 2887; in Licht verschiedener Wellenlänge: Allison, Phys. Rev. [2] 30, 69; C. 1927 II, 1545. Magnetische Drehung der Polarisationsebene in Benzol: Javeille, Chim. et Ind. 19, Sonder Nr., S. 266; C. 1928 II, 1860.

Physikalische Eigenschaften von Benzol enthaltenden Gemischen.

Mechanische und thermische Eigenschaften.

Löslichkeit und Mischbarkeit. 100 g Wasser lösen bei 0° 0,153 g Benzol (Hill, Am. Soc. 44, 1167), bei 20° 0,181 g (Horiba, Trans. Faraday Soc. 15 [1920], 184). Löslichkeit in Wasser bei +5° und +21°: Desverones, Ann. Chim. anal. appl. [2] 10, 6; C. 1928 I, 2190. Ist nach Traube, Klein (Bio. Z. 120, 115; Koll.-Z. 29, 236; C. 1922 I, 233; vgl. aber auch Bose, Bio. Z. 141, 269) in Wasser kolloidal gelöst. Gegenseitige Löslichkeit von Benzol und Wasser bei Gegenwart aliphatischer Säuren: Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 386.

— Ist mit Alkohol in allen Verhältnissen mischbar (Boutario, Corbett, C. r. 184, 1447; Chaleur Ind. 8 [1927], 567). Löslichkeit in 50% igem wäßrigem Alkohol zwischen 11,2° und 22,6°: Wright, Soc. 1926, 1206; in wäßr. Alkohol verschiedener Konzentration bei verschiedenen Temperaturen: Desvergnes; in 50% igem wäßrigem Alkohol in Gegenwart von Natriumchlorid zwischen 11,1° und 21,3° und in Gegenwart anderer anorganischer Salze bei 20°: We., Soc. 1926, 1205. — Schwer löslich in Ammoniak, sehr leicht in Schwefeldioxyd (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefelwasserstoff (Quam, Am. Soc. 47, 105). Löslich in Selenoxybromid (Lenher, Am. Soc. 44, 1671). Löslichkeit in Dimethylsulfat: Gault, Hessel, A. ch. [10] 2, 338. 3,5 g Benzol lösen sich bei Zimmertemperatur (?) in 100 cm³ 50% iger wäßriger N.N.-Diäthyl-formamid-Lösung (C. H. Boehringer & Sohn, D. R. P. 403508; C. 1925 I, 1345; Frdl. 14, 1473). Löslichkeit in Olivenöl bei 37°: K. H. Meyer, Hofff, H. 126, 292. — Gegenseitige Löslichkeit von Benzol und geschmolzenem Schwefel: Bruni, Pelizzola, R. A. L. [5] 30 II, 161. In allen Verhältnissen mischbar mit Vansdumoxytrichlorid unter Bildung roter Lösungen (Brown, Snyder, Am. Soc. 47, 2673). Mischbarkeit mit Resorcin bei verschiedenen Drucken: Timmermans, J. Chim. phys. 20, 506; mit Ameisensäure bei 25°: Gordon, Reid, J. phys. Chem. 26, 782; bei verschiedenen Drucken: Timmermans.

Kritische Lösungstemperatur der Gemische mit Methanol: 29° (BOUTARIC, CORBET, C. r. 184, 1446; Chaleur Ind. 8, 566; C. 1927 II, 2651), mit Resorcin: 109,3° (ROTHMUND, Ph. Ch. 26 [1898], 480). Kritische Lösungstemperatur des Systems Benzol-Eisessig-Wasser und Beeinflussung derselben durch Gasolin, Cyclohexan, Toluol, Thiophen und Butylalkohol: JONES, Soc. 123, 1385, 1391. Einfluß von Benzol auf die kritische Lösungs-

temperatur eines Gemisches aus Eisessig + Wasser + Schwefelkohlenstoff: J. Entmischungstemperaturen von Benzol-Wasser-Gemischen verschiedener Zusammensetzung: Barbaudy, J. Chim. phys. 23, 290; von Benzol-Äthylalkohol-Wasser-Petroleum-Gemischen: Peters, Z. ang. Ch. 40, 1012.

Zustandsdiagramm des binären Systems mit Silberperchlorat zwischen 0° und 400°: Hill, Am. Soc. 44, 1165; mit Urethan unter Drucken bis zu 4050 kg/cm²: Puschin, Ph. Ch. 118, 449. Zustandsdiagramm des ternären Systems mit Methanol und Wasser bei 20°: Perbakis, C. r. 177, 880; J. Chim. phys. 22, 307; mit Alkohol und Wasser bei 21°: Pe.; bei 25° und 60°: Barbaudy, R. 45, 207; zwischen —5° und +25°: Sidwick, Spurrell, Soc. 117, 1399; zwischen —10° und +30°: Wehrmann, Z. El. Ch. 27, 387, 388; mit Isopropylalkohol und Wasser sowie mit Butylalkohol und Wasser bei 19°: Pe.; mit Pyridin und Wasser bei 25°: Woodman, Corbet, Soc. 127, 2461. Zustandsdiagramm des ternären Systems Silberperchlorat-Benzol-Wasser zwischen —58,4° und +145°: Hill, Am. Soc. 44, 1467. Einfluß von Wasserspuren auf das Lösungsgleichgewicht der binären Systeme mit 2-Nitro-benzoesäure und Salicylsäure bei 30,5°: Cohen, van Dobbenhourgh, Versl. Akad. Amsterdam 34, 933; C. 1926 I, 1757.

Verteilung von Jod zwischen Benzol und Kaliumjodid-Lösung: Lottermoser, Z. ang. Ch. 37, 85; von Schwefeldioxyd zwischen Benzol und Natronlauge- und Kalilauge-Lösungen: Efhraim, Aellig, Helv. 6, 52. — Für die im folgenden genannten Substanzen wurde die Verteilung zwischen Benzol und Wasser untersucht: Chlorwasserstoff (Knight, Hinshelwood, Soc. 1927, 471), auch in Gegenwart von Alkali- und Erdalkali-Chloriden und Glycerin (Taylor, J. phys. Chem. 29, 1000), Silberperchlorat (Hill, Am. Soc. 43, 264); Dimethyläthylcarbinol und Isoamylalkohol (Traube, Verh. dtsch. phys. Ges. 10 [1908], 901, 903), Phenol (Herz, Stanner, Ph. Ch. 128, 401), Aceton (Traube; Herz, St., Ph. Ch. 128, 409), Methyläthylketon und Methylpropylketon (Traube), Ameisensäure (Gordon, Reid, J. phys. Chem. 26, 787), Essigsäure (Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 381; Harrins, McLaughlin, Am. Soc. 47, 1612), Methylacetat und Äthylacetat (Traube), Trichloressigsäure (Andreassow, Ukr. chemič. Z. 3, 464; C. 1929 II, 550), Propionsäure (Traube; Sch., L.; Smith, White, J. phys. Chem. 33, 1966), Propionitril (Traube), Buttersäure (Traube; Sch., L.; Smith, J. phys. Chem. 33, 1963), n-Valeriansäure, Isovaleriansäure, n-Capronsäure, Isocapronsäure, a-Crotonsäure sowie verschiedene halogenierte aliphatische Säuren (Sm., Wh.), Benzoesäure (Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 365; Smith, J. phys. Chem. 26, 268; Herz, Stanner, Ph. Ch. 128, 408), 2-Nitro-benzoesäure und 3-Nitro-benzoesäure (v. Szyszkowski, Ph. Ch. 131, 179; v. Sz., v. Skapski, Ph. Ch. [A] 137, 245), Mandelsäure (Schilow, Lepin, Ph. Ch. 131, 179; v. Sz., v. Skapski, Ph. Ch. [A] 137, 245), Mandelsäure (Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 365), Methylamin, Dimethylamin, Trimethylamin, Diäthylamin und Dipropylamin (Herz, Stanner, Ph. Ch. 128, 400), Diäthylamin (Traube, Verh. dtsch. phys. Ges. 10, 901; Smith, J. phys. Chem. 26, 268), Anilin und Piperidin (Traube). — Verteilung von Aceton, Phenol, Benzoesäure und Trimethylamin zwischen Benzol und wäßr. Salz-Lösungen: H., St., Ph. Ch. [A] 137, 247—255.

Lösungsvermögen von Benzol für Radiumemanation bei 18°: Schulze, Ph. Ch. 95, 273; zwischen 6,2° und 73,1°: Szeparowicz, Sber. Akad. Wien [IIa] 129, 449; C. 1921 I, 608; für Wasserstoff bei 20°: Willstätter, Waldschmidt-Leftz, B. 54, 138; für Sauerstoff bei 19,8°: F. Fischer, Pfleiderer, Z. anorg. Ch. 124, 69; Abh. Kenntnis Kohle 5 [1920], 575; für Stickstoff bei 27—29° unter verschiedenen Drucken: Metschl, J. phys. Chem. 28, 432; für Stickstoffmonoxyd bei 5,5°: Garelli, R. A. L. [6] 2, 123; zwischen 8,8° und 34,6°: Klemenc, Spitzer-Neumann, M. 53/54, 417; für Stickstoffoxydul bei 10°, 25° und 40° und für Kohlendioxyd bei 25°: Horiuchi, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 1, 12, 16; C. 1928 I, 2770; für Methan bei 23° unter Druck: F. Fischer, Zerbe, Brennstoffch. 4 [1923], 18; für Acetylen bei ca. 4°: Garelli, R. A. L. [6] 2, 121; für Chlorwasserstoff bei 20°: Knight, Hinshelwood, Soc. 1927, 470. — Lösungsvermögen von Benzol für Wasser bei 25°: Hill, Am. Soc. 44, 1167; zwischen 5,4° und 69,5°: Hill, Am. Soc. 45, 1151; für Jod zwischen 25° und 54,64°: Hilderand, Jenks, Am. Soc. 42, 2185; für Silberperchlorat: Hill, Am. Soc. 43, 263; für Quecksilber(II)-chlorid: Hellenbrand, Joachmoglu, Bio. Z. 153, 132; für Quecksilber(II)-bromid: Jo., Klissiumis, Bio. Z. 153, 140; für Zinn(IV)-jodid bei 10°, 25° und 40°: Dorfman, Hild., Am. Soc. 49, 733; für rhombischen Schwefel bei 25° und 54°: Hild., Jenks, Am. Soc. 43, 2173; für Schwefelstickstoff N₄S₄ von 0° bis 60°: Wosnessenski, Ж. 59, 225; C. 1927 II, 1680. Extraktionsvermögen für Steinkohle bei gewöhnlicher Temperatur und beim Siedepunkt: Vignon, A. ch. [9] 13, 285.

Lösungsvermögen für 1.4-Dibrom-benzol zwischen 0° und 80°: Mobtimeb, Am. Soc. 45, 634; für 2- und 4-Nitro-benzylchlorid bei 30°: Mocombie, Scarbobough, Smith, Soc. 1927, 809; für 2.4.6-Trinitro-toluol zwischen 16,8° und 75,1°: Taylob, Rinkenbach, Am. Soc.

45, 51; für 2.4.6-Trinitro-m-xylol: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. 25 [1920], 281; für Naphthalin: Ward, J. phys. Chem. 30, 1322; für Anthracen: Cohen, Miyake, Ph. Ch. 119, 252; für Phenanthren zwischen 5° und 30°: Mortimer, Am. Soc. 45, 634; für 2-, 3- und 4-Nitro-phenol hei verschiedenen Temperaturen: Carrick, J. phys. Chem. 25, 636; für Pikrinsäure bei 12°: Angelescu, Dumitrescu, Ph. Ch. 132, 221; hei 70°: Kondakow, Parf. mod. 19 [1926], 216; C. 1927 I, 194; für Resorcin hei 73°, 82° und 95,3°: Carroll, Rollefson, Mathews, Am. Soc. 47, 1790; vgl. a. Rothmund, Ph. Ch. 26 [1898], 457, 475; für Campher hei 4°, 25° und 56°: C., R., M.; für Benzophenon bei verschiedenen Temperaturen: Loskit, Ph. Ch. 134, 158; für Benzil bei 4,5°, 25° und 64,2°: C., R., M.; für Triglyceride: Loskit, Ph. Ch. 134, 141; für Benzoesäure hei 25°: v. Szyszkowski, Ph. Ch. 131, 180; zwischen 4,3° und 110,0°: Chipman, Am. Soc. 46, 2446; für 2-Nitro-henzoesäure bei 30,5°: Cohen, Miyake, Ph. Ch. 119, 251; v. Sz.; für 3-Nitro-benzoesäure und 3.5-Dinitro-henzoesäure: v. Sz.; für Salicylsäure hei 25°: v. Sz.; bei 30,0°: Cohen, Mitarb., Ph. Ch. 126, 294; bei 30,5°: Co., van Dobben-Burgh, Ph. Ch. 118, 37, 42; Co., Miyake, Ph. Ch. 119, 248; für Salol bei verschiedenen Temperaturen: Loskit, Ph. Ch. 134, 158; für Mandelsäure: Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 364; für Gemische organischer Säuren: v. Sz.; für Acetanilid bei 7°, 25° und 55,2°: Carroll, Rollefson, Mathews, Am. Soc. 45, 1219. Absorption von Benzol-Dampf durch Dekalin und Tetralin: Weissenberger, Henke, Sperling, Z. ang. Ch. 38, 360, 1161. — Üher feste Lösungen von Thiophen in Benzol vgl. Bruni, Natta, R. 48, 862.

Lösungsvermögen von wasserhaltigem Benzol für Chlorwasserstoff: Knight, Hinshelwood, Soc. 1927, 470; Anthracen: Cohen, Miyake, Ph. Ch. 119, 252; Benzoesäure: v. Szyszkowski, Ph. Ch. 131, 180; 2-Nitro-benzoesäure: Cohen, Miyake, Ph. Ch. 119, 251; v. Sz.; 3-Nitro-benzoesäure: v. Sz.; 3.5-Dinitro-benzoesäure, auch in Gegenwart von Kaliumchlorid: v. Sz.; Salicylsäure: C., M.; auch in Gegenwart von Kaliumchlorid: v. Sz. — Lösungsvermögen von Gemischen mit Alkohol für Pikrinsäure: Angelescu, Dumitrescu, Ph. Ch. 132, 221; mit Alkohol, Toluol, Chloroform bzw. Schwefelkohlenstoff für Anthracen: Disselkamp, Ph. Ch. 123, 103. — Uher die Bildung von Benzol-Wasser-Emulsionen unter der Einw. hochfrequenter Schallwellen vgl. Richards, Am. Soc. 51, 1724; in Gegenwart von Natriumoleat vgl. Briggs, J. phys. Chem. 24, 120. Teilchengröße in Benzol-Wasser-Emulsionen mit Kaliumpalmitat und Kaliumoleat als Emulgierungsmittel: Kraemer, Stamm, Am. Soc. 46, 2712; mit Palmitinsäure, Natrium-, Kalium- und Cäsiumpalmitat: Stamm, Svedberg, Am. Soc. 47, 1591. Stabilität von Benzol-Wasser-Emulsionen mit verschiedenen Stearaten und Oleaten als Emulgierungsmittel: Finkle, Draper, Hildebrand, Am. Soc. 45, 2785. Einfluß von Säuren, Basen und Salzen auf die Beständigkeit von durch Natriumoleat stabilisierten Benzol-Wasser-Emulsionen: Tartar, Mitarh., J. phys. Chem. 33, 439. Herstellung und Eigenschaften von Schwefel-Solen in Benzol: Garard, Colt, Am. Soc. 49, 631. Gleichgewicht zwischen Benzol und Eisenexydgel bzw. Kieselsäuregel bei verschiedenen Temperaturen: Lambert, Clark, Pr. roy. Soc. [A] 117, 184; C. 1928 I, 630. Sedimentvolumen verschiedener pulverförmiger Stoffe in Benzol: Haller, Koll.-Z. 46, 366; C. 1929 II, 274.

Erstarrungspunkte von Gemischen mit Dekalin und Toluol: Tetralin-Ges., D. R. P. 329833; C. 1921 II, 425; Frdl. 13, 316. — Kryoskopisches Verhalten von Kohlenoxyd in Benzol: Garelli, R. A. L. [6] 2, 124; von Silberperchlorat in Benzol: Hill, Am. Soc. 43, 258; von Aluminiumbromid + Kaliumbromid in Benzol: Plotnikow, Jakubson, Ph. Ch. 138, 252; K. 60, 1588; C. 1929 I, 1661; von Zinn(IV)-chlorid in Benzol: Hieber, A. 439, 129. Gefrierpunktserniedrigung von Benzol durch fein verteiltes Aluminiumoxyd und Siliciumdioxyd: Parker, Am. Soc. 43, 1015; durch Wasser: Peterson, Rodebush, J. phys. Chem. 32, 715; auch bei Zusatz verschiedener Entwässerungsmittel: Sidgwick, Soc. 117, 1340. Kryoskopisches Verhalten verschiedener organischer Säuren und anderer Verbindungen in Benzol: Walden, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 8 [1914], 1162, 1163, 1164, 1166, 1181; C. 1925 I, 1557; auch unter Zusatz von Phosphorpentoxyd, Aluminiumoxyd oder Natriumsulfat: Jones, Bury, Soc. 127, 1947. Kryoskopisches Verhalten von organischen Lösungsmitteln für sich und im Gemisch mit Aceton in Benzol: Scheibe, B. 60, 1412. Für folgende Verbindungen finden sich Angaben über das kryoskopische Verhalten in Benzol: Toluol (Bell, Wright, J. phys. Chem. 31, 1884; Peterson, Rodebush, J. phys. Chem. 32, 715), Athylbenzol (Bell, Wright), Mesitylen (Stratton, Partington, Phil. Mag. [6] 48 [1924], 1088), Methanol und Alkohol (Pe., Ro., J. phys. Chem. 32, 715), Essigsäure (Kendall, Booge, Soc. 127, 1776; Pe., Ro., J. phys. Chem. 32, 715), Athylacetat und Gemische aus Athylacetat und Trichloressigsäure (Ke., Boo., Soc. 127, 1773), Acetanhydrid (Jones, Soc. 1928, 1193), Benzoesäure (Peterson, Rodebush), Benzylbenzoat (Ke., Monroe, Am. Soc. 43, 120), N-Allyl-N'-phenyl-thioharnstoff (Kurnakow, Plaksina, zit. hei Schischen, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 206; C. 1929 I, 2957), Dimethylpyron-pikrat (Walden,

Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 8, 1181; C. 1925 I, 1557), Dioxan (Herz, Lorentz, Ph. Ch. [A] 140, 416). — Kryoskopisches Verhalten von Cadmiumjodid, Tetrachlorkohlenstoff, Nitrobenzol, Toluol, Athylbenzol, Naphthalin, Phenanthren, aliphatischen und aromatischen Alkoholen, verschiedenen Säuren, Anilin und Acetanilid in Gemischen aus Alkohol und Benzol: WRIGHT, Soc. 127, 2335, 2337; von Quecksilberchlorid und Cadmiumjodid in einem Aceton-Benzol-Gemisch: W., Soc. 127, 2335. Kryoskopisches Verhalten von Benzol in β . β -Dichlordiäthylsulfid: Delépine, Fleury, VILLE, C. r. 172, 1240; Bl. [4] 29, 544; in Nicotin + Wasser: WRIGHT, Soc. 127, 2335.

Thermische Analyse binärer Systeme, die Benzol enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle. Thermische Analyse der Systeme mit flüssigem Schwefeldioxyd und mit Tetrachlor-kohlenstoff s. S. 146 bei den entsprechenden additionellen Verbindungen. Thermische Analyse

•	Eutektika			Eutektika	
Komponente	Temperatur 0	Mol-% Benzol Komponente		Temperatur 0	Mol-% Benzol
Dischwefeldichlorid 1) Chloroform 2) 3) Äthylbromid 4) Nitrobenzol 5) Club 6) 3-Nitro-toluol 7) 4-Nitro-toluol 5)	- 92 79 120,5 24 103,0 22 8,5	ca. 5 27 4,5 ca. 51 ca. 85 59,2 76,6	m-Xylol *)	- 60,2 126,5 96 28,2 54 5,2	27,42 5,1 3,4 ca. 35 21,2 23,4

1) DE CARLI, G 59, 497. — 2) WYATT, Trans. Faraday Soc. 24, 433; C. 1928 II, 2536. — 3) TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 37 [1928], 413. — 4) WYATT, Trans. Faraday Soc. 25, 45; C. 1929 I, 1542. — 5) LINARD, Bl. Soc. chim. Belg. 34 [1925], 374, 375, 378, 387, 388, 397, 398; C. 1926 I, 2427. — 6) MITSUKURI, NAKATSUCHI, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 15, 47; C. 1926 II, 545. — 7) DESSART, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 10, 20, 28 Tahelle 11 und 12; C. 1926 II, 157 — 8) NAKATSUCHI, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 15, 54; C. 1926 II, 546. — 6) YAMAMURA, Bl. chem. Soc. Japan 1 [1926], 183.

der Systeme mit Hexan: TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 37 [1928], 413; mit Allylbromid und Pyridin: Hawkins, Soc. 121, 1172. Die binären Systeme von Benzol mit Methanol, Alkohol, Isopropylalkohol und Butylalkohol (Perrakis, C. r. 178, 1138; J. Chim. phys. 22, 289), mit Alkohol (Wyatt, Trans. Faraday Soc. 24, 434; C. 1928 II, 2536) und mit A-Dibrom-benzol (Schischokin, Z. anorg. Ch. 181, 150) zeigten bei der thermischen Analyse keine Eutektika.

Ebullioskopisches Verhalten von Zinn(IV)-jodid, verschiedenen organischen Verbindungen und organischen Salzen in Benzol: Walden, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 8 [1914], 1164—1166, 1170—1172, 1178—1180; C. 1925 I, 1557; von Naphthalin in Benzol: Cueto, Quim. Ind. 3 [1926], 114; von Azobenzol in Benzol: Berl, Rau, B. 57, 1829. Ebullioskopisches Verhalten von Campher in Benzol und in Gemischen von Benzol und Alkohol: Carroll, Rollefon, Mathews, Am. Soc. 47, 1795.— Siedepunkte und Zusammensetzung des Dampfes des binären Gemisches Wasser-Benzol: Barbaudy, J. Chim. phys. 23, 297. Siedepunkte von Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff bei 720 mm Druck: Grim, Ph. Ch. [A] 140, 327; mit Cyclohexan bei 717,8 mm Druck: Gr.; mit Alkohol: Carroll, Mathews, Am. Soc. 46, 35. Siedepunkte und Zusammensetzung des Dampfes bei der Destillation des temären Gemisches mit Toluol und Wasser: Bar., J. Chim. phys. 23, 304, 308, 311. Siedepunkte und Zusammensetzung des Dampfes der ternären Gemische mit Alkohol und Wasser bei 760 mm Druck: Bar., C. r. 180, 1925; J. Chim. phys. 24, 4; vgl. a. Bar., C. r. 181, 911. Siedepunktskurven von Gemischen mit Toluol: Denslow, J. chem. Educ. 5, 731; C. 1928 II, 626. Azeotrope Gemische, die Benzol enthalten, s. in der Tabelle auf S. 131; vgl. a. Legat, Ann. Soc. scient. Bruzelles 48 II, 105; C. 1928 II, 864. Einfluß des Druckes auf die Zusammensetzung des konstant siedenden Gemisches mit Methanol: Briggs, J. phys. Chem. 28, 648. Das ternäre Azeotrope mit Wasser und Alkohol siedet bei 760 mm bei 64,850 (Young, Soc. 81 [1902], 710), bei 64,8—64,90 (Barbaudy). (Distillerie des Deux-Sèvres, D. R. P. 469 823; Fral. 18, 209). — Fraktionierte Destillation eines Gemisches aus Benzol, Chlorbenzol und Brombenzol: Tsukamoto, Japan. J. Chem. 2, 137; C. 1928 II, 2108. Destillation von Gemischen mit Toluol: Dufton, Phil. Mag. [6] 41, 634;

Benzol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760 Benzol in Gew%		Komponente	Kp760	Benzoi in Gew%
Nitromethan 1) Äthylalkohol 4) Äthylnitrat 1) sek. Butylalkohol 2)	79,2 68,09 80,08 78,8	85,7 67,5 ca. 85 84	Dimethyläthyl- carbinol ³) Propylformiat ³) . Methylpropionat ³) Dimethylcarbonat ³)	ca. 80 78,5 79,45 80,17	ca. 85 ca. 53 ca. 48 ca. 99

1) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 [1927] I, 153. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 [1928], 57. — 3) L., R. 45, 624. — 4) BARBAUDY, J. Chim. phys. 24, 8.

C. 1922 I, 83; Piron, Chem. met. Eng. 26, 317; C. 1922 IV, 1077; OMAN, Tekn. Tidskr. 57 K, 35, 38; C. 1927 II, 153; mit m-Xylol: Gay, Chim. et Ind. 10, 191 T, 250 T; C. 1924 I. 2821.

Dampfdruck von Gemischen mit Chloroform bei 20° und 90°: Schulze, Ph. Ch. 97, 401; bei verschiedenen Temperaturen: G. C. Schmidt, Ph. Ch. 99, 77, 78; 121, 242; mit Tetrachlorkohlenstoff bei verschiedenen Temperaturen: G. C. Schmidt, Ph. Ch. 121, 240; mit Pentachloräthan bei 20°: Weissenberger, Schuster, Pamer, M. 46, 285, 292; mit Athyljodid bei 20°: Prentiss, Am. Soc. 51, 2829; mit Cyclohexan zwischen ca. 55° und 78°: Nagornow, Izv. Inst. fiz...chim. Anal. 3 [1926], 569; mit Dekahydronaphthalin bei 20°: Wei., Henke, Sperling, M. 46, 484; mit Tetrahydronaphthalin bei 18°: Wei., Schuster, Mayer, M. 45, 452; bei 20°: Wei., Schuster, Z. ang. Ch. 38, 629; mit 5-Chlor-12.3.4-tetrahydro-naphthalin bei 20°: Wei., Schuster, Z. ang. Ch. 38, 629; mit 5-Chlor-12.3.4-tetrahydro-naphthalin bei 20°: Wei., Schuster, Z. ang. Ch. 38, 629; mit 5-Chlor-denen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 99, 80; 121, 240; Schulze, Ph. Ch. 97, 418; mit Methanol bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 99, 81; 121, 244; mit Ather bei 20° und 30°: Schulze, Ph. Ch. 97, 389; bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 99, 78; 121, 239; mit Propylalkohol bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 99, 78; 121, 239; mit Propylalkohol bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 99, 78; 121, 239; mit Propylalkohol bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 121, 244; mit Cyclohexanol, 1. Methyl-cyclohexanol-(2), 1. Methyl-cyclohexanol-(3) und 1. Methyl-cyclohexanol-(4) bei 20°: Wei., Schuster, M. 45, 417, 440, 441, 442; mit Phenol bei 15°: Wei., Schuster, Schuler, M. 45, 428; mit p-Chlor-phenol bei 20°: Wei., Schuster, Ilmiacher, Albert, Ph. Ch. 29; mit G. 295; mit 2. Nitro-phenol bei 20°: Wei., Henke, Kawenoki, J. pr. [2] 113, 173; mit Anisol bei 20°: Berl, Schwebel, Z. ang. Ch. 35, 191; mit o-, mund p-Kresol bei 18°: Wei., Phatti, M. 46, 282; Wei., Schuster, M. 45, 441; mit of Methylachetat und Athylacetat bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph. Ch. 29, 79; 121, 241, 243; mit Dichloresigsäure bei verschiedenen Temperaturen: Schm., Ph

Druck und Zusammensetzung des Dampfes über Gemischen mit Butan bei 25°: Calingaert, Hitchcock, Am. Soc. 49, 759; mit Ameisensäure bei 25° und 59,96°: Wrewsky, Held, Scukarew, Ph. Ch. 133, 381; Ж. 59, 620. Zusammensetzung des Dampfes über Gemischen mit Toluol und Äthylbenzol bei 20°: Bell, Wright, J. phys. Chem. 31, 1885; mit Alkohol für sich sowie bei Zusatz von Resorcin, Campher, Benzil oder Acetanilid: Carroll, Rollefson, Mathews, Am. Soc. 47, 1787; mit Alkohol oder Aceton bei 20°: Tryhorn, Wyatt, Trans. Faraday Soc. 21, 400; C. 1926 I, 3310. Zusammensetzung des Dampfes beim Destillieren eines Gemisches mit Athylenchlorid oder sek.-Butylalkohol: Pahlavouni, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 542, 545; C. 1928 I, 477; mit Eisessig: Othmer, Ind. Eng. Chem. 20, 745; C. 1928 II, 1128. — Verhalten von Benzol im Gemisch mit Wasser oberhalb der kritischen Temperatur: Des Couders, Ann. Phys. [4] 73, 289.

Dichte der binären Systeme mit Jod, Silberperchlorat, Zinn(IV)-jodid und Antimon(III)-jodid bei 25°: Williams, Allgeier, Am. Soc. 49, 2418; mit Jod bei verschiedenen Temperaturen: Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 260; mit Schwefel bei verschiedenen Temperaturen:

[Syst. Nr. 463

ROSENTAL, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 389, 391, 392; C. 1929 I, 975; mit Schwefeldioxyd bei 25°: Lewis, Am. Soc. 47, 632; mit Schwefelchlorür bei 20°: De Call, G. 59, 498.—Dicbte von Gemischen mit Chloroform bei 25°: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; mit Tetrachlorkohlenstoff bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29 [1928], 660; bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; wischen 0° und 50°: Faust, Z. anorg. Ch. 154, 64; mit Nitromethan bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; mit Atbyljodid bei 25°: Prentiss, Am. Soc. 51, 2831; mit Hexan bei 25°: Williams, Ogg, Am. Soc. 50, 97; mit Cyclobexan bei 20°: Pawlow, %. 58, 1305; C. 1927 II, 1126; bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; mit Fluorbenzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 20, 13; bei verschiedenen Temperaturen: J. Meyer, Myllius, Ph. Ch. 95, 357; mit Chlorbenzol bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29, 662; bei 25°: Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1679; bei 30°: Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 226; C. 1927 II, 894; bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 95, 358; Smyth, Morgan, Boyce, Am. Soc. 50, 1541; mit 1.2, 1.3- und 1.4-Dichlor-benzol bei 0°, 25° und 50°: Smyth, Morgan, Boyce, Am. Soc. 50, 1544; mit 1.2, 4.3- und 1.4-Dichlor-benzol bei 30°: Bu., J., J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 226; bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 95, 358; mit 1.2-, 1.3- und 1.4-Dibrom-benzol bei 20°: Wa., We., Ph. Ch. 18] 2, 13; bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 95, 359; mit 2-Brom-1-jod-benzol und 4-Brom-1-jod-benzol bei 20°: Wa., We., Ph. Ch. [B] 2, 13; bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 18] 2, 14; mit Jodbenzol bei 20°: Wa., We., Ph. Ch. [B] 2, 13. Dichte von Gemischen mit Nitrobenzol bei 15°: Dexter, McCombie, Scarborough, Soc. 123, 1237; bei 25°: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 757; Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363; bei 55°: Herezen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 (1902), 245; mit 1.2-, 1.3- und 1.4-Dinitro-benzol und 4-Chlor-1-nitro-benzol bei 20°: Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363; bei 55°: Herezen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 (1902),

Dichte der binären Gemische mit Methanol, Alkohol, Propylalkobol, n-Butylalkobol bei 20°: Perrakis, J. Chim. phys. 22, 303; mit Metbanol bei 30°: Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 228; C. 1927 II, 894; zwischen 10° und 60°: Stranathan, Phys. Rev. [2] 31 [1928], 660; mit Alkobol bei 25°: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; mit Isoamylalkohol bei 30°: Bhide, Watson, Soc. 1927, 2103; mit Ather bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29, 662; bei 25°: Schulze, Ph. Ch. 97, 395; Ha., A., Soc. 1929, 758; zwischen 0° und 40°: Götz, Ph. Ch. 94, 199; mit Phenol bei 25°: Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1678; Wi., Aligeier, Am. Soc. 49, 2418; Woodman, Chem. N. 134 [1927], 36; Swearingen, J. phys. Chem. 32, 1348; mit Guajacol bei 30°: Puschin, Pinter, Ph. Ch. [A] 142, 216. Dicbte von Gemischen mit Aceton bei 15°: McCombie, Roberts, Scarbeough, Soc. 127, 758; bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; bei 30°: Bu., J., J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 228; mit Campber bei 25°: Peacock, Soc. 107 [1915], 1554; mit Acetophenon bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 758. Dichte von Gemischen mit Essigsäure bei 25°: Woodman, Chem. N. 134 [1927], 36; Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; mit Atbylacetat bei 20°: Herzen, Arch. Sci. phys.

Dichte von Gemischen mit Essigsäure bei 25°: Woodman, Chem. N. 134 [1927], 36; Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; mit Atbylacetat bei 20°: Herzen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 [1902], 243; mit Benzoesäure bei 25°: Williams, Allgeier, Am. Soc. 49, 2418; mit Benzylbenzoat zwischen 5° und 75°: Bingham, Sarver, Am. Soc. 42, 2015; mit Uretban bei 20°: Richards, Chadwell, Am. Soc. 47, 2287; mit Schwefelkohlenstoff bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29 [1928], 659; bei 25°: Williams, Ogg, Am. Soc. 50, 96; bei 20° und 40°: Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 166. Dichte von Gemischen mit Anilin bei 20°: Herzen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 [1902], 244; bei 30°: Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 227; C. 1927 II, 894; mit Dimethylanilin bei 25°: Mathews, Stamm, Am. Soc. 46, 1074; mit m. Toluidin bei verschiedenen Temperaturen: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21, 28 Tabelle 11; C. 1926 II, 158; mit p. Toluidin bei 30°: Bu., J., J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 228; mit Pyridin bei 25°: Prentiss, Am. Soc. 51, 2831; mit Chinolin bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29, 662. — Dichten des ternären Systems mit Wasser und Methanol bei 25°: Barbaudy, C. r. 182, 1279; mit Wasser und Alkohol bei 25°: Barbaudy, Bl. [4] 39, 371; mit Wasser und Pyridin bei 25°: Woodman, Corbet, Soc. 127, 2463; mit Napbthalin und Phenanthen bei 20°, 40° und 60°: Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 165.

Spezifische Volumina von binären Gemischen mit Naphthalin bei 30°: Cohen, de Meester, Moesveld, Ph. Ch. 108, 107. — Volumenänderung beim Mischen mit Tetrachlorkohlenstoff: Dolezalek, Speidel, Ph. Ch. 94, 102; mit Toluol: Schulze, Ph. Ch. 97, 421; mit Methanol: Washburn, J. chem. Educ. 6, 1144; C. 1929 II, 1125; mit Äther: Schulze, Ph. Ch.

97, 395; mit Urethan: Richards, Chadwell, Am. Soc. 47, 2289; mit Benzylbenzoat: Bingham, Sarver, Am. Soc. 42, 2019; vgl. Kendall, Monroe, Am. Soc. 43, 118. Volumenänderung beim Mischen mit Chloroform, Nitrobenzol, Toluol, Methanol, Alkohol, Ather, Isopropylalkohol, Aceton, Essigsäure, Athylacetat, Essigsäureanhydrid, Schwefelkohlenstoff oder Narkotin: Rakshit, Z. El. Ch. 31, 321, 322; mit Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Toluol, Methanol, Ather, Propylalkohol, Essigsäure, Methylacetat, Athylacetat oder Schwefelkohlenstoff: G. C. Schmidt, Ph. Ch. 121, 235, 252; mit Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Pinen, Athylacetat oder Schwefelkohlenstoff: Hirobe, J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 207; C. 1926 II, 1383. — Kompressibilitäten der Gemische mit Tetrachlorkohlenstoff und Athylenchlorid bei 24,6° und Drucken zwischen 30 und 600 kg/cm²: Dolezalek, Speidel, Ph. Ch. 94, 84, 97.

Viscosität der binären Systeme mit Jod bei 20°, 40° und 60°: Herz, Scheida, Z. anorg. Ch. 169, 161; mit Schwefeldioxyd bei 25°: Lewis, Am. Soc. 47, 632; mit Dischwefeldiokolorid bei 15,5° und 20°: de Carli, G. 59, 498; mit Tetrachlorkohlenstoff zwischen 0° und 50°: Faust, Z. anorg. Ch. 154, 64; vgl. Macleod, Trans. Faraday Soc. 20, 348; C. 1925 I, 2526; mit Åthylenchlorid bei 17° und 50°: Yajnik, Mitarb., Ph. Ch. 118, 311; mit Tetra-hydronaphthalin bei 18°: Wei., Schuster, Mayer, M. 45, 454; mit Fluorbenzol und Chlorbenzol bei verschiedenen Temperaturen: J. Meyer, Mylitus, Ph. Ch. 95, 370; mit Brombenzol bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 95, 370; mit Brombenzol bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 95, 370; mit Jodbenzol bei verschiedenen Temperaturen: Meyer, My., Ph. Ch. 95, 371; mit Toluol bei 20°, 40° und 60°: Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 166; mit 3-Nitrotoluol bei 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 26, 28 Tabelle 12; C. 1926 II, 158; mit Naphthalin bei verschiedenen Temperaturen: de Kolossowsky, Bl. Soc. chim. Belg. 34 [1925], 228; Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 161; mit Phenanthren bei verschiedenen Temperaturen: H., Sch., Z. anorg. Ch. 169, 161; mit Alkohol bei 15,5°: Muchin, Faermann, Ph. Ch. 121, 187; mit Isoamylalkohol bei 30°: Bhide, Watson, Soc. 1927, 2103; mit Cyclohexanol, 1. Methyl-cyclohexanol. (2), 1-Methyl-cyclohexanol. (3) und 1-Methyl-cyclohexanol. (4) bei 20°: Weissenberger, Schuster, M. 45, 420; mit Phenol bei 15°: Wei., Schuster, Schuster, M. 45, 230; mit Guajacol bei 17°: Wei., Henke, Bregmann, M. 46, 476; mit Guajacol bei 30°: Puschin, Pinter, Ph. Ch. [A] 142, 216; mit Veratrol bei 17°: Wei., He., Br., M. 46, 476; mit Acetonitril bei 17,5°: Muchin, Faermann, Ph. Ch. 121, 187; mit Benzylbenzoat dewischen 5° und 75°: Bingham, Sakver, Am. Soc. 42, 2015; vgl. Kendali, Monroe, Am. Soc. 43, 115; mit Schwefelkohlenstoff bei 20° und 40°: Herz, Schuster, A. 2. anorg. Ch. 169, 166; mit m-Toluidin bei 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 3

Diffusion von Jod in Benzol bei 9,14° und 19,91°: Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 738; bei 6,1—6,8° und bei 19,25°: Gröh, Kelp, Z. anorg. Ch. 147, 323; von Essigsäure in Benzol und in Alkohol-Benzol- und Acetonitril-Benzol- Gemische bei ca. 15°: Muchin, Faermann, Ph. Ch. 121, 184.

Oberflächenspannung von mit Luft, Kohlendioxyd oder Schwefelwasserstoff gesättigtem Benzol: Tamamushi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 174; C. 1926 II, 2885; von gesättigten Lösungen von Wasser in Benzol und von Benzol in Wasser bei 19°: Reynolds, Soc. 119, 468; von Lösungen von Jod in Benzol bei 20°, 40° und 60°: Herz, Knaebel, Ph. Ch. 131, 402; von binären Gemischen mit Chloroform bei 25°: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756; mit Tetrachlorkohlenstoff bei 22°: Faust, Z. anorg. Ch. 154, 63; bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; mit Nitromethan bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 758; mit Athylenchlorid bei 20°: Faust; bei 17° und 50°: Yajnik, Sharma, Bharadwaj, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 65; C. 1926 II, 2147; mit Cyclohexan bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; mit Nitrobenzol bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 757; bei 55°: Herzen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 [1902], 245; vgl. Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112. Zur Oberflächenspannung der Gemische mit Toluol vgl. Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112. Zur Oberflächenspannung der Gemische mit Toluol vgl. Stachorsky. Soc. 1929, 756; mit Tetrahydronaphthalin bei 18°: Weissenberger, Schuster, Mayer, M. 45, 454; mit Naphthalin und Phenanthren bei verschiedenen Temperaturen: Herz, Knaebel, Ph. Ch. 131, 402; mit Alkohol bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; mit Ather bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 758; vgl. Stachorsky; mit Cyclohexanol, 1.Methyl-cyclohexanol-(2), 1-Methyl-cyclohexanol-(3) und 1-Methyl-cyclohexanol-(4) bei 20°: Weissenberger, Schuster, M. 45, 422; mit Phenol bei 15°: Weil, Schuster, Schuler, M. 45, 432; bei 25°: Swearingen, J. phys. Chem. 32, 1348; mit 0-, m- und p-Kresol bei 18°: Weil, Platti, M. 45, 283; mit Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallol bei 18°: Weil, Platti, M. 45, 283; mit Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallol

bew. Phloroglucin bei 25°: Sw., J. phys. Chem. 32, 1349; mit Guajacol und Veratrol bei 17°: Wei., Henke, Bregmann, M. 46, 476. Oberflächenspannung von binären Gemischen mit Aceton bei 25°: Hammick, Andrew, Scc. 1929, 756; mit Cyclohexanon bei 18°: Wei., Schuster, Mayer, M. 45, 455; mit Acetophenon bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 758; mit Salicylaldehyd bei 17°: Wei., Henke, Bregmann, M. 46, 477; mit Essigsäure bei 25°: Ha., A., Soc. 1929, 756; mit Athylacetat bei 20°: Herzen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 [1902], 243; vgl. Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112; mit Anilin bei 20°: Herzen, Arch. Sci. phys. nat. [4] 14 [1902], 244. Oberflächenspannung von ternären Gemischen mit Naphthalin und Phenthalthen bei 20°, 40° und 60°: Herz, Knaebell, Ph. Ch. 131, 402.

Granzílächenspannung zwischen Benzol und Quecksilber bei 20°: Harkins. Graffon, Am. Soc. 42, 2537; Ha., Pr. nation. Acad. USA. 5, 571; C. 1920 III, 222. — Einfluß von Benzol-Dampf auf die Oberflächenspannung von Quecksilber gegen Luft bei 26°: Michell, Phil. Mag. [7] 8 [1927], 907. — Grenzflächenspannung von Benzol gegen Wasser bei 19°: Reynolds, Soc. 119, 465, 468; bei 20°: Rehbinder, Bio. Z. 187, 23; bei 25°: Mathews, Stamm, Am. Soc. 46, 1074; zwischen 10° und 30°: Pound, Soc. 123, 553, 557, 596; J. phys. Chem. 30, 793; zwischen 10° und 40°: Harkins, Cheng, Am. Soc. 43, 49. Anderung der Grenzflächenspannung zwischen Benzol und Wasser durch Butanol oder Phenol: K. H. Meyer, Bio. Z. 208, 25; durch Essigsäure: Harkins, McLaughlin, Am. Soc. 47, 1612; durch Buttersäure: Hark., King, Am. Soc. 41 [1919], 984; durch verschiedene Fettsäuren und deren Natriumsalze: Dubrisan, Ploard, C. r. 178, 205; D., C. r. 178, 1976; Bl. [4] 37, 999. Grenzflächenspannung von Benzol gegen saure und alkalische Phosphat-Puffer-Lösungen (p_H = 5,6 und 7,4): Hartiider, Petter, Pr. roy. Soc. [A] 101, 363; C. 1923 I, 374; gegen wäßr. Lösungen von Natriumchlorid, Natriumhydroxyd, Schwefelsäure, Natriumthiosulfat, Glycerin und Rohrzucker bei 17—20°: Reynolds, Soc. 119, 470; gegen wäßr. Lösungen von Natriumchlorid, Natriumhydroxyd, Schwefelsäure, Rehbinder, Bio. Z. 187, 26; gegen wäßr. Lösungen von Natriumolen allen oder nach Zusatz von Natriumhydroxyd und Natriumchlorid bei 20°: Hark., Zollman, Am. Soc. 48, 70; gegen verschiedene kolloidale Lösungen: Rey., Soc. 119, 471; gegen Suspensionen von Leeithin und Cholesterin in Wasser: Okuneff, Bio. Z. 198, 302, 305. Grenzflächenspannung binärer Gemische mit Dimethylanilin gegen Wasser: Okuneff, Bio. Z. 198, 298. Grenzflächenspannung zwischen Lösungen von p-Kresol in Benzol einerseits und Wasser, Glykol und Glycerin andererseits bei 20°: Rehbinder, Ph. Ch. 129, 165; Bio. Z. 198, 298. Grenzflächenspannung des Wasser bei 20°: Rehbinder, Ph. Ch. 129, 179, 25; zwischen Lösungen von Olsäure in Benzol un

Adsorption von Benzoldampf an Tierkohle bei gewöhnlicher Temperatur: ALEXE-JEWSKI, Ж. 55, 412, 416, 422; an verschiedene Holzkohlen bei 25°: Okazawa, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 1, 75; C. 1928 II, 2444; zwischen 0° und 300°: Coolinge, Am. Soc. 46, 611. Zeitlicher Verlauf der Adsorption von Benzol-Dampf an Kokosnußkohle: Tryhorn, Wyatt, Trans. Faraday Soc. 22, 135; C. 1926 II, 1518. Scheinbare Dichte und Porenvolumen einer Holzkohle in Benzol bei 25°: Harkins, Ewing, Am. Soc. 43, 1790; vgl. a. Cude, Hullett, Am. Soc. 42, 395. Adsorption an verschiedene aktive Kohlen: Berl, Andress, Z. ang. Ch. 34, 381; Carstens, Z. ang. Ch. 34, 390; F. Fischer, Zerbe, Brennstoffch. 4, 351; C. 1924 I, 2939; Urbain, C. r. 180, 64; Hoffert, Chem. Trade J. 77, 184; C. 1926 I, 277; Traube, Birutowitsch, Koll.-Z. 44, 235; C. 1928 I, 2366; Berl, Wachendorff, Z. ang. Ch. 37, 748; bei 100°: Bake, King, Soc. 119, 457. Einfluß des Glühens mit anorganischen Stoffen auf die Adsorptionsfähigkeit von Kohle für Benzol-Dampf: Alexe-Jewski, Awgustinik, Ж. 61, 137; C. 1929 II, 706. Verdrängung von an aktiver Kohle adsorbiertem Benzol durch Wasserdampf bei 135°: Berl, Schwebel, Z. ang. Ch. 36, 543, 553. Adsorption aus Gemischen der gesättigten Dämpfe von Benzol mit Alkohol oder Aceton an Kokosnußkohle: Tryhorn, Wyatt, Trans. Faraday Soc. 21, 402; 22, 139; C. 1926 II, 1518; mit Methanol, Alkohol, Propylalkohol und Butylalkohol durch Kokosnußkohle: Tryhorn, Wyatt, Trans. Faraday Soc. 24, 37; C. 1928 I, 1512.

Adsorption von flüssigem Benzol durch verschiedene Kohlen: Driver, Firth, Soc.

Adsorption von flüssigem Benzol durch verschiedene Kohlen: Driver, Firth, Soc. 121, 2412; aus reinem Benzol und aus jodhaltigem Benzol: Bake, King, Soc. 119, 458; aus Alkohol und Diäthylcarbonat: Bartell, Sloan, Am. Soc. 51, 1641, 1644, 1649. Benetzung

von Cocosnußkohle durch flüssige Benzol-Alkohol- und Benzol-Aceton-Gemische: Τενμοεν, Wγλττ, Trans. Faraday Soc. 21, 403; C. 1926 I. 3310.

Zur Adsorption von Benzol-Dampf an Glas vgl. D'Huart, C. r. 180, 1596; Lenher, Soc. 1927, 274. Benetzungsvermögen von flüssigem Benzol für Glasplatten: Vollmann, Farben-Ztg. 31, 2932; C. 1926 II, 2635. Adsorption von Benzoldampf an Quarzglas: Lenher, Soc. 1927, 274, 275; an Silicagel: Bebl., Wachendorff, Z. ang. Ch. 37, 748; Patrick, Opdycke, J. phys. Chem. 29, 606; Hoffert, Chem. Trade J. 77, 184; C. 1926 I, 277; Holmes, Bl. [4] 43, 285; Traube, Birutowitsch, Koll.-Z. 44, 236; C. 1928 I, 2366; Lambert, Clare, Pr. roy. Soc. [A] 122, 509; C. 1929 II, 401; Okatow, Z. prikl. Chim. 2, 45—65; C. 1929 II, 707; an eisenoxydhaltiges Kieselsäuregel: Hol., Bl. [4] 43, 285. Adsorption von Benzol aus Kerosin-Lösungen durch Silicagel bei 27°: Patrick, Jones, J. phys. Chem. 29, 5. Adsorption von Benzoldampf an Holzkohle, Silicagel oder an Gemischen von beiden: Schlow, Dubinin, Toropow, Koll.-Z. 49 [1929], 121; K. 61, 1768; an ein Gemisch von Zuckerkohle und Kieselsäure-Gel: Fells, Firth, J. Soc. chem. Ind. 46, 40 T; C. 1927 I, 1804. Trennung von binären Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff, Hexan und Toluol durch Adsorption an Kieselsäure-Gel: Grimm, Raudenbusch, Wolff, Z. ang. Ch. 41, 105. Einfluß von Ultraviolett-Bestrahlung auf die Adsorptionsfähigkeit von Kohle und Silicagel für Benzol-Dampf: Alexejewski, K. 60, 1175; C. 1929 I, 975. Adhäsionsspannung zwischen Benzol und Kohle und zwischen Benzol und Kieselsäure: Bartell, Osterhof, Ph. Ch. 130, 723.

Zur Adsorption von Benzol-Dampf durch Aluminiumoxyd vgl. Munro, Johnson, Ind. Eng. Chem. 17, 90; C. 1925 I, 2028; Alexejewski, K. 55, 422. Aufnahme von Benzol-Dampf durch Chabasit: Weigel, Steinhoff, Z. Kr. 61, 148. Adsorption von Benzol-Dampf an Cer(IV)-oxyd-, Titandioxyd-, Zinn(IV)-oxyd- und Thoriumoxyd-Gele bei Zimmertemperatur: Nikitin, Jurjew, K. 61, 1033; C. 1930 I, 347; an Titandioxyd- und Zinn(IV)-oxyd-Gele: Ni., J., Z. anorg. Ch. 171, 284; an Eisenoxyd-Gel: Hoffert, Chem. Trade J. 77, 184; C. 1926 I, 277; Perry, Ind. Eng. Chem. 19, 748; C. 1927 II, 1549; Lamberr, Clark, Pr. roy. Soc. [A] 122, 505; C. 1929 II, 401; an Nickeloxyd: Alexejewski, K. 55, 422. — Adsorption von Benzol-Dampf an Kupfer bei 150°: Pease, Purdum, Am. Soc. 47, 1438; an Quecksilber: Iredale, Phil. Mag. [6] 49, 611; C. 1925 I, 1960; an Platin: Lenher, Soc. 1927, 277; Palmer, Pr. roy. Soc. [A] 115, 230; C. 1927 II, 1678; an amalgamiertes Platin: Smith, Soc. 1928, 2049. Adhāsion von flüssigem Benzol an Platin: Orbán, Reiner, Bio. Z. 211, 489. Benetzungsvermögen von flüssigem Benzol für Messingplatten: Vollmann, Farben-Zig. 31, 2932; C. 1928 II, 2635.

Adsorption von Jod aus Benzol durch akt. Kohle: Syrkin, Bernstein, Z. anorg. Ch. 152, 109; Page, Soc. 1927, 1482; Trividic, Rev. gén. Colloides 7, 23, 72; C. 1929 I, 2027, 2863. Adsorption von Fettsäuren aus Benzol an Kohle: Nekrassow, Ph. Ch. 136, 26.—Ausbreitung auf Wasser: Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2671; Ha., Ph. Ch. [A] 139, 676; Ramdas, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 10, 14; C. 1926 II, 1935. Zur Ausbreitung innerhalb von Luftblasen in Wasser vgl. McTaggart, Trans. roy. Soc. Canada [3] 21 III, 251; C. 1928 I, 1942. Breitet sich auf einer Quecksilber-Oberfläche aus (Ha., Feldman, Am. Soc. 44, 2680).

Spezifische Wärme von feuchtem Benzol zwischen 15° und 55°: Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 1571. Spezifische Wärme der Gemische mit Chloroform bei 6°, 20° und 55°: Schulze, Verh. disch. phys. Ges. 14 [1912], 205; Ph. Ch. 97, 406; mit Tetrachlorkohlenstoff und Toluol zwischen 20° und 60°: Williams, Daniels, Am. Soc. 47, 1492; mit Alkohol und Butylalkohol: Perrakis, C. r. 178, 84; mit Äther bei 6° und 20°: Schulze, Verh. disch. phys. Ges. 14, 208; Ph. Ch. 97, 396; mit Aceton bei 10°, 30° und 50°: Schulze, Verh. disch. phys. Ges. 14, 348. — Verdampfungswärme von Gemischen mit Äthylenchlorid: Faust, Ph. Ch. 113, 487; mit Äthylbromid: Wyatt, Trans. Faraday Soc. 25, 45; C. 1929 I, 1542.

Wärmetönung beim Mischen mit Chloroform: G. C. Schmidt, Ph. Ch. 121, 236; Hirobe, J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 211; C. 1926 II, 1383; mit Tetrachlorkohlenstoff: Schm., Ph. Ch. 121, 235; Hi., J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 213; mit Pentachloräthan: Weissenberger, Schuster, Pamer, M. 46, 288; mit Dekahydronaphthalin: Weil, Henke, Sperling, M. 46, 484; mit Pinen: Hi., J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 114; mit Nitrobenzol: Weil, Henke, Kawenori, J. pr. [2] 113, 171; mit Toluol: Schm., Ph. Ch. 121, 235, 252; mit Methanol und Propylalkohol: Schm., Ph. Ch. 121, 237, 252; mit Alkohol: Perrakis, J. Chim. phys. 22, 297; C. r. 178, 85; Carroll, Mathews, Am. Soc. 46, 34; mit Ather: Schulze, Ph. Ch. 97, 395; vgl. G. C. Schmidt, Ph. Ch. 121, 235; mit Butylalkohol: Perrakis; mit Essigsäure, Methylacetat und Athylacetat: Schm., Ph. Ch. 121, 235, 252; mit Athylacetat: Hi., J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 214; mit Acetonitril: Popow, Ukr. chemič. Z. 2, 388; C. 1928 I, 167; mit Dichloressigsäure: Weissenberger, Schuster, Pamer, M. 46, 288; mit Schwefelkohlenstoff: Schm., Ph. Ch. 121, 237, 252; Hi., J. Fac. Sci. Univ. Tokyo 1, 207; mit Anilin und Dimethylanilin: Weil, Schuster, Lielacher, M. 46, 304, 306. — Abkühlung bei der adiabatischen Expansion eines Gemisches von Benzol und Urethan bei hohen Drucken: Poschir, Grebenscherschieow, Soc. 125, 2045.

Wärmetönung bei der Adsorption von Benzol-Dampf an Tierkohle: Alexejewski, Ž. prikl. Chim. 1, 183; C. 1929 II, 708; an Cocosnußkohle: Lamb, Coolidge, Am. Soc. 42, 1154; Pearce, McKinley, J. phys. Chem. 32, 369; an Holzkohle: Okatow, Ž. prikl. Chim. 2, 78; C. 1929 II, 707; an Kieselsäure-Gel: Grimm, Raudenbusch, Wolff, Z. ang. Ch. 41, 106; Okatow, Ž. prikl. Chim. 2, 79; C. 1929 II, 707. Wärmetönung der Benetzung von akt. Kohle durch flüssiges Benzol: Andress, Berl, Ph. Ch. 122, 86; Z. ang. Ch. 35, 722; Honig, Koll. Beih. 22, 406; C. 1926 II, 2675; durch Benzol-Aceton-Gemische: Bartell, Fu, J. phys. Chem. 33, 1763; von Silica-Gel durch Benzol-Aceton-Gemische: Bartell, 43, 2146. Wärmetönung der Benetzung von Kohle oder Silicagel nach Vorbehandlung mit ultraviolettem Licht durch flüssiges Benzol: Alexejewski, Ж. 60, 1175, 1178; C. 1929 I, 975.

Optische Eigenschaften.

Brechungsindices der Gemische von Benzol mit Zinn(IV)-chlorid bei 20°: Anossow, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 11; Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3 [1926], 388; C. 1925 II, 384. Brechungsindices der Gemische mit Chloroform bei 5°, 20° und 26°: Schulze, Ph. Ch. 97, 408; mit Tetrachlorkohlenstoff bei 20°: Grimm, Ph. Ch. [A] 140, 329; bei 25°: Williams, Krehma, Am. Soc. 48, 1892; mit Tetranitromethan: Krishnamurti, Indian J. Phys. 3, 510; C. 1929 II, 1378; mit Äthylenchlorid bei 20°: Pahlavouni, Bl. Soc. chim. Belg. 36 [1927], 542; mit Athyljodid bei 25°: Prentiss, Am. Soc. 51, 2831. Brechungsindices der Gemische mit Cyclohexan bei 20°: Grimm, Ph. Ch. [A] 140, 330; Pawlow, K. 58, 1310; C. 1927 II, 1127; bei 25°: Burrows, Lucarini, Am. Soc. 49, 1159; mit Chlorbenzol bei 25°: Williams, Krichma, Am. Soc. 49, 1679; mit Nitrobenzol: Anossow, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 11; C. 1925 II, 384; bei 15°: McCombie, Roberts, Scarborough, Soc. 127, 758; mit Toluol bei 20°: Mitsukuri, Nakatsuchi, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 15, 49; C. 1926 II. 546; bei 25°: Williams, Krichma, Am. Soc. 48, 1892; mit 3-Nitro-toluol bei 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21, 28 Tabelle 12; C. 1926 II, 158; mit o-Xylol und p-Xylol bei 25°: Williams, Krichma, Am. Soc. 49, 1678; mit m-Xylol bei 20°: Anossow, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 11; Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3 [1926], 388; C. 1925 II, 384; mit sek. Butylalkohol bei 20°: Pa., Bl. Soc. chim. Belg. 36, 545; mit Nitroglycerin bei 12,5°: An., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3 [1926], 389; mit m-Toluidin bei 15° und 30°: D., Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21, 28 Tabelle 11; C. 1926 II, 158; mit Pyridin: Prentiss, Am. Soc. 51, 2831. Brechungsindices der ternären Systeme mit Wasser und Methanol bei 25°: Barbaudy, C. r. 182, 1279; mit Wasser und Alkohol bei 25°: Ba., Bl. [4] 39, 371.

Absorptionsspektrum einer Lösung von Jod in Benzol im sichtbaren Gebiet: Gröh. Z. anorg. Ch. 162, 288. Ultraviolett-Absorptionsspektrum von Benzol in Lösungen s. S. 125. — Schlierenbildung in Gemischen mit Toluol, p-Xylol oder Thiophen: Emich, M. 53/54, 326: vgl. auch E., M. 53/54, 358. — Einfluß auf die Rotationsdispersion von [d-Bornyl]-acetat: Moesveld, Pr. Acad. Amsterdam 32, 353; C. 1929 I, 1193; II, 386. — Lichtstreuung in Benzol-Hexan-Gemischen: Martin, Lehrman, J. phys. Chem. 26, 80. — Beugung von Röntgenstrahlen in Lösungen von Tetrachlorkohlenstoff und Methylenjodid in Benzol: Prins, Z. Phys. 56, 646; C. 1929 II, 1890. — Raman-Effekt in Gemischen aus Benzol und Tetrachlorkohlenstoff: Dadieu, Kohlrausch, Phys. Z. 30, 388; C. 1929 II, 970. — Fluorescenzspektrum von Gemischen mit Hexan und Alkohol s. S. 126.

Elektrische und magnetische Eigenschaften.

Dielektrizitäts-Konstante der binären Systeme mit Jod, Silberperchlorat, Zinn(IV)jodid und Antimon(III)-jodid bei 25°: Williams, Allgeier, Am. Soc. 49, 2419; mit Schwefel bei verschiedenen Temperaturen: Robental, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 391; C. 1929 I, 975; mit Tetrachlorkohlenstoff bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29 [1928], 660; bei 25°: Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1892; mit Hexan bei 25°: Wi., Ogg, Am. Soc. 50, 97; mit Hexan und Heptan bei 23°: Toussaint, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 273; C. 1928 II, 1862; mit Fluorbenzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 13; mit Chlorbenzol bei 15°: Kerr, Soc. 1926, 2798; bei 18°: Rolinski, Phys. Z. 29, 662; bei 25°: Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1679; mit Chlorbenzol, 1.2-, 1.3- und 1.4-Dichlor-benzol bei 16°: Kerr, mit 1.2-, 1.3- und 1.4-Dibrom-benzol, Jodbenzol, 2-Brom-1-jod-benzol bei 16°: Kerr, mit 1.2-, 1.3- und 1.4-Dibrom-benzol, Jodbenzol, 2-Brom-1-jod-benzol bei 20°: Wa., We., Ph. Ch. [B] 2, 13. Dielektr.-Konst. der binären Gemische mit Nitrobenzol bei 25°: Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363; mit 2-Chlor-1-nitro-benzol und 1.3.5-Trinitro-benzol bei 25°: Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363; mit 2-Chlor-1-nitro-benzol, 3-Chlor-1-nitro-benzol und 4-Chlor-1-nitro-benzol bei 25°: Wa., Kechma, Am. Soc. 48, 1892; Schullwas-Sorokina, Z. Phys. 48, 433; mit Toluol bei 25°: Wi., Kechma, Am. Soc. 48, 1892; Schullwas-Sorokina, Z. Phys. 48, 433;

C. 1928 I, 2913; bei verschiedenen Temperaturen: Grützmacher, Z. Phys. 28 [1924], 348; mit 2-, 3- und 4-Chlor-toluol bei 20°: Wa., We., Ph. Ch. [B] 2, 15; mit 2-, 3- und 4-Nitrotoluol bei 25°: WI., Schw., Am. Soc. 50, 364; mit 0- und p-Xylol bei 25°: WI., Kr., Am. Soc. 49, 1678; mit Methanol zwischen 10° und 60°: Stranathan, Phys. Rev. [2] 31 [1928], 660; mit Alkohol: King, Patrick, Am. Soc. 48, 1843; mit Ather bei 18°: Rollinski, Phys. Z. 29, 662; mit Phenol bei 25°: WI., Kr., Am. Soc. 49, 1678; WI., Allgeier, Am. Soc. 49, 2418; mit Pikrinsäure bei 15°: Nayder, Bl. Acad. polon. [A] 1925, 251; C. 1926 I, 2884; mit Phenetol bei 15°, m-Kresol bei 16°, Benzylalkohol bei 14° und Benzaldehyd bei 15°: Kerr, Soc. 1926, 2798; mit Benzoesäure bei 15°: Nayder, bei 25°: WI., All., Am. Soc. 49, 2418; mit Benzoesäuremethylester bei 12°, mit Benzoesäureäthylester bei 15°, mit Zimtsäureäthylester bei 16°: Kerr, Soc. 1926, 2798; mit Schwefelkohlenstoff bei 18°: Ro., Phys. Z. 29 [1928], 659; mit Schwefelkohlenstoff bei 25°: WI., Ogg, Am. Soc. 50, 96; bei verschiedenen Temperaturen: Grützmacher, Z. Phys. 28 [1924], 347; mit Salicylsäure bei 15°: Nayder; mit Anilin und Dimethylanilin bei 14°: Kerr, Soc. 1926, 2798; mit Chinolin bei 18°: Ro., Phys. Z. 29, 662. Beispiele für die Molarpolarisation verschiedener anorganischer und organischer Verbindungen in Benzol: Williams, Phys. Z. 29 [1928], 178, 204, 684; Rollinski, Phys. Z. 29 [1928], 659.

Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen von AlBr₃ + H₂S in Benzol: Jakubson, Ph. Ch. 118, 33; Ж. 57, 276. Elektrische Leitfähigkeit, Elektrolyse und Zersetzungsspannung des Systems AlBr₃-KBr in Benzol: Plotnikow, J., Ph. Ch. [A] 138, 251; Ж. 60, 1586, 1589; C. 1929 I, 1661. Leitfähigkeit von Chlorwasserstoff in Isoamylalkohol-Benzol-Gemischen: BHIDE, Watson, Soc. 1927, 2103; von Ölsäure und Salzen höherer Fettsäuren in Benzol, in Benzol + Chlorwasserstoff und in Benzol + Zinn(IV)-chlorid: Cady, Baldwin, Am. Soc. 43, 648. — Einw. auf die Ionisierung explodierender Wasserstoff-Sauerstoff-Gemische: Garner, Saunders, Trans. Faraday Soc. 22, 334; C. 1927 I, 247.

Elektrische und magnetische Doppelbrechung von Krystallpulver- und Metallpulversuspensionen in Benzol: Procopiu, C. r. 172, 1173; 174, 1171; Ann. Physique [10] 1, 236, 257. Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 112; C. 1929 II, 3216. — Magnetische Susceptibilität der binären Gemische von Benzol mit Zinntetrachlorid, Nitrobenzol, m-Xylol und Schwefelkohlenstoff: Trifonow, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 10, 11; Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 434; C. 1925 II, 386; 1927 I, 2635. Magnetische Drehung der Polarisationsebene in Gemischen mit Cyclohexan: Javelle, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 266; C. 1928 II, 1860.

Katalytische Wirkungen.

Einfluß von Benzol-Dampf auf die Entflammbarkeit von Wasserstoff-Luft-Gemischen: Tanaka, Nagai, Pr. Acad. Tokyo 4, 155; 5, 81; C. 1928 II, 626, 2536; 1929 I, 2625; auf die Entzündungstemperatur von Petroleum: Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 13, 276; C. 1928 II, 211; auf die phosphorescierende Flamme von Schwefel im Sauerstoff-Stickstoff-Gemisch: Emeléus, Soc. 1928, 1948; auf das Leuchten von Phosphor in Luft: Emeléus, Soc. 1926, 1339; auf die phosphorescierende Flamme von Arsen im Sauerstoffstrom: Emeléus, Soc. 1929, 1847. Einfluß auf die Veresterung von Buttersäure und Korksäure mit Isoamylakohol: Bhide, Watson, Soc. 1927, 2105; auf die Umsetzung von Silbersaccharin mit Jod: Feigl, Chargaff, M. 49, 418, 424. Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin in Benzol: Kerr, Soc. 1929, 241; der Reaktion von Phenacylbromid mit Pyridin in Benzol und in Gemischen mit Nitrobenzol und Aceton: McCombie, Roberts, Scarborough, Soc. 127, 757; der Racemisierung von Isobornylchlorid und der Umwandlung von Camphenhydrochlorid in Isobornylchlorid: Meerwein, van Emster, B. 55, 2507, 2528; Me., Montfort, A. 485, 211. Benzol verzögert die Bildung von Grignardschen Verbindungen (Gilman, Vanderwal, R. 48, 162).

Chemisches Verhalten.

Veränderungen durch mechanische Einflüsse, Licht und Elektrizität. Festes Benzol ist unempfindlich gegen Stoß (Robertson, Soc. 119, 21). Zersetzung von Benzol unter der Einw. angeregter Quecksilberatome: Bates, Taylor, Am. Soc. 49, 2454. Benzol liefert bei der Zersetzung im elektrischen Flammenbogen Kohlenstoff, Wasserstoff, Diacetylen, Phenylacetylen, Diphenyl, Anthracen, wenig Methan, Athylen, Acetylen, Spuren Kohlenoxyd und andere Produkte (F. G. Müller, Bänninger, Helv. 10, 764; Fowler, Mardles, Trans. Faraday Soc. 23, 305; C. 1927 II, 1250; Contardi, C. 1925 I, 2346; Poma, Bassi, G. 51 II, 77). Bei der Zersetzung von Benzol-Dampf in der Hochfrequenz-Glimmentladung bilden sich Diphenyl und andere Produkte (Hiedemann, Ann. Phys. [5] 2, 230). Benzol-Dampf polymerisiert sich im hochfrequenten elektromagnetischen Wechselfeld unter geringem Druck

zu einem weißen Pulver (Moens, Juliard, Bl. Acad. Belgique [5] 13, 205; C. 1927 II, 665). Bei der Einw. dunkler elektrischer Entladungen auf Benzol in Stickstoff-Atmosphäre entstehen flüssige und feste Kondensationsprodukte (Yovitchitch, Bl. Acad. Belgique [5] 13, 369; C. 1927 II, 1932). Über die Zersetzung von Benzol durch Kanalstrahlen vgl. Kohlschütter, Frumein, B. 54, 592. Bei der Einw. von α -Teilchen aus Radon auf Benzol-Dampf bei 100° entsteht neben gasförmigen Produkten ein grünlichgelbes Kondensationsprodukt von durchdringendem Geruch (Mund, Bogaert, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 413; C. 1926 I. 2431). Einw. von β - und γ -Strahlen des Radiums auf ein Gemisch von Benzol-Dampf und Wasserstoff in Gegenwart von Platin: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 7, 228; C. 1926 II. 2770.

Veränderungen durch Wärme. Benzol zersetzt sich bei 2-stdg. Erhitzen in der Bombe auf 500° nur wenig; bei 48-stdg. Erhitzen auf 525° entstehen Wasserstoff, Diphenyl, 1.3. und 1.4-Diphenyl-benzol sowie höhersiedende Produkte (Hernon, Rein, Am. Soc. 50, 3069, 3072). Läßt man Benzol bei 700—900° auf Quarz- oder Koksstückchen tropfen, so entstehen Wasserstoff, Diphenyl, Terphenyl und geringere Mengen Methan, Äthylen und Kohlenstoff (Kosaka, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 125 B; C. 1928 II, 2422; C. 1929 I, 1069). Benzol zersetzt sich beim Erhitzen im Platinrohr auf hohe Temperatur unter Bildung von Wasserstoff, Methan, Kohlenstoff und Diphenyl (Peytral, Bl. [4] 29, 44). Über den Mechanismus der Bildung von Diphenyl beim Erhitzen von Benzol im Rohr auf 300° vgl. Pyl. B. 60, 1133; vgl. dagegen Fuchs, B. 60, 1663.

auf 300° vgl. PYL, B. 60, 1133; vgl. dagegen FUCHS, B. 60, 1663.

Oxydetion. Explosionsgrenzen und Entflammbarkeitsgrenzen von Gemischen aus Benzol und Sauerstoff: TERRES, J. Gasbel. 63, 838; C. 1921 I, 479; von Gemischen aus Benzol, Sauerstoff und Stickstoff: T.; von Gemischen aus Benzol und Luft: T.; BERL, FISCHER, Z. El. Ch. 30, 32. Beeinflussung der Entflammungsgrenzen der Gemische mit Luft durch Drucke bis 600 Atm.: Berl, Werner, Z. anorg. Ch. 40, 249. Entflammbarkeitsgrenzen von Benzol-Benzin-Luft-Gemischen bei Überdrucken bis 500 Atm.: BERL, BAUSCH. Ph. Ch. [A] 145, 459. Entzündungstemperatur von Benzol in Luft bzw. Sauerstoff bei Gegenwart und Abwesenheit von Katalysatoren: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 19, 1337; 20, 814; C. 1928 I, 943; 1928 II, 1986; EGERTON, GATES, J. Inst. Petr. Technol. 13, 258; C. 1928 II, 211; Berl, Heise, Winnacker, Ph. Ch. [A] 139, 457; Tanaka, Nagai. Pr. Acad. Tokyo 2, 219; C. 1927 I, 702. Entzündung von Gemischen mit Luft durch adiabatische Kompression: Pionot, Chim. et Ind. 16, 348; 17, Sondernummer, S. 261; C. 1927 I. 861; 1927 II, 2252. Abhängigkeit des Zündpunkts vom Druck: Tauss, Schulte, C. 1924 II. 905. Flammpunkte von Benzol-Dekalin-Gemischen: Tetralin-Ges., D. R. P. 329833; C. 1921 II, 425; Frdl. 13, 316. Obere Flammpunkte von Gemischen aus Benzol und Alkohol sowie von Gemischen aus Benzol, Benzin und Alkohol: Formánek, Zdársky, Ch. Z. 49, 252; C. 1925 I, 2200. Benzol bildet erst über 15° ein nicht-explosibles Dampf-Luft-Gemisch (F., ZD., Ch. Z. 49, 231; C. 1925 I, 2200; MAXWELL, WHEELER, Petr. Times 21, 948: C. 1929 II, 819). Geschwindigkeit der Enzündung in Luft zwischen 3,5° und 28,5°: MACHE, Sber. Akad. Wien [IIa] 137, 460; C. 1928 II, 2629. Verlauf der Druckentwicklung bei der Explosion von Gemischen mit Sauerstoff und Stickstoff: Brown, Watkins, Ind. Eng. Chem. 19, 280; C. 1927 II, 1445; Anonymus, Jber. chem.-techn. Reicheanst. 7 [1928]. 244, 252. Fortpflanzung der Flammenwelle im Gemisch mit Luft bei 18°: White, Soc. 121, 1257. Flammenbewegung und Druckverlauf bei der Explosion von Benzol-Luft- und Pentan-Benzol-Luft-Gemischen: Maxwell, Wheeler, Ind. Eng. Chem. 20, 1041; Petr. Times 21, 948; C. 1928 II, 2692; 1929 II, 819. Beeinflussung der Fortpflanzung der Flammenwelle in Gemischen mit Luft durch Toluol und Schwefelkohlenstoff: WHITE, Soc. 121, 2563; durch Stickstoff: Campbell, Ellis, Soc. 125, 1959. Ionen-Bildung bei der Oxydation mit Luft bei verschiedenen Temperaturen: BREWER, Pr. nation. Acad. USA. 12, 561; C. 1926 II. 2659. Über den Verbrennungsvorgang von Benzol in An- und Abwesenheit von Tetra-äthylblei vgl. Duchène, C. r. 186, 220. Verhalten im Verbrennungsmotor s. S. 144—145.

Bei der unvollständigen Verbrennung von Benzoldampf in der umgekehrten Flamme entsteht Acetylen (Hofmann, Will, B. 55, 3228). Benzol wird beim Erhitzen mit Luft unter Druck bei 210° in Gegenwart von 2,5 n-Sodalösung nicht merklich verändert, bei 260° teilweise unter Bildung von Oxalsäure und geringen Mengen Kohlendioxyd oxydiert (SCERADER, Abh. Kenntnis Kohle 4, 322; C. 1921 I, 537). Erhitzt man Benzol mit Luft in Gegenwart von fein verteiltem Silber auf 350°, so erfolgt Oxydation zu Kohlendioxyd und Wasser (SENDERENS, A. ch. [9] 13, 283). Beim Leiten von Benzoldampf und Luft über Vanadiumoxyd auf Bimsstein bei 300—550° entstehen Maleinsäure und deren Anhydrid, Kohlendioxyd sowie geringe Mengen Formaldehyd (BARRETT Co., D. R. P. 365894; C. 1928 II, 405; Frdl. 14, 294; Weiss, Downs, J. ind. Eng. Chem. 12 [1920], 229; YABUTA, SIMOSE, B. phys. chem. Res. Tokyo 2, 26; C. 1929 II, 159). Zur Oxydation von Benzol mit Luftsauerstoff in Gegenwart von Katalysatoren vgl. a. Berl, Heise, Winnacker, Ph. Ch. [A] 139, 469. Beim Leiten eines Gemisches aus Benzol-Dampf, Hexan und Luft durch ein erhitztes Rohr (Temperatur nicht über 500°) entsteht Phenol (Mardless, Soc. 1928, 876). Auch beim Leiten

von Benzol- und Wasser-Dampf durch ein Rohr bei Temperaturen von 650—860° erhält man geringe Mengen Phenol (F. Fischee, Schrader, Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 417; C. 1929 IV, 1039). Liefert beim Erhitzen mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbad ein harziges, gelbbraunes Produkt, Kohlendioxyd und Wasser (Charrier, Moggi, G. 57, 739). Gibt bei der Einw. von verd. Wasserstoffperoxyd-Lösung in Gegenwart von Eisenchlorid anfangs unter Kühlung Benzolmelaninsäure (schwarzes Pulver), die beim Erhitzen auf 270° in Benzolmelanin übergeht und daraus durch Kochen mit starker alkoholischer Natronlauge wieder zurück erhalten werden kann (Adler, Bio. Z. 137, 203). Bei der Oxydation von Benzol mit Wasserstoffperoxyd + salpetriger Säure (Persalpetersäure) entsteht hauptsächlich 2-Nitro-phenol (Trifonow, Z. anorg. Ch. 124, 135). Benzol wird von Chromschwefelsäure nur unvollständig zu Kohlendioxyd oxydiert (Guyot, Simon, C.r. 170, 736; vgl. Si., C.r. 177, 266; Lieben, Molnar, M. 53/54, 3); vollständiger verläuft die Oxydation mit Silberdichromat (Si.). Die Ausbeute an Chinon bei der elektrolytischen Oxydation von Benzol in verd. Schwefelsäure (Kempf, D. R. P. 117251; C. 1901, 348) läßt sich durch geeignete Reaktionsbedingungen auf 65% steigern (Seyewetz, Miodon, Bl. [4] 33, 455). Bei der Einw. von β- und γ-Strahlen des Radiums auf ein Gemisch von Benzol und Luft oder Sauerstoff bildet sich Phenol (Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 7, 228; C. 1926 II, 2770).

Reduktion. Bei der Einw. von atomarem Wasserstoff auf Benzol entstehen Methan. Athylen und geringe Mengen Athan (BONHOEFFER, HARTECK, Ph. Ch. [A] 139, 72). Thiophenhaltiges Benzol läßt sich mit den gebräuchlichen Katalysatoren nur äußerst schwer hydrieren; es wird dagegen leicht zu Cyclohexan hydriert, wenn man es zuvor in einem geschlossenen Gefaß mit Kalium, Natrium oder anderen Metallen oder deren Amiden, Carbiden oder Hydriden auf 180-200° erhitzt (Tetralin-Ges., D. R. P. 305104; C. 1921 IV, 654; Frdl. 13. 307). Thiophenfreies Benzol liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei 250° und 115—120 Atm. Druck in 85% iger Ausbeute Cyclohexan (Osterberger, Kendall, Am. Soc. 42, 2617). Thiophenfreies, durch Kochen mit Natrium und Destillation gereinigtes Benzol läßt sich bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck leicht zu Cyclohexan hydrieren (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Über die Hydrierung von Benzol zu Cyclohexan in Gegenwart besonders hergestellter Nickel-Aluminiumoxyd-Katalysatoren bei $180-200^{\circ}$ vgl. Pfaff, Brunk, B. 56, 2463; Zelinsky, Kommarewsky, B. 57, 667. Über die Hydrierung von Benzol in Gegenwart von Osmiumasbest unter verschiedenen Bedingungen vgl. SSADIKOW, MICHAILOW, Soc. 1928, 444; ZELINSKY, TUROWA-POLLAR, B. 62, 2866. Eignung verschiedener Nickel-, Ruthenium-, Rhodium-, Palladium-. Iridium und Platin-Katalysatoren für die Hydrierung von Benzol zu Cyclohexan bei Temperaturen zwischen 100—310°: ZELINSKY, TUROWA-POLLAK, B. 58, 1301. Gleichgewicht zwischen Benzol, Wasserstoff und Cyclohexan bei der Hydrierung von Benzol in Gegenwart von Platinasbest bei 266-267° und 280°: Burrows, Lucarini, Am. Soc. 49, 1160. Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Kupfer bei 140—280°: Pease, Purdum, Am. Soc. 47, 1438; in Gegenwart von Nickel-Katalysatoren bei verschiedenen Temperaturen: THOREN, Z. anorg. Ch. 163, 373; DOUGHERTY, TAYLOR, J. phys. Chem. 27, 533; bei Gegenwart von sauerstoffreichen und sauerstoffarmen Platin-Katalysatoren in Eisessig: Will-STÄTTER, WALDSCHMIDT-LETTZ, B. 54, 124, 136; bei Gegenwart von Platinschwarz in Essigester: VAVON, DETRIE, C. 7. 172, 1232. Liefert beim Erhitzen mit 3 Mol 96,5 %igem Hydrazin im Rohr auf 280° Cyclohexan und wenig Adipinsaure (E. MÜLLER, KRAEMER-WILLENBERG, B. 57, 578).

Halogenierung. Beim Leiten von trocknem Benzol und trocknem Chlor über Kupfer bei 150—300° entstehen α und β-Benzolhexachlorid, Chlorbenzol, 1.2.4-Trichlor-benzol und 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol (Tei, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 326, 328; C. 1928 I, 2370). Bei der Chlorierung von 1000 Th. Benzol in Gegenwart von 1 Tl. Aluminium bilden sich Chlorbenzol und geringe Mengen Dichlorbenzol (Meunier, C. τ. 170, 1451; Bl. [4] 27, 696). Geschwindigkeit der Bildung von Chlorbenzol und 1.4-Dichlor-benzol bei der Chlorierung von Benzol in Gegenwart von Eisen und Einfluß der Einströmungsgeschwindigkeit des Chlors, der Konzentration des Benzols und der Temperatur auf den Verlauf der Reaktion: Bourion, C. r. 170, 1319; A. ch. [9] 14, 297. Über die Chlorierung von Benzol in Gegenwart von Eisen und Eisenchlorid vgl. ferner Karlasch, C. 1929 II, 1913. Bei der Einw. von 4 Mol Chlor auf Benzol in Gegenwart von Eisenpulver anfangs unter Kühlung, später auf dem Wasserbad und zuletzt bei 170° entstehen 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol und geringe Mengen Pentachlorbenzol und Hexachlorbenzol (Holleman, R. 39, 736, 745). Bei der erschöpfenden Chlorierung von Benzol in Gegenwart von Eisenpulver bei 170° erhält man Hexachlorbenzol (H., R. 39, 748). Beim Leiten eines Gemisches aus Benzol-Dampf, Luft und Chlorwasserstoff über mit Kupferchlorid getränkten Bimsstein bei ca. 400° entstehen Chlorbenzol und geringe Mengen höher chlorierter Produkte (I. G. Farbenind., D. R. P. 487596; C. 1930 I, 3830; Frdl. 16, 334). Chlorierung durch Leiten eines Benzoldampf-Luft-Gemisches über Kupferchlorid-Chamotte bei Temperaturen oberhalb 400°: Holzverkohlungs-

Ind. A. G., D. R. P. 478083; C. 1930 I, 3829; Frdl. 16, 121. Beim Schütteln von Benzol mit unterchloriger Säure im Dunkeln entsteht Chlorbenzol, während im zerstreuten Licht daneben α- und β-Benzolhexachlorid und andere Produkte gebildet werden (KLINGSTEDT. Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 22; C. 1928 I, 503, 504; vgl. Goldschmidt, Endres, Dirsch. B. 58, 574). Über die Bildung von Chlorbenzol und 1.4-Dichlor-benzol bei der Einw. von Sulfurylchlorid auf Benzol in Gegenwart verschiedener Katalysatoren vgl. Silberrad. Soc. 119, 2031. Bei der Einw. von Chlorbenzol bildet sich als Hauptprodukt Hexachlorcyclohexan (vgl. Hentschel, B. 30, 1436) neben geringen Mengen nicht isolierter N-Chlor-aniline (Coleman, Noves, Am. Soc. 43, 2216). Zur elektrolytischen Chlorierung von Benzol vgl. Jayles, C. r. 189, 686; Lowy, Frank, Trans. am. elektroch. Soc. 43, 111; C. 1924 II, 1177; Croco, L., Trans. am. elektroch. Soc. 50, 318; C. 1927 I, 421.

Geschwindigke't der photochemischen Bromierung von Benzol unter verschiedenen Bedingungen: Meidynger, Ph. Ch. [B] 5, 29; Z. El. Ch. 35, 738. Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf Benzol in Gegenwart von Wolframpulver oder Wolfram(VI)-chlorid anfangs bei Zimmertemperatur, später auf dem Wasserbad entsteht 1.4-Dibrom-benzol (Korczynski, Bl. [4] 29, 289). Über die Bromierung von Benzol unter verschiedenen Bedingungen, wie z. B. in Gegenwart von rauchender Salpetersäure - Nitrosylschwefelsäure, konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure, konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure, konzentrierter oder rauchender Salpetersäure oder in Gegenwart von Mischungen derselben vgl. Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 283; C. 1928 I, 489. Zur elektrolytischen Bromierung vgl. Croco, Lowy. Trans. am. electroch. Soc. 50, 318; C. 1927 I, 421. — Beim Erhitzen von Benzol mit Jod im Rohr auf 600° entsteht eine schwarze, in den gebräuchlichen Lösungsmitteln unlösliche

Substanz (Costeanu, Bulet. Soc. chim. România 6, 95; C. 1925 I, 1489).

Nitrierung. Bei längerem Aufbewahren von Benzol und Stickstoffdioxyd (bzw. Stickstofftetroxyd) im geschlossenen Rohr im Dunkeln entstehen nur geringe Mengen Nitrobenzol und andere Produkte, im Sonnenlicht bilden sich größere Mengen Nitrobenzol, wenig 1.3-Dinitro-benzol und andere Produkte (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 459; vgl. Schaarschmidt, Smolla, B. 57, 34, 39; Sch., Z. ang. Ch. 36, 534). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Benzol und Stickstoffdioxyd im Rohr auf 80° entstehen geringe Mengen Nitrobenzol. 1.3.5-Trinitro-benzol, Pikrinsäure, Oxalsäure und andere Produkte (WIELAND, B. 54, 1778). Beim Eintragen einer Lösung von Stickstoffdioxyd in Benzol in eine Mischung aus Benzol und Aluminiumchlorid bei 10—15°, Erwärmen des Reaktionsgemisches auf 30—35° und Zersetzen der entstandenen Additionsverbindung mit Eiswasser erhält man Nitrobenzol und braune harzige Produkte (Sch., B. 57, 2070). Bei der Nitrierung von Benzol mit Stickstoffdioxyd und konz. Schwefelsäure anfangs bei 5—15°, danach bei 40—60° (Pinck. Am. Soc. 49, 2537) sowie bei der Einw. von Stickstoffpentoxyd bei Gegenwart oder Abwesenheit von Tetrachlorkohlenstoff bei 0° erhält man in guter Ausbeute Nitrobenzol (HAINES, ADKINS, Am. Soc. 47, 1419). Einw. von salpetriger Säure + Wasserstoffperoxyd auf Benzol s. bei Oxydation (S. 139). Geschwindigkeit der Nitrierung von Benzol mit Salpetersäure in Acetanhydrid: Cohen, Versl. Akad. Amsterdam 37, 594; C. 1928 II, 1663. Bei der Nitrierung von Benzol mit Salpeterschwefelsäure entsteht Dinitrobenzol unabhängig von der Zusammensetzung des Nitriergemisches (16—39% Salpetersäure, 49—66% Schwefelsäure, 7—25% Wasser) und der Temperatur (40—80°) nur in geringen Mengen (Maljarewski. C. 1927 II, 2107). Bei der Nitrierung von Benzol mit Salpetersäure in Gegenwart von Quecksilber, Quecksilberoxyd oder Quecksilbernitrat bilden sich je nach den Reaktionsbedingungen wechselnde Mengen Nitrobenzol, 1.2-, 1.3- und 1.4-Dinitro-benzol, 2.4-Dinitro-benzol, 2.4-Dini phenol und Pikrinsäure; 2-Nitro-phenol tritt entgegen den Angaben von Wolffenstein, Böters (D. R. P. 194883, 214045; C. 1906 I, 1005; 1909 II, 1286) nicht auf (Davis, Mitarb.. Am. Soc. 43, 598). Zur Nitrierung von Benzol in Gegenwart von Quecksilber vgl. ferner VIGNON, Bl. [4] 27, 548; BLECHTA, PATER, Z. Schieß-Sprengstoffw. 22, 316; C. 1928 I, 780. Beim Schütteln von Benzol mit einer 46 %igen Lösung von Nitrosylschwefelsäure in rauchender Salpetersäure und nachfolgenden ¹/₂ stdg. Erhitzen des Reaktionsgemisches auf dem Wasserbad entsteht in guter Ausbeute Nitrobenzol; bei längerem Erhitzen bzw. bei Anwendung größerer Mengen des Nitriergemisches erhält man Dinitrobenzol als Nebenprodukt (VARMA, KULKARNI, Am. Soc. 47, 144). Beim Einleiten von Nitrosylchlorid in eine Aufschlämmung von Aluminiumchlorid in Benzol bei 5—15°, Erwärmen des Reaktionsgemisches bis auf ca. 80° und nachfolgenden Zersetzen mit Eis erhält man 4-Amino-diphenyl-hydrochlorid, geringe Mengen Nitrobenzol und andere Produkte (SCHAARSCHMIDT, RAECK, B. 58, 350).

Sulfurierung. In Chloroform gelöstes Benzol liefert bei der Einw. von Schwefeltrioxyd bei 0—10° Benzolsulfonsäure (Courtot, Bonnet, C. r. 162, 856). Beim Leiten von Benzol-Dampf in auf 160—170° erhitzte Schwefelsäure erhält man Benzolsulfonsäure und geringe Mengen Diphenylsulfon (Guyor, Chim. et Ind. 2, 881; C. 1920 I, 565; Harvey, Stegeman, Ind. Eng. Chem. 16, 842; C. 1924 II, 1787). Leitet man Benzol-Dampf bei 235—245° in quecksilberhaltige rauchende Schwefelsäure (20% SO₃), so entsteht neben Benzol-disulfon-

säure-(1.3) und Benzol-disulfonsäure-(1.4) (Behrend, Meetelsmann, A. 378 [1911], 354) gelegentlich auch Benzol-trisulfonsäure-(1.3.5) (Fighter, Stocker, Helv. 7, 1077 Anm.). Sulfurierung mit Schwefelsäure in Gegenwart verschiedener Katalysatoren: Ambler, Cotton, J. ind. Eng. Chem. 12, 968; C. 1921, 610. Benzol liefert mit Fluorsulfonsäure bei 16—20° Benzolsulfofluorid (Steinkoff, J. pr. [2] 117, 15). Liefert beim Erhitzen mit Chlorsulfonsäuremethylester auf ca. 130° Benzolsulfonsäuremethylester und geringe Mengen Diphenylsulfon (Frerejacque, A. ch. [10] 14, 156; C. r. 183, 607).

Einwirkung weiterer anorganischer Stoffe. Benzol liefert beim Erhitzen mit Schwefel im Rohr auf 350° Thiophenol, Diphenylsulfid, Diphenyldisulfid, Thianthren (Syst. Nr. 2676) und Schwefelwasserstoff (Glass, Reid, Am. Soc. 51, 3429). Thianthren entsteht als Hauptprodukt beim Erhitzen von Benzol mit Schwefel in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und Aluminium auf dem Wasserbad (RAY, Soc. 117, 1337). Bei der Umsetzung von Benzol mit Selendioxyd und Aluminiumchlorid erhält man als Hauptprodukt Diphenylselendichlorid neben je nach den Reaktionsbedingungen wechselnden Mengen Diphenylselenid, Diphenyldiselenid und Selen (Lyons, Bradt, B. 60, 62). Die Umsetzung von Benzol mit Diselendibromid in Schwefelkohlenstoff-Lösung bei Gegenwart von Aluminiumbromid ergibt Diphenylselenid, wenig Brombenzol und sehr geringe Mengen Diphenyldiselenid (LOEVENICH, SIPMANN, J. pr. [2] 124, 130). Einw. von Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff auf Benzol s. S. 143. Beim Eintragen von überschüssigem technischem Aluminiumchlorid in eine siedende Lösung von Arsentrichlorid in Benzol erhält man hauptsächlich Triphenylarsin, geringere Mengen Phenyldichlorarsin und wenig Diphenylchlorarsin (Wielann, A. 431, 32). Benzol liefert beim Kochen mit Tantal(V)-chlorid Phenyltantal-tetrachlorid (Funk, Niederländer, B. 61, 1385). Beim Kochen von Benzol mit Niob(V)chlorid entsteht neben anderen Produkten die Verbindung C₈H₆+3NbCl₅ (S. 146) (F., N.). Benzol bleibt beim Erhitzen mit Stickstoffwasserstoffsäure im Rohr auf 150—230° unverändert (Schmidt, Acta Acad. Abo. 2, Nr. 7, S. 21; C. 1925 I, 1573; Bertho, B. 59, 592); beim Erhitzen mit Ammoniumazid im Rohr auf 250—280° bilden sich geringe Mengen Anilin und andere Produkte (Bertho). Bei der Zersetzung von Stickstoffwasserstoffsäure in Benzol durch konz. Schwefelsäure bei 15° bzw. 60° werden ca. 85% Stickstoff und je nach In Benzol durch Ronz. Schweielsaure bei 15° 52w. 60° werden ca. 85% Stickstoff und je nach der angewandten Temperatur wechselnde Mengen Anilin, Hydrazinsulfat, Hydroxylamin, Schwefeldioxyd und Spuren von Ammoniak gebildet (Schmidt, B. 57, 704; Acta Acad. Abo. 2, Nr. 7, S. 7, 23, 63; C. 1925 I, 1573; vgl. Knoll & Co., Sch., D. R. P. 427858; C. 1926 I, 3627; Frdl. 15, 221). Beim Eintragen von Aluminiumchlorid in eine Lösung von Stickstoffwasserstoffsäure in Benzol entsteht Anilin (Knoll & Co., Sch., D. R. P. 455585; C. 1928 I, 1715; Frdl. 16, 2862). Benzol liefert beim Erwärmen mit Sulfurylazid im Autoklaven auf 140° unter Abspaltung von Stickstoff und Schwefeldioxyd geringe Mengen Pyridin und andere Produkte (SCHMIDT, B. 58, 2411; vgl. SCH., B. 55, 1583). Beim Kochen von Benzol mit Quecksilber(II)-acetat bei Gegenwart von Alkohol entsteht in 80 %iger Ausbeute Phenylquecksilberacetat (MAYNARD, Am. Soc. 46, 1511). Korrodierende Wirkung auf Kupfer: Anonymus, Auto-Technik 14, Nr. 23, S. 8; C. 1926 I, 1278.

Einwirkung von Kohlenwasserstoffen und ihren Halogenderivaten. Beim

Einwirkung von Kohlenwasserstoffen und ihren Halogenderivaten. Beim Leiten von Athylen in eine siedende Mischung von Benzol und Aluminiumchlorid (vgl. H 189) entstehen je nach den Reaktionsbedingungen wechselnde Mengen Äthylbenzol, Diäthylbenzol, Triäthylbenzol, Tetraäthylbenzol, Pentaäthylbenzol und Hexaäthylbenzol (Milligan, Reid, Am. Soc. 44, 206; Beerry, Reid, Am. Soc. 49, 3145; vgl. auch Cline, Reid, Am. Soc. 49, 3153; Copenhaver, Reid, Am. Soc. 49, 3157; Huber, Reid, Ind. Eng. Chem. 18, 536; C. 1926 II, 971; Schleicher, J. pr. [2] 105, 358). Analog verläuft die Reaktion mit Propylen unter Bildung von Isopropylderivaten des Benzols; daneben bilden sich geringe Mengen eines Kohlenwasserstoffs vom Siedepunkt 56—59° (Diisopropyl?) und eines Koblenwasserstoffs vom Siedepunkt 28° (Berry, Reid). Das Optimum der Bildung von Anthracen beim Leiten von Benzol-Athylen-Gemischen durch erhitzte Quarzröhren liegt bei 925° (Zanetti, Kandell, J. ind. Eng. Chem. 13, 208; C. 1921 III, 474). Beim Leiten von Acetylen in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid erhielten Cook, Chambers (Am. Soc. 48, 336) je nach den Reaktionsbedingungen wechselnde Mengen 1.1-Diphenyl-äthan und 9.10-Dimethylanthracen (vgl. Barnett, Matthews, B. 59, 1433), aber im Gegensatz zu der Angabe von Varet, Vienne (Bl. [2] 47 [1887], 918) kein 1.2-Diphenyl-äthan und nur Spuren von Styrol; vgl. a. Schriederer, B. 57, 1996; Böeserer, Adler, R. 48, 476; C. Ellis, The chemistry of synthetic resins, Bd. I [New York 1935], S. 256. 1.1-Diphenyl-äthan entsteht ebenfalls, neben wenig 9.10-Dimethyl-anthracen, beim Leiten von Acetylen in Benzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und wenig Quecksilber(II)-sulfat bei 10—20° (Reicherr, Nieuwland, Am. Soc. 45, 3090). Benzol kondensiert sich mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid zu Cyclohexylbenzol und höhersiedenden Produkten (Bodroux, C.r. 186, 1005; Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3149). Gibt mit Allylbenzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid unterhalb 25° wahrscheinlich 1.2-Diphenyl-propan (Huston, Sager, A

Aluminiumchlorid unter Einleiten von Sauerstoff oder Chlorwasserstoff: SCHAARSCHMIDT,

MAYER-BUGSTRÖM, SEVON, B. 58, 156. Bei der Kondensation von Benzol mit Chloroform in Gegenwart von Zirkon(IV)-chlorid erhält man geringe Mengen Triphenylmethan (KRISHNAMURTI, C. 1929 I, 2156). Liefert beim Kochen mit Chloroform in Gegenwart von durch Erhitzen im Wasserstoff-Strom aktiviertem Aluminium hauptsächlich Triphenylmethan, geringere Mengen Diphenylmethan und andere Produkte (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 108; C. 1928 I, 2371); dieselben Produkte entstehen auch beim Erhitzen von Benzol mit Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumpulver, während beim Erhitzen mit Benzylchlorid unter denselben Bedingungen von Aluminiumputer, während beim Erintzen iht Beinzylchiorid under demenden Betingungen nur Diphenylmethan gebildet wird (RAY, DUTT). Ahnlich wie Aluminium wirkt Chrom; so entsteht beim Kochen von Benzol mit Chloroform oder Benzylidenchlorid in Gegenwart von Chrompulver Triphenylmethan, mit Benzylchlorid Diphenylmethan und mit Benzotrichlorid Triphenylchlormethan (CHAKRABARTY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 514, 516; C. 1929 I, 501). Benzol kondensiert sich in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und wenig Aluminium mit Chloroform oder Benzylidenchlorid zu 9.10-Diphenyl-dihydroanthracen, mit Tetrachlorkohlenstoff oder Benzotrichlorid zu 9.9.10.10-Tetraphenyl-dihydroanthracen, mit Chlorpikria zu Triphenylnitromethan (RAY, Soc. 117, 1337, 1339). Reagiert mit Bromnitromethan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Bildung von Brombenzol, Phenylnitromethan bzw. seiner Zersetzungsprodukte (Benzaldehyd und Benzoesäure) und Nitromethan bzw. seinen Zersetzungsprodukten (Hydroxylamin, salpetrige Säure, Ammoniak und Isonitrilen) (Sherill, Am. Soc. 46, 2756). Beim Leiten von Vinylchlorid in eine Mischung aus Benzol und Aluminiumchlorid bei 0—5° entstehen 1.1-Diphenyläthan, Athylbenzol, geringe Mengen 9.10-Dimethyl-anthracen (Syst. Nr. 485a) und harzige Produkte; beim nachfolgenden Erwärmen des Reaktionsgemischs auf 60-70° bzw. in Gegenwart von wenig Jod läßt sich die Ausbeute an 9.10-Dimethyl-anthracen vermehren (Davidson, Lowy, Am. Soc. 51, 2979). Gibt bei der Umsetzung mit Benzylchlorid in Gegenwart von Zirkon(IV)-chlorid Diphenylmethan (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156). Bei tropfenzer von Zirkon(IV)-chlorid Diphenylmethan (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156). weiser Zugabe von Benzylchlorid zu einer Lösung von Titan(IV)-chlorid in Benzol unter Kühlung und nachfolgendem Erwärmen des Reaktionsgemischs auf dem Wasserbad bilden sich Diphenylmethan, geringere Mengen 1.3- und 1.4-Dibenzyl-benzol und andere Produkte (STADNIKOW, KASCHTANOW, B. 61, 1390; 3K. 60, 1119). Benzol liefert beim Kochen mit Benzylchlorid in Gegenwart von Eisenpyriten Diphenylmethan, 1.2- und 1.4-Dibenzyl-benzol, geringe Mengen 1.2.x.x-Tetrabenzyl-benzol und andere Kohlenwasserstoffe (SMYTHE, Soc. 121, 1276). Gibt bei der Umsetzung mit Benzylchlorid in Gegenwart der Aluminiumchloridverbindung des Nitrobenzols (C₈H₅·NO₈+AlCl₃) bei 30° hauptsächlich Diphenylmethan und andere Produkte (OLIVIER, R. 45, 818). Geschwindigkeit der Umsetzung von Benzol mit 3-Chlor-benzylchlorid in Gegenwart von Aluminiumbromid oder der Aluminiumchloridverbindung des Nitrobenzols bei 30°: OLIVIER, BERGER, R. 45, 717, 718; mit 2-, 3- und 4-Nitro-benzylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid: OLIVIER, BERGER, R. 45, 719,

und andere Produkte (Reindel, Siegel, B. 56, 1553).

Einwirkung von Oxy- und Oxo- Verbindungen. Benzol liefert beim Erwärmen mit Propyl- oder Isopropylalkohol und 80%iger Schwefelsäure auf 65° 1.4-Diisopropylbenzol und geringere Mengen Cumol und 1.2.4-Triisopropyl-benzol; in analoger Reaktion entstehen mit Butyl- oder sek.-Butylalkohol sek.-Butyl-benzol; in analoger Reaktion entstehen mit Butyl- benzol (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 722, 725). Darstellung von butylierten Benzolsulfonsäuren durch Behandlung mit Butylalkohol und Schwefelsäure (D: 1,84): I. G. Farbenind., D. R. P. 493875; C. 1930 I, 3723; Frdl. 16, 502. Benzol gibt beim Erwärmen mit Isobutylalkohol oder tert.-Butylalkohol und 80%iger Schwefelsäure tert.-Butylbenzol und 1.4-Di-tert.-butyl-benzol, mit Cyclohexanol und Schwefelsäure Phenylcyclohexan und wenig 1.4(?)-Dicyclohexyl-benzol, während beim Eintropfen von Benzol und Benzylalkohol in auf 40° erwärmte 70%ige Schwefelsäure Diphenylmethan und 1.4-Dibenzylbenzol gebildet werden (M., B.). Benzol liefert mit Allylalkohol bei Gegenwart von Aluminium-chlorid bei 20—25° Allylbenzol, wenig [\$\beta\$-Chlor-propyl]-benzol und wahrscheinlich 1.2-Di-phenyl-propan (Huston, Sacer, Am. Soc. 48, 1957). Reaktion mit gesättigten aliphatischen und aliphatisch-aromatischen Alkoholen in Gegenwart von Aluminiumchlorid: H., S. Versetzt man eine Lösung von Athylbenzyläther in Benzol tropfenweise mit Titan(IV)-chlorid unter Kühlung und erhitzt das Reaktionsgemisch zum Sieden, so erhält man hauptsächlich Diphenylmethan neben geringen Mengen 1.3- und 1.4-Dibenzyl-benzol und anderen Produkten (Stadnikow, Kaschtanow, B. 61, 1389; M. 60, 1118). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Mischung von Benzol, Paraformaldehyd und Zinkchlorid bei ca. 60° erhält man Benzylchlorid und geringe Mengen Zinkchlorid, einer 40%igen Formaldehyd-produkt bei Anwendung größerer Mengen Zinkchlorid, einer 40%igen Formaldehyd-

720, 721. Liefert mit $\omega.\omega'$ -Dibrom-m-xylol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30° bis 35° als Hauptprodukt Diphenylmethan, geringe Mengen Anthracen, 1.4-Dibenzyl-benzol

Syst. Nr. 463]

Lösung und längerem Erhitzen des Reaktionsgemisches (BL.). Bei der Umsetzung von Benzol mit a.a'-Diohlor-dimethyläther allein oder besser in Gegenwart von Zinkchlorid erhält man je nach Temperatur und Mengenverhältnissen Benzylchlorid und w.w'-Dichlorp-xylol; analog verläuft die Reaktion mit a.a'-Dibrom-dimethyläther (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 516, 519). Zur Umsetzung mit Chloralhydrat in Gegenwart von Aluminiumchlorid nach Frankforter, Kritschewsky (Am. Soc. 36 [1914], 1516) vgl. van Laer, Bl. Soc. chim. Belg. 28, 348; C. 1922 III, 350. Bei der Kondensation von Benzol mit Isovaleraldehyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Kühlung und nachfolgendem Erwärmen auf 60° entsteht ein Gemisch von 3-Methyl-1.1-diphenyl-buten-(1) und 2-Methyl-4.4-diphenyl-butan (Schaarschmidt, Hermann, Szemzö, B. 58, 1916). Beim Leiten von Keten in eine Mischung von Benzol und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff entstehen Acetophenon und höher siedende Produkte (Hurd, Am. Soc. 47, 2778). Benzol gibt bei der Kondensation mit Benzaldehyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid anfangs unter Kühlung, zuletzt unter Erwärmen auf 60° 30% Anthracen und 21% Triphenylmethan, in Gegenwart von Eisenchlorid 6% Anthracen, 30% Triphenylmethan und andere Produkte (SCHAARSCHMIDT, Hermann, Szemzö, B. 58, 1915). Beim Leiten eines trocknen Gasstroms von Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff in eine Mischung von 1000 Tln. Benzol, 200 Tln. Nitrobenzol und 250 Tln. Aluminiumchlorid bei 50—60° entsteht in guter Ausbeute Benzaldehyd (Gelsenkirchener Bergwerks-A.G., Schütz, D. R. P. 403489; C. 1925 I, 1369; Frdl. 14, 435).

Einwirkung von Carbonsäuren und Sulfonsäuren sowie deren Derivaten. Liefert bei der Umsetzung mit Dibenzoylperoxyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid im Stickstoffstrom je nach der Temperatur wechselnde Mengen Diphenyl, Benzoesäure, Benzoesaurephenylester und Kohlendioxyd; wechselnde Mengen derselben Reaktionsprodukte entstehen in Gegenwart von Eisen (III) chlorid neben eisenhaltigen Komplexverbindungen (REYNHART, R. 46, 58). Liefert bei der Umsetzung mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Alummiumchlorid und Chlorwasserstoff bei allmählich auf ca. 70° steigender Temperatur ω.ω.ω-Trichlor-acetophenon-imid-hydrochlorid, das bei der Zersetzung mit Eis in ω.ω.ω-Trichlor-acetophenon übergeht (Houben, Fischer, J.pr. [2] 123, 318). Theoretisches über die Umsetzung mit Säurechloriden und Aluminiumehlorid: Schaarschmddt, Z. ang. Ch. 37, 286. Beim Kochen von Benzol mit Acetylchlorid in Gegenwart von Zirkon(IV)-chlorid unter Kühlung erhält man Acetophenon (Krishnamurti, Č. 1929 I, 2156). Acetophenon entsteht ferner beim Kochen von Benzol mit Acetylchlorid in Gegenwart von durch Erhitzen im Wasserstoffstrom aktiviertem Aluminium (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 108; C. 1928 I, 2371) oder in Gegenwart von Chrompulver (Chakrabarty, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 517; C. 1929 I, 501) oder bei der Einw. von Acetylchlorid auf Benzol in Gegenwart von Quecksilber(II) chlorid und wenig Aluminiumpulver bei 40° (RAY, Soc. 117, 1337). Bei der Umsetzung mit Benzoylchlorid und Zirkon(IV)-chlorid oder aktiviertem Aluminiumpulver entsteht in analoger Reaktion Benzophenon (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156; Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 109; C. 1928 I. 2371), während in Gegenwart von Chrompulver je nach der angewandten Menge Benzol Triphenylcarbinol oder Benzophenon gebildet wird (Chakrabarty, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 501).

E I 105, Z. 15 v. u. nach "Benzoylchlorid" füge ein "und Benzoylbromid".

Bei der Umsetzung von Benzol mit β . β -Dimethyl-acrylsäurechlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 0° und nachfolgendem Erwärmen des Reaktionsgemisches im Vakuum auf 40° bildet sich ω -Isopropyliden-acetophenon (Darzens, C.r. 189, 767); in Schwefelkohlenstoff-Lösung im Sonnenlicht bei nachfolgendem Erwärmen auf dem Wasserbad erhält man 1.-Dimethyl-hydrindon-(3); dieses entsteht in geringer Menge auch aus Benzol, β -Bromisovalerylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, B. 54, 994). Benzol liefert mit Zimtsäurechlorid im Gegenwart von Aluminiumchlorid β . β -Diphenyl-propiophenon und β . β -Diphenyl-propionsäure (McKenzie, Barrow, Soc. 119, 72; vgl. Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44 [1910], 64). β . β -Diphenyl-propiophenon bildet sich auch beim Erwärmen von β -Formamino- β -phenyl-propionylchlorid mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad (McK., Ba.). β -Benzamino- β -phenyl-propiophenon (McK., Ba.). Benzol gibt mit Phosgen in Gegenwart von Aluminiumchlorid Benzophenon, in Schwefelkohlenstoff-Lösung außerdem beträchtliche Mengen Benzoylchlorid; Abhängigkeit der Ausbeuten von den Reaktionsbedingungen: Wilson, Fuller, J. ind. Eng. Chem. 14, 407; C. 1922 III, 497. Bei der Einw. von frisch bereitetem Bromcyan auf siedendes Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht Benzonitril, während gealtertes (polymeres?) Bromcyan Kyaphenin (Syst. Nr. 3818) liefert (Karrer, Rebmann, Zeller, Helv. 3, 262; vgl. K., Zeller, Helv. 2, 484; Scholl, Nörr, B 83 [1900], 1053). Beim Aufbewahren von Benzol mit Azodicarbonsäure-dimethylester in Gegenwart von konz. Schwefelkonethoxy-hydrazino]-benzol (Stollé, Leffler, B. 57, 1062). Liefert beim Erhitzen mit Carbamidsäureazid im Rohr auf 100—115° N.N'-Di-

phenyl-harnstoff und die Produkte der thermischen Zersetzung des Carbamidsäureazids (Curtius, Schmidt, J. pr. [2] 105, 192). Beim Erhitzen von Benzol mit Carbazid im Autoklaven auf 110—120° bilden sich Pyridin, wenig Anilin und andere Produkte (Curtius, Bertho, B. 59, 583). Bei der Umsetzung von Benzol mit Schwefelkohlenstoff und Äthylbromid in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man Dithiobenzoesäureäthylester und ein Öl, das sich bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig in der Wärme in eine krystallisierte Substanz vom Schmelzpunkt 116° und geringe Mengen Salicylsäure überführen läßt (Jörg, B. 60, 1470). Benzol liefert beim Schütteln mit Diphenyldisulfid-dicarbonsäure-(3.3') in Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur Phenylen-bis-[3-mercapto-benzoesäure] (Smiles, Graham, Soc. 121, 2508). Reagiert analog mit 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenyldisulfid unter Bildung von Phenylen-bis-[4-mercapto-dimethylanilin] (S., G., Soc. 121, 2510). Beim Kochen von Benzol mit der Aluminiumchlorid-Verbindung der 2-Benzoylbenzoesäure und Acetanhydrid entsteht 3.3-Diphenyl-phthalid (McMullen, Am. Soc. 44, 2057; vgl. Rubinger, Qua, Am. Soc. 36 [1914], 735). Liefert beim Kochen mit Benzolbenzol (Földt, B. 61, 1612).

Einwirkung von Phenylisocyanat, Diazoverbindungen und heterocyclischen Verbindungen. Bei der Umsetzung von Benzol mit Phenylisocyanat in Gegenwart von Zirkon(IV)-chlorid auf dem Wasserbad bildet sich Benzanilid (Krishnamurt, C. 1929 I, 2156). Beim Eintragen einer Lösung von p-Toluoldiazoniumchlorid in eine Mischung von Benzol und Natronlauge bei 5° erhält man 4-Methyl-diphenyl, geringe Mengen 1.4-Dip-tolyl-benzol(?) und 4.4'-Dimethyl-azobenzol; bei der analogen Umsetzung mit o-Toluoldiazoniumchlorid entstehen geringe Mengen 2-Methyl-diphenyl und Indazol; mit m-Toluoldiazoniumchlorid erhält man 3-Methyl-diphenyl (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1375). Beim Einleiten von Äthylenoxyd und trocknem Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Benzol, Petroläther und Aluminiumchlorid unter Kühlung entstehen Dibenzyl und geringe Mengen β-Phenäthylalkohol (Schaarschmod), Hermann, Szemzö, B. 58, 1916). Liefert mit Phthalid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 2-Benzyl-benzoesäure (King, Am. Soc. 49, 563). Benzol gibt mit Cumarin in Gegenwart von Aluminiumchlorid 3-Phenyl-3.4-dihydro-cumarin (K.). Bei der Kondensation von Benzol mit Brenzschleimsäure in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man β-Phenyl-α.β-dihydro-brenzschleimsäure (K.). Benzol gibt bei der Umsetzung mit Cumarilsäure in Gegenwart von Aluminiumchlorid 3-Phenyl-2.3-dihydro-cumarilsäure (K.). Bei der Einw. von Benzol auf Phthalsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bildet sich zunächst eine klare Lösung, aus der bei Atherzusatz oder beim Erhitzen die Aluminiumchlorid-Verbindung der 2-Benzoyl-benzoesäure (Cl₂Al-Cl₄H₉O₃ + AlCl₃ ausgefällt wird (McMullen, Am. Soc. 44, 2055). Liefert mit 3-Phenyl-7-aza-phthalid (s. nebenstehende Formel) bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 3-Benzhydryl-pyridin-carbonsäure-(2) (Jeph-Cott, Am. Soc. 50, 1190).

Physiologisches Verhalten.

Ausführliche Übersichten über das physiologische Verhalten von Benzol, besonders über Verhalten im Organismus, Giftwirkungen und gewerbliche Benzolvergiftungen, s. bei H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 2—31. — F. Flury, F. Zernik, Schädliche Gase [Berlin 1931], S. 277—289. — W. Estler in K. B. Lehmann, F. Fluby, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 77, 84—96. — Zum Übergang in Muconsäure im Organismus des Kaninchens vgl. Thierfelder, Klenk, H. 141, 30; zur Bildung von Phenol im Blut von mit Benzol vergifteten Kaninchen vgl. Gadaskin, Bio. Z. 198, 152. Einfluß auf den Schwefelstoffwechsel des Hundes: Callow, Hele, Biochem. J. 20, 600; Coombs, Biochem. J. 21, 624. Zur Stärke des Geruchs in Luft vgl. Zwaardemaker, Perfum. essent. Oil Rec. 13, 8; C. 1922 IV, 100.

Beschleunigende Wirkung auf die Sporenbildung bei aeroben Bakterien: Michailowsky, 2bl. Bakt. Parasitenk. [I] 97, 19; C. 1926 I, 1588. Einfluß von Benzol auf die alkoh. Gärung s. bei H. Staub, S. 2; vgl. a. Mameli, Giorn. Chim. ind. appl. 8, 559; C. 1927 I, 1032. — Insecticide Wirkung s. bei H. Staub, S. 3; vgl. a. Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884; Parman, J. agric. Res. 31, 885; C. 1926 I, 2736.

Verwendung.

Verwendung als technisches Lösungs- und Verdünnungsmittel: TH. H. DURBAMS, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 78, 228; H. GNAMM, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 63. — Verwendung als Motortreibstoff oder als Bestandteil von Motortreibstoffen: E. SEDLACZEK, Die Automobiltreibmittel des In- und Auslandes [Berlin 1927]. — F. ROSENDAHL, Motoren-Benzol: Gewinnung, Reinigung, Verwendung [Stuttgart 1936],

S. 124, 131. — W. H. Hoffert, G. Clanton, Motor benzole, its production and use, 2. Aufl. [London 1938], S. 131, 426—781. Über das Verhalten im Verbrennungsmotor und den Einfluß auf das Verhalten anderer Motortreibstoffe vgl. a. z. B. Midgley, Boyd, J. ind. Eng. Chem. 14, 896; C. 1923 II, 935; Brutzkus, C. r. 176, 1840; Duchène, C. r. 186, 220; Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 18, 277; C. 1928 II, 211; Birch, Stansfield, Nature 123, 490; C. 1929 I, 2605; Grebel, C. r. 189, 90. — Überführung in Harze durch Kondensation mit Formaldehyd: Bayer & Co., D. R. P. 349741; C. 1922 IV, 50; Frdl. 14, 629; Chem. Fabr. Albert, D. R. P. 387836; C. 1924 II, 549; Frdl. 14, 634; durch Einw. von Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Zink, Eisen oder Aluminiumchlorid: Dubois & Kaufmann, D. R. P. 372664; C. 1923 IV, 600; Frdl. 14, 644. Überführung in gerbend wirkende Kondensationsprodukte durch Umsetzung mit rauchender Schwefelsäure und Glykolsäure: Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 386930; C. 1924 I, 1730; Frdl. 14, 594; durch Umsetzung mit rauchender Schwefelsäure und Cellulose: BASF, D. R. P. 391315; C. 1924 I, 2053; Frdl. 14, 607.

Analytisches.

Literatur über Nachweis und Bestimmung von Benzol und über Anforderungen an Handelsbenzole und deren Untersuchung: Berl. Lunge, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl. Bd. II [Berlin 1932], S. 61, 436; Bd. IV [1933], S. 34, 55, 75, 273, 284, 296, 314; Ergänzungswerk zur 8. Aufl. von J. D'Ans, Bd. I [Berlin 1939], S. 160; Bd. II [1939], S. 92, 98, 108. — A. Jenkene, Analytische Methoden und Tabellen für die Überwachung und den Betrieb der Benzolfabrik von Kokereien und Gaswerken [Halle 1937]. — F. Rosendahl, Motoren-Benzol [Stuttgart 1936], S. 115. — W. H. Hoffert, G. Clanton, Motor benzole, its production and use, 2. Aufl. [London 1938], S. 764, 782. — L. Schumann, Kokereiteer und Rohbenzol [Stuttgart 1940], S. 175, 186.

Reinheitsprüfung. Ergänzungsbuch zum Deutschen Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1930], S. 52; E. Merck, Prüfung der chemischen Reagenzien, 5. Aufl. [Darmstadt 1939], S. 79. Zum Nachweis von Thiophen in Benzol mit Hilfe der Indophenin-Reaktion (H 196) fügt man 1 cm³ des zu untersuchenden Benzols und 2 cm³ konz. Schwefelsäure zu einer Spur Isatin und mischt gründlich; bei Gegenwart von Thiophen tritt eine intensive Blaufärbung auf; wenig Thiophen erzeugt eine hellgrüne Färbung oder bei der Grenze der Nachweisbarkeit (1: 125000) eine grünlichgelbe Färbung (Ardagh, Farber, J. Soc. chem. Ind. 48 [1929], 73 T). Bestimmung von Thiophen in Rohbenzol durch Überführung des Thiophens in 2-Benzoyl-thiophen mit Hilfe von Benzoylchlorid und Titan(IV)-chlorid und Wägung: Stadnikow, Kaschtanow, Ж. 60, 1121; C. 1929 I, 1089. Bestimmung von Schwefel in Benzol durch Verbrennung, Oxydation zu Schwefeltrioxyd und alkalimetrische Titration: Davidson, Gas Journal 185, 95; C. 1929 I, 1071. Bestimmung von Alkohol in Benzol durch Vermischen mit Mineralöl, Waschen mit Natriumchlorid-Lösung, Destillieren und Bestimmung der Dichte: Schwarz, Ch. Z. 47, 462; C. 1924 I, 2848.

Nachweis. Nachweis von Benzol mit Hilfe des Ultraviolett-Absorptionsspektrums: Orndorff, Mitard., Am. Soc. 50, 835; Ley, Vanheiden, B. 60, 2341. Refraktometrischer Nachweis von Benzol in Benzin: Pritzker, Jungkunz, Ch. Z. 47, 314; C. 1924 I, 271. Beim Nachweis in Benzin nach Formánek, Knop, Korber (Ch. Z. 41, 713; vgl. a. Kettle, C. 1928 II, 1735) kann man an Stelle der dort angegebenen Farbstoffe auch Algolrot BTK, Algolrot 2 G oder Lackrot Ciba B verwenden (Formánek, Ch. Z. 52, 325; C. 1928 II, 513). Benzol färbt sich beim Schütteln mit Nathiumnitrit-Lösung und 3 % igem Wasserstoffperoxyd gelb; die Farbe geht auf Zusatz von Alkalien in Dunkelrot über; Toluol und Xylol färben sich schwächer gelb und ändern ihre Farbe auf Zusatz von Alkalien nicht; die Reaktion eignet sich zum Nachweis von Benzol in Petroleum oder Benzin sowie (bei Abwesenheit von Pyridin) in Alkohol (Trifonow, Z. anorg. Ch. 124, 137). Zum Nachweis in Benzin vgl. a Ostwald, Ch. Z. 46, 494; C. 1922 IV, 463. Nachweis in Lacken und Firnissen durch Destilation, Nitrierung, Reduktion zu Anilin und Ausführung der Chlorkalkreaktion: Jackson, Chem.-Analyst 18, Nr. 3, S. 15; C. 1929 II, 2266.

Zum Nachweis im Blut bei Benzolvergiftung kocht man das mit Ammoniumoxalat versetzte Blut mit Salpeterschwefelsäure, extrahiert mit Äther, reduziert das erhaltene 1.3-Dinitro-benzol zu m-Phenylendiamin und setzt mit N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Wasserstoffperoxyd um; bei Gegenwart von Benzol erhält man eine violette Lösung, die Watte violett färbt; die Lösung wird rasch, die Wattefärbung allmählich rosa (Gadaskin, Bio. Z. 198, 150). Zum Nachweis in Organen bei Vergiftungen destilliert man und leitet die Dämpfe durch ein mit fein verteiltem Sudanfarbstoff beschicktes, mit Kältemischung gekühltes U-Rohr; bei Anwesenheit von Benzol bildet sich ein krystallinisches Kondensat, das beim Anwärmen den Farbstoff mit kirschroter Farbe löst; Benzol läßt sich auch ohne Anwendung von Farbstoff durch Nitrierung nachweisen (Raestrup, Dtsch. Z. ger. Med. 4, 341; C. 1925 I, 1112).

Bestimmung. Übersicht über Verfahren zur Bestimmung von Benzol und aromatischen Kohlenwasserstoffen in Kokereigas: Thau, Glückauf 57 [1921], 505, 529, 559. Bestimmung von Benzol und aromatischen Kohlenwasserstoffen im Leuchtgas und Kokereigas durch Adsorption an akt. Kohle: Berl., Andress, Müller, Z. ang. Ch. 34, 126; Berl., Z. ang. Ch. 35, 352; Berl., Wachendorff, Z. ang. Ch. 37, 205; Bähr., Ch. Z. 46, 804; C. 1922 IV. 1149; Krieger, Ch. Z. 46, 468; 47, 357; C. 1922 IV, 463; 1923 IV, 128; Johannsen, Stahl Eisen 42, 897; C. 1922 IV, 563; F. Fischer, Zerbe, Brennstoffch. 4 [1923], 353; Z. ang. Ch. 37, 483; Gollmer, Z. ang. Ch. 37, 773; Schmolke, Gas-Wasserfach 67, 77; C. 1924 I, 2322; Kattwinkel, Glückauf 62, 205; C. 1926 I, 3111; Weindel, Brennstoffch. 8 [1927], 136. Bestimmung in Luft durch Adsorption an Kohle: Posner, Z. anorg. Ch. 174, 292. Benzol wird aus Kohlengas bei 5 Minuten langem Schütteln mit 87% iger Schwefelsäure vollständig aufgenommen (Bourgognion, C. 1924 I, 2802). Zur Bestimmung in gasförmigen Brennstoffen durch Absorption mit konz. Bromwasser oder rauchender Schwefelsäure vgl. Ott, Helv. 7, 894. Bestimmung in Gasen, auch neben Äthylen und Toluol, durch Bromierung zu Hexabrombenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid: Schulz, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 229; C. 1929 II, 772. Bestimmung von Benzol und aromatischen Kohlenwasserstoffen in Petroleumdestillaten oder Motortreibstoffen auf Grund der kritischen Lösungstemperatur von Gemischen mit Nitrobenzol: Erskine, Ind. Eng. Chem. 18, 694; C. 1926 II, 1357; durch Nitrierung und Bestimmung der erhaltenen Nitroverbindungen nach geeigneten Verfahren: Hess, Z. ang. Ch. 33, 147, 176; Florentin, Vandenberghe, Bl. [4] 27, 204; Egloff, Morrell, Ind. Eng. Chem. 18 [1926], 354; Manning, Soc. 1929, 1016. Bestimmung neben Toluol durch Versetzen mit verd. Alkohol und Feststellen des Trübungspunktes: Oman, Tekn. Tidskr. 57, K, 35; C. 1927 II, 153.

Absorptionsphotometrische Bestimmung sehr kleiner Mengen Benzol in Alkohol: Ley, Vanheiden, B. 60, 2341. Nephelometrische Bestimmung von Benzol in Alkohol: Desvergnes. Ann. Chim. anal. appl. 33, 10; C. 1928 I, 2190. Bestimmung kleiner Mengen Benzol in Alkohol durch Verdünnen mit Wasser, Destillation, Behandlung mit Kaliumdichromat und Salzsäure, Schütteln mit Petroläther und Messung der Volumenzunahme: Babington, Tingle, J. ind. Eng. Chem. 11, 556; C. 1920 II, 160. Analyse von Alkohol-Benzol-Benzin-Gemischen: Stastny, Keme, Brodina, C. 1929 I, 1406.

Bestimmung in technischem Chlorbenzol durch fraktionierte Destillation: Bourion, C. r. 170, 933; A. ch. [9] 14, 215.

Additionelle Verbindungen und Umwandlungsprodukte von unbekannter Konstitution aus Benzol.

Verbindungen mit Schwefeldioxyd. Durch thermische Analyse wiesen Mazzetti, de Carli (G. 56, 36) folgende Verbindungen nach: $C_6H_6+SO_2$. F: -15° ; bildet ein Eutektikum mit Benzol (F: -30°). $-C_6H_6+2SO_2$. F: -40° ; bildet ein Eutektikum mit der vorangehenden Verbindung (F: -52°). $-C_6H_6+3SO_2$. F: -52° ; bildet Eutektika mit der vorangehenden Verbindung (F: -62°) und mit Schwefeldioxyd (F: -78°).

Verbindung mit Silberperchlorat $C_6H_6 + AgClO_4$. Krystalle. Schmilzt teilweise zwischen 140° und 146° (Hill, Am. Soc. 44, 1165, 1166). — Verbindung mit Beryllium-chlorid und Aceton $4C_6H_6 + BeCl_2 + 2(CH_3)_2CO(?)$. Nadeln. Schmilzt etwas oberhalb Körpertemperatur (FRICKE, RUSCHHAUPT, Z. anorg. Ch. 146, 114, 117). Schwer 'öslich in Benzol, leicht in absol. Alkohol. Zersetzt sich bei längerem Überleiten von trockner Luft, wobei Benzol rascher abgegeben wird als Aceton, und beim Auflösen in Wasser oder Petroläther. Im zugeschmolzenen Röhrchen haltbar. — Verbindung mit Niob(V)-chlorid $C_6H_6 + 3\,\text{NbCl}_5$. Gelbbraune Blättchen (Funk, Niederländer, B. 61, 1386). Sehr empfindlich gegen Feuchtigkeit. Wird durch Wasser oder wäßer. Ammoniak unter Hinterlassung eines weißen Rückstandes zersetzt.

Verbindungen mit Tetrachlorkohlenstoff. Durch thermische Analyse wurden die bei den Schmelzpunkten zerfallenden Additionsverbindungen $C_6H_6+CCl_4$ (F: $-34,7^\circ$) und $C_6H_6+2CCl_4$ (F: $-40,7^\circ$) und ein Eutektikum aus Tetrachlorkohlenstoff und der letztgenannten Verbindung (F: $-43,0^\circ$; 78 Mol-% Tetrachlorkohlenstoff) nachgewiesen (WYATT, Trans. Faraday Soc. 25, 50; C. 1929 I, 1542; vgl. BAUD, A. ch. [8] 29 [1913], 135; LINARD, Bl. Soc. chim. Belg. 34 [1925], 373, 382).

"Phenosetrichlorhydrin" $C_6H_9O_3Cl_8$ (H 198). Konnte nicht krystallisiert erhalten werden (Goldschmidt, Endres, Diesch, B. 58, 573 Anm. 6).

Verbindung C₁₈H₂₀O₂ (E I 107). Die Auffassung dieser Verbindung als Diäthyldibenzoylmethan wird bestätigt (vgl. v. Auwers, Bergmann, A. 472, 306). [OSTERTAG]

Substitutionsprodukte des Benzols.

a) Fluor-Derivate.

Fluorbenzol C₆H₅F (H 198; E I 108). B. Beim Erhitzen von Benzoldiazoniumbortetrafluorid (Balz, Schlemann, B. 60, 1188). Zur Bildung aus Benzoldiazoniperidid und Flußsäure vgl. Monypeny, Russell, Soc. 1929, 2437. — Darstellung aus Benzoldiazoniumbortetrafluorid: Flood, Org. Synth. 18 [1933], 46.

Kp₇₅₉: 85,05° (SWARTS, J. Chim. phys. 17, 25). D^{15,3}: 1,0291 (SWARTS, J. Chim. phys. 17, 25; 20, 60); D[∞]: 1,0244 (SCHIEMANN, PILLARSKY, B. 62, 3038); D; zwischen 0,2° (1,0466) und 80,9° (0,9485): Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 355. Viscosität zwischen 0,2° (0,00752 g/cm sec) und 80,9° (0,00325 g/cm sec): Meyer, My., Ph. Ch. 95, 364; zwischen 25,7° (0,00561 g/cm sec) und 182° (0,00141 g/cm sec): Titani, Bl. chem. Soc. Japan 2, 103; C. 1927 II, 401. Parachor: Sugden, Soc. 125, 1182. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 745,2 kcal/Mol (Verbrennungsprodukte: Kohlendioxyd und wäßr. Fluorwasserstoffsäure) (Swittoslawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546; vgl. Swarts, C. 1908 I, 1046; R. 27, 120; J. Chim. phys. 17, 25). n^{15,8}_α: 1,4648; nβ^{18,8}_β: 1,4794; nγ^{19,8}_γ: 1,4883 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60); n[∞]_α: 1,4616; n[∞]_β: 1,4667; n[∞]_β: 1,4794; nγ^{19,8}_γ: 1,4883 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60); n[∞]_α: 1,4616; n[∞]_β: 1,4667; n[∞]_β: 1,4649 (Schie., Pill.); Brechungsindices zwischen 420 mμ (1,4917) und 275 mμ (1,5955) bei 17,8°: Voellmy, Ph. Ch. 127, 348. Absorptionsspektrum im Ultrarot zwischen 1 und 3 μ: Marton, Ph. Ch. 117, 108. Zum Ultrarot-Absorptionsspektrum vgl. a. Garon, Z. Phys. 44, 601; C. 1927 II, 1789. Absorption von Röntgenstrahlen: Aurkin, Medd. Vet. Akad. Nobelinst. 4 [1920], Nr. 3, S. 14. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Fluorbenzol: Katz, Z. Phys. 45, 110; C. 1928 I, 154. Fluorescenzspektrum bei Bestrahlung des Dampfes mit ultraviolettem Licht: Monypeny, Russell, Soc. 1929, 2437. Teslaluminescenzspektrum: Russell, Stewart, Soc. 1929, 2434. Dipolmoment μ×10¹⁸: 1,39 (Walden, Werrer, Ph. Ch. [B] 2, 18). — Dichte und Viscosität von Gemischen mit Benzol zwischen 0° und 80°: Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 357, 370. Dichte und Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol bei 20°: Wa., We., Ph. Ch. [B] 2, 13.

Fluorbenzol liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz Cyclohexan (Swarts, Bl. Acad. Belgique [5] 6, 404; C. 1921 III, 32). Über die Ausbeuten an 2-Fluort-nitro-benzol und 4-Fluor-1-nitro-benzol bei der Nitrierung von Fluorbenzol mit Salpetersäure (D: 1,52) unter Zusatz von Phosphorpentoxyd nach Swarts (R. 33 [1913], 265) vgl. Schiemann, Pillarsky, B. 62, 3036, 3040. Reagiert nicht mit Distickstofftetroxyd in Tetrachlorkohlenstoff (Schaarschmidt, Balzerkiewicz, Gante, B. 58, 501). Bei der Einw. von Distickstofftetroxyd in Petroläther in Gegenwart von wasserfreiem Aluminiumchlorid (Sch., B., G.) oder beim Behandeln mit Acetylnitrat (Schie, Pill., B. 62, 3040) entstehen viel 4-Fluor-1-nitro-benzol und wenig 2-Fluor-1-nitro-benzol. Über die Geschwindigkeit der Nitrierung in Acetanhydrid + Salpetersäure bei 45° vgl. Ingold, Shaw, Soc. 1927, 2922, 2926. Geschwindigkeit der Umsetzung mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösung bei 165° und mit Piperidin bei 215—217°: Tronow, Krüger, Ж. 58, 1273, 1276; C. 1927 II, 1145.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 67.

- 1.2 Diffuor benzol, o Diffuor benzol $C_6H_4F_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Fluorbenzoldiazoniumbortetrafluorid (Schiemann, Pillarsky, B. 62, 3042). Aromatisch, etwas stechend riechende, hygroskopische Flüssigkeit. F: —34°. Kp₇₆₁: 91—92° (Sch., P., B. 62, 3037, 3042). D₄s: 1,1599; D₄s: 1,1496. n_{α}^{18} : 1,4411; n_{β}^{18} : 1,4451; n_{β}^{18} : 1,4661 (Sch., P., B. 62, 3038). Zersetzt sich bei Luftzutritt.
- 1.3 Diffuor benzol, m Diffuor benzol $C_6H_4F_2$ (E I 108). B. Beim Erhitzen von Benzol-bis-diazoniumbortetrafluorid-(1.3) (Schiemann, Pillarsky, B. 62, 3039). F: —59°; Kp₇₅₂: 82—83° (Sch., P.). $D^{18,9}$: 1,1722; $n_{\alpha}^{16,9}$: 1,4385; $n_{\alpha}^{16,9}$: 1,4422; $n_{\alpha}^{18,9}$: 1,4516; $n_{\gamma}^{16,9}$: 1,4596 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). D_4^{16} : 1,1552; D_4^{16} : 1,1473; n_{α}^{18} : 1,4363; n_{D}^{16} : 1,4404; n_{β}^{16} : 1,4489; n_{β}^{18} : 1,4523 (Sch., P.).
- 1.4-Difluor-benzol, p-Difluor-benzol $C_6H_4F_2$ (H 199; E I 108). B. Beim Erhitzen von 4-Fluor-benzoldiazoniumbortetrafluorid (Schiemann, Phliabsky, B. 62, 3039). Beim Erhitzen von Benzol-bis-diazoniumbortetrafluorid-(1.4) (Sch., P.). F: —13°; Kp₇₆₇: 88,4—88,6° (korr.) (Sch., P.). $D^{16,3}$: 1,1640; $n_{\alpha}^{16,3}$: 1,4351; $n_{\alpha}^{16,3}$: 1,4392; $n_{\beta}^{16,3}$: 1,4477; $n_{\beta}^{16,3}$: 1,4556 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). D_4^{16} : 1,1684; D_4^{16} : 1,1632; n_{α}^{16} : 1,4384; n_{β}^{16} : 1,4423; n_{β}^{16} : 1,4513; n_{β}^{16} : 1,4561 (Sch., P.).

E I 108, Z. 23/22 v. u. streiche,,— Bei Einw. von Natronlauge entsteht p-Fluor-phenol (Sw., C. 1913 II, 760)".

1.2.4-Trifluor-benzol C₆H₆F₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4-Difluor-benzol durch Nitrierung, Reduktion, Diazotierung und Zersetzung des entsprechenden Diazoniumbortetrafluorids durch Erhitzen (Schlemann, Z. ang. Ch. 41, 31). — Kp₇₆₆: 87°.

b) Chlor-Derivate.

Chlorbenzol C.H.Cl (H 199; E I 108).

Bildung und Darstellung.

B. Neben anderen Produkten beim Überleiten von dampfförmigem Benzol mit Chlor über Kupfer bei Temperaturen zwischen Zimmertemperatur und 300° (Tei, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 327, 328; C. 1928 I, 2370). Zur Bildung aus Benzol und Chlor in Gegenwart von Aluminium vgl. Meunier, C. r. 170, 1451; Bl. [4] 27, 696. Beim Behandeln von Benzol mit Chlor bei gleichzeitiger Gegenwart von Jod und Eisen bei 20—70° (Gindraux, Helv. 12, 923). Bei der Elektrolyse einer Suspension von Benzol in konz. Salzsäure bei 45° (Croco, Lowy, Trans. am. elektroch. Soc. 50, 318; C. 1927 I, 421) oder einer Lösung von Benzol in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Methanol (Jayles, C. r. 189, 686). Bei Einw. von unterchloriger Säure auf Benzol im Dunkeln unter Kühlung (Klingstedt, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 26; C. 1928 I, 504). Aus Benzol und Sulfurylchlorid in Gegenwart von verschiedenen Katalysatoren (Silberrad, Soc. 119, 2031).

Aus 1.3-Dichlor-benzol, 1.4-Dichlor-benzol oder Hexachlorbenzol beim Überleiten des Dampfes mit Wasserstoff über Nickel bei 270° (Mailhe, Caoutch, Guttap. 18, 10909; C. 1921 III, 467). Neben Benzoylchlorid beim Erwärmen kleiner Mengen von Dibenzoylperoxyd und Phosphorpentachlorid im Stickstoffstrom auf 96—98° (Reynhart, R. 46, 63). Neben anderen Produkten beim Kochen von Dibenzoylperoxyd mit Tetrachlorkohlenstoff (Gelissen, zitiert bei R., R. 46, 64) oder mit Tetrachloräthylen (R., R. 46, 75). Als Hauptprodukt beim Leiten von Benzoylchlorid-Dampf über Nickel bei 420° (Mailhe, C. r. 180, 1112). Bei der Zersetzung von α-[4-Chlor-benzolazo]-triphenylmethan in Ligroin bei 80° (Wieland, Popper, Seefried, B. 55, 1828). Bei Einw. von Kupferhydrid auf diazotiertes Anilin in Salzsäure unter Kühlung (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). Über die Halogenide von Nickel und Cobalt als Katalysatoren bei der Bildung von Chlorbenzol aus Benzoldiazoniumchlorid vgl. Korczynski, Mrozinski, Vielau, C. r. 171, 184. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von Diphenylchlorarsin oder Diphenylarsinsäure mit Thionylchlorid auf dem Wasserbad und Erhitzen des Reaktionsprodukts unter 25—30 mm Druck auf 200—215° (Gibson, Johnson, Soc. 1928, 98). Neben Phenyldichlorarsin aus Phenylarsonsäure und Thionylchlorid (Steinkoff, Schmidt, B. 61, 676). Beim Behandeln von Zinntetraphenyl mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung (Bost, Borgstrom, Am. Soc. 51, 1923). Aus Phenylmagnesiumbromid bei der Einw. von Athylhypochlorit in Ather bei 0° (Durand, Naves, Bl. [4] 37, 720) oder in kleiner Monge beim Behandeln mit Benzolsulfochlorid, p-Toluolsulfochlorid oder α-Naphthalinsulfochlorid in Ather unter Kühlung mit einer Kältemischung (Gilman, Fotherhalb 0° (Coleman, Hauser, Am. Soc. 50, 1196).

Zur technischen Darstellung von Chlorbenzol durch Chlorieren von Benzol vgl. H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 25.

Physikalische Eigenschaften.

E: —45,0° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 67; C. 1921 III, 288), —45,2° (Ti., van der Horst, Kamerlingh Onnes, C. r. 174, 366; Arch. néerl. Sci. exactes [III A] 6, 185; C. 1923 IV, 377), —45,1° (Ti., Martin, J. Chim. phys. 23, 780). Kp₇₆₀: 132,0° (Ti., v. d. H., K. O.; Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799; Ti., Ma., J. Chim. phys. 23, 742; Lecat, R. 46, 242). Kondensation des Dampfes bei adjabatischer Ausdehnung: Tanzow, H. 61, 1844; C. 1930 II, 207. Maximaler Siedeverzug bei Atmosphärendruck: Kenrick, Gilbert, Wismer, J. phys. Chem. 28, 1302. D;: 1,12795 (Ti., v. d. H., K. O.); D;: 1,12792; D;: 1,11172; D;: 1,09550 (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 780); D;: 1,064 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332). D; zwischen 0,3° (1,1280) und 123,6° (0,9915): Meyer, Myllus, Ph. Ch. 95. 356; zwischen —42,7° (1,1742) und +126° (0,9906): Smyth, Morgan, Am. Soc. 50, 1554. Temperaturkoeffizient der Dichte zwischen 5° und 55°. Szivessy, Ann. Phys. [4] 68, 150. Isotherme Kompressibilität zwischen 20° (74,8 × 10⁻⁶ Atm.⁻¹) und 50° (89,5 × 10⁻⁶ Atm.⁻¹). Freyer, Hubbard, Andrews, Am. Soc. 51, 765; unter 0—8 Atm. Überdruck bei 7,98°: 67,76×10⁻⁶ Atm.⁻¹; bei 17,69°: 71,41×10⁻⁶ Atm.⁻¹ (Schmidt, Ann. Phys. [4] 76, 587). Adiabatische Kompressibilität zwischen 0° und 50°: F., H., A. Ausströmungsgeschwindigkeit von dampfförmigem Chlorbenzol durch kleine Öffnungen in das Hochvakuum: Voss, Ann. Physique [9] 20, 97.

Viscosität bei 15°: 0,00844 g/cmsec (TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 782); bei 30°: 0,00711 g/cmsec (TI., Ma.; Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61 [1925/1926], 80);

bei 20°: 0,00 800; bei 40°: 0,00 636; bei 60°: 0,00 517 g/cm sec (Unkowskaja, Wolowa, M. 57, 109; C. 1926 I, 2646); zwischen 0,3° (0,01050 g/cm sec und 123,6° (0,00 320 g/cm sec): Meyer, Mylius, Ph.Ch. 95, 366; zwischen 12,5° (0,00 876 g/cm sec) und 240° (0,00 144 g/cm sec): Titani, Bl. chem. Soc. Japan 2, 103; C. 1927 II, 401. Einfluß von Drucken bis 10 000 kg/cm³ auf die Viscosität: Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 80; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Oberflächenspannung bei 20°: 33,08 dyn/cm (Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705); bei 20°: 30,39 dyn/cm; bei 35°: 30,16 dyn/cm; bei 50°: 29,85 dyn/cm (Yajnik, Sharma, Bharadwaj, Quart, J. indian chem. Soc. 3 [1926], 67); zwischen 12° (34,36 dyn/cm) und 123° (21.63 dyn/cm): Sügden, Soc. 125, 37. Parachor: Su.. Soc. 125, 1182: 1927, 1783.

705); Del 20°: 30,39 dyn/cm; Del 30°: 30,16 dyn/cm; Del 50°: 29,85 dyn/cm (Yanik, Sharma, Bharadwaj, Quart, J. indian chem. Soc. 3 [1926], 67); zwischen 12° (34,36 dyn/cm) und 123° (21,63 dyn/cm): Sugden, Soc. 125, 37. Parachor: Su., Soc. 125, 1182; 1927, 1783.

Molekularwärme zwischen —172° (13,3 cal/Mol) und —56,4° (25,4 cal/Mol): Andrews, Haworth, Am. Soc. 50, 3000, 3001¹); zwischen 20° (34,80 cal/Mol) und 80° (38,31 cal/Mol): Williams, Daniels, Am. Soc. 47, 1498. Verhältnis der spezifischen Wärmen cp/cv von flüssigem Chlorbenzol (aus der Schallgeschwindigkeit berechnet): Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662; Freyer, Hubbard, Andrews, Am. Soc. 51, 765. Verdampfungswärme bei 130,56°: 77,61 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Ebullioskopische Konstante: 4,68 (für 1 Mol in 1 kg Lösungsmittel) (Weitz, Roth, Nelken, A. 425, 176 Am.). Verdampfungsgeschwindigkeit von Chlorbenzol im Luftstrom bei 19—23°: Hine, Phys. Rev. [2] 24, 89; C. 1924 II, 1446. Schallgeschwindigkeit in flüssigem Chlorbenzol bei 17°: Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662; zwischen 0° und 50°: F., H., A.

ng. 1,5407; ng. 1,5511 (Voellmy, Ph. Ch. 127, 348); ng. 1,52242; ng. 1,52748; ng. 1,52755; ng. 1,53965; ng. 1,55034 (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 781). Brechungs-indices zwischen 420 mμ (1,5549) und 280 mμ (1,6610) bei 15,9°: V. Temperaturkoeffizient der Brechung zwischen 5° und 55°: Szivessy, Ann. Phys. [4] 68, 150. Einfluß des Druckes auf die Brechungsindices für λ = 653 mμ, 589 mμ und 543 mμ: Himstedt, Werthermer, Ann. Phys. [4] 67, 399. Absorptionsspektrum von flüssigem Chlorbenzol im sichtbaren Gebiet: Ellis, Phys. Rev. [2] 32, 911; C. 1929 I, 1419; im Ultrarot zwischen 1 und 3 μ: Marton, Ph. Ch. 117, 108; zwischen 1 und 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 155, 164, 239. Zum Ultrarot-Absorptionsspektrum von flüssigem Chlorbenzol vgl. a. Gapon, Z. Physik 44, 601; C. 1927 II, 1789; Barnes, Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016. Absorptionsspektrum des Dampfes im Ultravolett: Henri, C. r. 176, 1298; im Ultrarot zwischen 1 und 3 μ: Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 563; C. 1923 III, 979. Zum Absorptionsspektrum des Dampfes vgl. H., C. r. 177, 1039. Absorptionsspektrum in Alkohol bei 15° und 60°: P., Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 787; C. 1924 I, 1484. Intensität und Polarisationszustand des Streulichts bei der molekularen Streuung des

Intensität und Polarisationszustand des Streulichts bei der molekularen Streuung des Lichts in flüssigem Chlorbenzol: Martin, J. phys. Chem. 24, 487, 489; Ma., Lehrman, J. phys. Chem. 26, 78; Gans, Z. Phys. 30, 233; Contrib. Estudio Cienc. fis. La Plata 3, 369; C. 1925 I, 1565; II, 1509; Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703, 707; C. 1926 I, 838; Banenjee, Indian J. Phys. 2, 59; C. 1928 I, 1838; S. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 185; C. 1928 I, 2235; in Chlorbenzol-Dampf: Ganesan, Phil. Mag. [6] 49, 1220; C. 1925 II, 1011; I. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Ramanspektrum: Pringsheim, Rosen, Z. Phys. 50, 742; C. 1928 II, 2103; Wood, Phil. Mag. [7] 6, 742; 7, 858; C. 1929 I, 355; II, 1135; Petrikaln, Ph. Ch. [B] 3, 362; Daddeu, Kohlardsch, M. 52, 380; Phys. Z. 30, 384; C. 1929 II, 970; vgl. a. D., K., B. 63 [1930], 259. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 128. Teslaluminescenzspektrum: Russell, Stewart, Soc. 1929, 2434.

Dielektr. Konst. bei 12—14°: 5,65 (λ = 4,5 m) (Walden, Ulich, Werner, Ph. Ch. 116, 264); bei 18°: 5,86 (Kautzsch, Phys. Z. 29 [1928], 112), 5,72 (Rollinski, Phys. Z. 29, 662); bei 25°: 5,44 (Sayce, Briscoe, Soc. 1926, 2626), 5,61 (Williams, Krechma, Am. Soc. 48, 1891; 49, 1679); bei 58°: 5,23 (λ = 95 m) (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388); bei —20°: 6,93; bei 0°: 6,42; bei 20°: 5,94; bei 100°: 4,70 (Berghollm, Ann. Phys. [4] 65, 136); zwischen 20° (6,18) und 108,6° (4,75) (λ = 49 m): Velasco-Durantez, An. Soc. españ.

Dielektr. Konst. bei 12—14°: 5,65 (λ = 4,5 m) (Walden, Ulich, Werner, Ph. Ch. 116, 264); bei 18°: 5,86 (Kautzsch, Phys. Z. 29 [1928], 112), 5,72 (Rolinski, Phys. Z. 29, 662); bei 25°: 5,44 (Sayce, Briscoe, Soc. 1926, 2626), 5,61 (Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1891; 49, 1679); bei 58°: 5,23 (λ = 95 m) (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388); bei -20°: 6,93; bei 0°: 6,42; bei 20°: 5,94; bei 100°: 4,70 (Bergholm, Ann. Phys. [4] 65, 136); zwischen 20° (6,18) und 108,6° (4,75) (λ = 49 m): Velasco-Durantez, An. Soc. españ. 25, 298; C. 1927 II, 2649; zwischen —49° (7,24) und +126° (4,17): Smyth, Morgan, Am. Soc. 50, 1554; vgl. Sm., M., Boyce, Am. Soc. 50, 1541; beim Siedepunkt: 4,20 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799). Einfluß elektrostatischer Felder auf die Dielektr. Konst.: Kautzsch, Phys. Z. 29, 112; C. 1928 I, 2237. Dipolmoment μ×10¹8: 1,58 (verd. Lösung; Benzol) (Williams, Krohma, Am. Soc. 49, 1684; Rolinski, Phys. Z. 29, 664; vgl. Wi., Phys. Z. 29, 174); 1,55 bzw. 1,52 (verd. Lösung; Hexan bzw. Schwefelkohlenstoff) (Wi., Oag, Am. Soc. 50, 99); 1,52 (verd. Lösung; Hexan) (Smyth, Morgan, Am. Soc. 50, 1559; vgl. Sm., M., Am. Soc. 49, 1034; Sm., M., Boyce, Am. Soc. 50, 1544); 1,64 (verd. Lösung; Benzol) (Hö., Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898). Elektrische Doppelbrechung im sichtbaren Gebiet: Bergholm, Ann. Phys. [4] 65, 136; im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Szivessy, Diereessmann, Ann. Phys. [5] 8, 523. Magnetische Doppelbrechung: Szi., Ann. Phys. [4]

¹⁾ Siehe die dritte, irrtumlicherweise die Überschrift C6H4Cl2 tragende Spalte der Tabelle S. 3000.

68, 150; Z. Phys. 18, 102; C. 1924 I, 2567. Zur magnetischen Doppelbrechung vgl. RAMAN, KRISHNAN, Pr. roy. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127.

Mischbarkeit von Chlorbenzol mit geschmolzenem Schwefel: Bruni, Pelizzola, R. A. L. [5] 30 H, 161. Kritische Lösungstemperatur des Systems mit geschmolzenem Schwefel: 117,0° (Timmermans, J. Chim. phys. 20, 506); bei Drucken von 5—85 kg/cm²: Tl.; mit geschmolzenem weißem Phosphor: 264° (Hildebrand, Buffher, Am. Soc. 42, 2217); mit Ameisensäure: 106,6° (Tl.); bei Drucken von 5—65 kg/cm²: Tl. Lösungsvermögen von Chlorbenzol für Stickoxydul und Kohlendioxyd: Horiuchi, Bl. phys. chem. Res. Tokyo [Abstr.] 1, 12, 17; C. 1928I, 2770; für 2.4.6-Trinitro-m-xylol bei verschiedenen Temperaturen: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. 25 [1920], 282; für Naphthalin zwischen 4,2° und 62,6°: Ward, J. phys. Chem. 30, 1323; für Fluoren zwischen 0° und 100°: Mortimer, Am. Soc. 45, 634; für Phosgen zwischen 12,3° und 29,7°: Atkinson, Heycock, Pore, Soc. 117, 1423.

Kryoskopisches Verhalten von Chlorbenzol in β,β'.Dichlor-diäthylsulfid: Delépine, Fleury, Ville, C. r. 172, 1240; Bl. [4] 29, 544. Thermische Analyse des Systems mit Athylenbromid (Eutektikum bei —55°; 83 Mol-% Chlorbenzol): Linard, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 377, 392; C. 1926 I, 2427; mit 2-Chlor-toluol: L., Bl. Soc. chim. Belg. 34, 377, 393. Azeotrope Gemische, die Chlorbenzol enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle. Destillation von Gemischen aus Benzol, Chlorbenzol und Brombenzol: Tsukamoto, Japan. J. Chem. 2, 137; C. 1928 II, 2108.

Chlorbenzol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp ₇₆₀	Chlorbenzol in Gew%	Komponente	Kp760 0	Chlorbengol in Gew%
Propylalkohol ²) Butylalkohol ¹)	96,9 115,3	17 44	Acetamid ¹) Chloressigsäure-	ca. 131,9	97
Isobutylalkohol ²).	107,1	37	methylester.2).	126,0	40
Isobutylcarbinol ²).	124,3	65	Propionsaure 3)	128,9	82
Allylalkohol ²)	96,2	15	Buttersaure 2)	131,75	97,2
Ameisensäure 3) .	95,0	45	Isobuttersäure ³)	131,2	92

¹⁾ LECAT, R. 47, 15, 17. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 111, 112, 152, 153. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19, 21, 110.

Dichte der Gemische mit Hexan zwischen —80° und +80°: SMYTH, MORGAN, Am. Soc. 50, 1556; vgl. Sm., M., BOYCE, Am. Soc. 50, 1542; mit Methanol bzw. Aceton: Burrows. James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 226; C. 1927 II, 894; mit Ather bei 18°: ROLINSKI. Phys. Z. 29 [1928], 666; mit Schwefelkohlenstoff bei 25°: WILLIAMS, OGG, Am. Soc. 50, 96; mit Benzol bei verschiedenen Temperaturen: MEYER, MYLIUS, Ph. Ch. 95, 358; WI., KECHMA, Am. Soc. 49, 1679; Bu., J.; Ro., Phys. Z. 29, 662; SMYTH, MORGAN, BOYCE. Am. Soc. 50, 1541; mit Toluol: Bu., J.; mit Campher bei 25°: Peacock, Soc. 107 [1915]. 1555; mit Chinolin bei 18°: Ro., Phys. Z. 29, 665. Viscosität der Gemische mit Benzol zwischen 0° und 80°: MEYER, MY., Ph. Ch. 95, 370; mit Brombenzol bei 20°, 40° und 60°: Unkowskaja, Wolowa, X. 57, 109; C. 1926 I, 2646; mit Toluol bei 20°, 35° und 50°: Yajnik, Mitarb., Ph. Ch. 118, 310. Einfluß einer dünnen Wandschicht von Chlorbenzol auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: Traube, Whang, Ph. Ch. [A] 138, 111. Oberflächenspannung der Gemische mit Toluol bei 20°, 35° und 50°: Yajnik, Sharma, Bharadwaj, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 67; C. 1926 II, 2147. Grenzflächenspannung gegen Wasser: Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 44, 2671; Ramdas, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 10, 20; C. 1926 II, 1935. Adsorption des Dampfes im Gemisch mit Luft durch Tierkohle bei 21° und 766 mm Druck: Alexfjewski, X. 55, 416; C. 1925 II, 642. Spezifische Wärme der Gemische mit Brombenzol zwischen 20° und 80°: Williams, Daniels, Am. Soc. 47, 1494, 1498.

Brechungsindices der Gemische mit Benzol bei 25°: WILLIAMS, KRCHMA, Am. Soc. 49. 1679; mit Brombenzol bei 25°: WI., KR., Am. Soc. 48, 1892; mit Campher bei 25°: PEACOCK, Soc. 107, 1555. Dielektr.-Konst. der Gemische mit Hexan bei 25°: WI., OGG, Am. Soc. 50, 98; zwischen —80° und +80°: SMYTH, MORGAN, Am. Soc. 50, 1556; vgl. Sm., M., BOYCE, Am. Soc. 50, 1542; der Gemische mit Äther bei 15° und 18°: KERR, Soc. 1926, 2801; ROLINSKI, Phys. Z. 29 [1928], 666; mit Schwefelkohlenstoff bei 25°: WI. OGG, Am. Soc. 50, 96; mit Benzol bei verschiedenen Temperaturen: KERR, Soc. 1926, 2798; WI., KRCHMA, Am. Soc. 49, 1679; Ro., Phys. Z. 29, 662; SM., M., B., Am. Soc. 50, 1541; mit Brombenzol bei 25°: WI., KR., Am. Soc. 48, 1892; mit Chinolin bei 18°: Ro., Phys. Z. 29, 665.

Einfluß von Chlorbenzol-Dampf auf die phosphoreszierende Flamme von Schwefel im Sauerstoff-Stickstoff-Gemisch bzw. Arsen in Sauerstoff: Emeléus, Soc. 1928, 1948; 1929, 1847. Einfluß von Chlorbenzol auf die Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin: Kerr, Soc. 1929, 241; auf die Geschwindigkeit der Racemisierung von opt.-akt. Isobornylchlorid und der Umlagerung von Camphenhydrochlorid in Isobornylchlorid: Meerwein, Montfort, A. 435, 210, 211.

Chemisches Verhalten.

Einw. von β- und γ-Strahlen des Radiums auf Chlorbenzol-Dampf allein oder im Gemisch mit Wasserstoff, auch in Gegenwart von Platin: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 7, 227; C. 1926 II, 2770. Chlorbenzol liefert beim Erhitzen mit Luft unter 40 Atm. Anfangsdruck auf 260° Kohlendioxyd und wenig Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 322; C. 1921 I, 537). Bei der elektrolytischen Oxydation in verd. Schwefelsäure an einer gekühlten Bleidioxyd-Anode entstehen kleinere Mengen Benzochinon-(1.4) und Bernsteinsäure (Fichter, Adler, Helv. 9, 279). Liefert beim Behandeln mit Wasserstoff oder Hydrazin in Methanol oder Alkohol in Gegenwart von auf Calciumcarbonat niedergeschlagenem Palladium Benzol und wechselnde Mengen Diphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2617).

Beim Überleiten von dampfförmigem Chlorbenzol mit Chlor über Kupfer bei 2006 entstehen β -Chlorbenzolhexachlorid, 1.4-Dichlor-benzol 1.2.4-Trichlor-benzol, 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol und Pentachlorbenzol (Tei, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 328; C. 1928 I, 2370). Beim Behandeln mit einer Lösung von 1 Mol Sulfurylchlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht hauptsächlich 1.4-Dichlor-benzol und weniger 1.2-Dichlor-benzol (SILBERRAD, Soc. 121, 1019). Liefert bei Einw. von Distickstofftetroxyd bei Zimmertemperatur (SCHAARSCHMIDT, BALZERKIEWICZ, GANTE, B. 58, 501) oder schneller in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei —30° bis +23° (SCH., B. 57, 2070) überwiegend 4-Chlor-1-nitro-benzol und wenig 2-Chlor-1-nitro-benzol. Ausbeuten an 2-Chlor-1-nitro-benzol und 4-Chlor-1-nitro-benzol bei der Nitrierung von Chlorbenzol mit Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure bei verschiedenen Temperaturen: Magidson, Trudy chim.-farm. Inst. Heft 6 [1923], S. 17; C. 1927 II, 2542. Zur Nitrierung mit Salpeterring Chim.-Jurn. 1881. Helt of [1923], S. 11; C. 1921 II, 2542. Zur Nichering int Salpeterschwefelsäure vgl. a. Bashioum, Powers, Ind. Eng. Chem. 15, 407; C. 1923 III, 614. Über die Geschwindigkeit der Nitrierung mit Salpetersäure bei —30° und 0° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531; mit Salpetersäure in Acetanhydrid bei 45° vgl. Ingold, Shaw, Soc. 1927, 2926. Chlorbenzol liefert mit einem Gemisch aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,5) 4-Chlor-1-nitro-benzol (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Beim Kooben mit Salpetersäure (D: 1,40) in Gegenwart von Quecksilber(II)-nitrat entstehen 2-Chlor-1-nitro-benzol(?), 4-Chlor-1-nitro-benzol und 3-Chlor-2.4.6-trinitro-phenol(?) (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 600). Beim Bebandeln mit Kaliumnitrat in einem Gemisch von Schwefelsäuremonohydrat und wenig rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad bildet sich 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (LINDEMANN, WESSEL, B. 58, 1223). Liefert beim Behandeln mit Dischwefeldichlorid in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium in Schwefelkohlenstoff-Lösung x.x-Dichlor-tbianthren-9.10-disulfid; bei anschließendem Erwärmen des Reaktionsprodukts auf 40° dagegen x.x-Dichlor-tbianthren (Syst. Nr. 2676) (Râx, Soc. 119, 1962). Zur Überführung in 4-Chlor-benzol-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 110° in Gegenwart von wenig Jod vgl. Rây, Dey, Soc. 117, 1407. Chlorbenzol gibt mit Schwefeltrioxyd in Chloroform bei 0-10° 4-Chlor-benzolsulfonsäure-(1) (COURTOT, BONNET, C. r. 182, 856). Mit Chlorsulfonsäure in rauchender Schwefelsäure (62% SO₃) unterhalb 10° entsteht 4-Chlor-benzol-sulfochlorid-(1) (Chem. Fabr. Weiler-ter Meer, D. R. P. 385049; C. 1924 I, 2631; Frdl. 14, 386). Einw. von Chlorsulfonsauremethylester: FREREJAQUE, C. r. 183, 607.

Bei der Einw. von Natrium auf siedendes Chlorbenzol erhält man außer Benzol und Diphenyl (H 5, 200) noch 1.2-Diphenyl-benzol, wenig 1.4-Diphenyl-benzol, Triphenylen, 2.2'-Diphenyl-diphenyl und andere, hochsiedende Kohlenwasserstoffe; beim Erhitzen von Chlorbenzol mit Natrium in Toluol entstehen hauptsächlich Benzol, weniger 4-Methyldiphenyl, Diphenylmethan und andere Produkte (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2093). Beim Eintragen von Chlorbenzol oder besser einer Lösung von Chlorbenzol in Toluol in eine Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak entstehen hauptsächlich Benzol und Triphenylamin, weniger Diphenylamin und andere Produkte; Chlorbenzol in Petroläther liefert bei dieser Behandlung nur Benzol und Triphenylamin (WHITE, Am. Soc. 45, 781). Reaktion mit Natrium in Dimethylanilin: Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2096. Zur Umwandlung in Anilin durch Erhitzen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak in Gegenwart von Kupfersalzen im Autoklaven auf ca. 200° vgl. Quick, Am. Soc. 42, 1041. Über die Bildung von Anilin aus Chlorbenzol beim Überleiten des Dampfes mit Ammoniak über verschiedens erhitzte Katälysatoren vgl. Smialowski, Przem. chem. 13, 397; C. 1929 II, 2554; über Bildung von Anilin aus Chlorbenzol und Ammoniak bei gleichzeitiger Gegenwart von feuchtem Kohlenoxyd vgl. Dieterle, Eschenbach, Ar. 1927, 194. Eine Lösung von Chlorbenzol von Chlorbenzol vgl. Smialowski, Ar. 1927, 194.

benzol in flüssigem Ammoniak gibt beim Behandeln mit Natrium die berechnete Menge Natriumchlorid (Dains, Brewster, Am. Soc. 42, 1578). Beim Eintragen von Natrium in ein Gemisch aus Chlorbenzol, Arsen(III)-chlorid und Äther entsteht Triphenylarsin (Prilles, B. 19 [1886], 1031); bei der analogen Umsetzung mit Antimon(III)-chlorid in Benzol erhält man Triphenylstibin, Diphenylantimontrichlorid und Triphenylstibindichlorid (Michaelis, Reese, A. 238 [1886], 43; vgl. Morgan, Vining, Soc. 117, 778). Beim Überleiten von Chlorbenzol im Gemisch mi. Wasserdampf über auf 500—550° erhitztes Siliciumdioxyd, Titan(IV)-oxyd, Aluminiumoxyd, Thoriumoxyd, Zirkonoxyd oder blaues Wolframoxyd entstehen Phenol und Diphenyläther als Hauptprodukte (Chalket, Am. Soc. 51, 2490). Die Überführung in Phenol (vgl. E I 110) läßt sich auch mit 90—92 %iger Ausbeute durch Erhitzen mit 8—10 %iger Natronlauge im eisernen oder kupfernen Autoklaven auf 300—370°, quantitativ durch Erhitzen mit ca. 10 %iger Natriumoarbonat-Lösung im eisernen Autoklaven auf 370° oder im kupfernen Autoklaven auf 320—340°, weniger gut durch Erhitzen mit wäßr. Lösungen von Borax, Dinatriumphosphat, Trinatriumphosphat oder Natriumacetat und wenig Natriumhydroxyd durchführen (Hale, Britton, Ind. Eng. Chem. 20, 114; C. 1928 I, 2206); sie erfolgt mit 75 %iger Ausbeute beim Leiten von Chlorbenzol und Wasserdampf über Kieselsäuregel bei 400° (I. G. Farbenind., D. R. P. 485310; Frdl. 16, 385). Chlorbenzol resgiert nicht mit Kaliumhydroxyd in 96 %igem Alkohol bei 320° (Petrrenko-Kritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785). Bleibt beim Erhitzen mit Magnesium in Äther im Rohr auf 85° oder unter 100 Atm. Wasserstoffdruck bei Zimmertemperatur unverändert (Gilman, Vanderwal, Brown, Bl. [4] 45, 361). Über die Reaktion mit durch Jod aktivierter Kupfer-Magnesium-Legierung in Äther vgl. G., Peterson, Schulze. R. 47, 24 Anm. 15. Gibt beim Erhitzen mit Magnesium in eisernen Autoklaven auf 160° bis 170° Phenylmagnesiumchlorid und wenig Diphenyl (Schorigm, Mitarb., B. 64 [1931],

2586, 2588). Bei Einw. von Bromnitromethan auf Chlorbenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit verd. Mineralsäure entstehen vorwiegend 4-Chlor-1-brom-benzol, weniger 4-Chlor-benzaldehyd und 4-Chlor-benzoesäure (SHERRILL, Am. Soc. 46, 2757). Chlorbenzol liefert beim Einleiten von Acetylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 90—95°1.1-Bis-[4-chlor-phenyl]-äthan und andere Produkte (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 338); über die Reaktion von Chlorbenzol mit Acetylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. a. BÖESEKEN, ADLER, R. 48, 482. Beim Behandeln mit 4-Chlor-benzylchlorid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure entsteht 4.4'-Dichlor-diphenylmethan (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 522). Geschwindigkeit der Reaktion mit 4-Nitro-benzylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30°: Olivier, Berger, R. 45, 720. Geschwindigkeit der Umsetzung mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösung bei 165°: Tronow, Krüger, Ж. 58, 1273; C. 1927 II, 1145. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von Paraformaldehyd in Chlorbenzol in Gegenwart von Zinkehlorid entsteht wenig 4-Chlor-benzylchlorid (BLANC, Bl. [4] 33, 317; vgl. a. C. 1923 I, 1571). Liefert mit Chlordimethyläther in Gegenwart von wasserhaltigem Zinkchlorid 4-Chlor-benzylchlorid (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 522). Beim Behandeln mit Bis-chlormethyl-ather bzw. Bis-brommethyl-ather in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid entstehen 4-Chlor-benzylchlorid bzw. 4-Chlor-benzylchorid; mit Bis-chlormethyl-ather in Gegenwart von konz. Schwefelsaure bei 40° wird 4.4'-Dichlor-diphenylmethan erhalten (St., Sh., Gl., Soc. 117, 522, 524). Beim Überleiten von dampfförmigem Chlorbenzol im Gemisch mit feuchtem Kohlenoxyd über erhitzte Metallkatalysatoren entsteht Benzoesaure (Dieterle, Eschen-BACH, Ar. 1927, 192). Liefert beim Erhitzen mit Quecksilber(II)-acetat auf 140° 4-Chlorphenylquecksilberacetat und andere Produkte (HANKE, Am. Soc. 45, 1322). Chlorbenzol liefert beim Erwärmen mit Phenylisocyanat in Gegenwart von Zirkoniumchlorid auf den Wasserbad sehr wenig [4-Chlor-benzoesaure]-anilid (Кліянламиеті, С. 1929 I, 2156). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Piperidin bei 16—18°: Тволом, Ж. 58, 1289; С. 1927 II, 1145; bei 215°: Tr., Krüger, Ж. 58, 1276. Reagiert nach Petrenko-Kritschenko (B. 62, 587; 3K. 61, 1785) nicht mit Piperidin in 95%igem Alkohol bei 320°.

Physiologisches Verhalten; Verwendung; Analytisches.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 68, 78; K. B. LEHMANN, F. FLURY, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 142. — Verwendung als technisches Lösungsmittel: Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 181, 231; H. GNAIM, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 97.

Bestimmung des Gehalts an Benzol, Chlorbenzol und höher chloriertem Benzol im technischen Chlorbenzol durch fraktionierte Destillation und Vergleich der Dichten der erhaltenen Fraktionen mit den Dichten von Mischungen bekannten Gehalts: BOURION, C. r. 170, 933, 990, 1181; A. ch. [9] 14, 215, 273; B., COURTOIS, C. r. 170, 1115.

- 2-Fluor-1-chlor-benzol C₆H₄ClF (E I 110). B. Zur Bildung nach RINKES (Chem. Weekb. 11 [1914], 954) vgl. Ingold, Vass, Soc. 1928, 423. Kp₇₅₈: 138—140°. Gibt beim Eintragen in Salpetersäure (D: 1,49) bei 0° 4-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol und 3-Fluor-4-chlor-1-nitro-benzol als Hauptprodukte.
- 4-Fluor-1-chlor-benzol C_8H_4ClF (H 201; E I 111). Zur Bildung aus 4-Fluor-anilin nach Swarts (R. 35 [1916], 132) vgl. INGOLD, Vass, Soc. 1928, 2265. Zur Einw. von absol. Salpetersäure vgl. I., V.

1.2-Dichlor-benzol, o-Dichlor-benzol C₆H₄Cl₂ (H 201; E I 111). B. Neben 1.4-Dichlor-benzol beim Chlorieren von Chlorbenzol mit einer Lösung von Sulfurylchlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Silberrad, Soc. 121, 1019). Zur Bildung aus diazotiertem 2-Chlor-anilin nach der Sandmeyerschen Reaktion vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 713. — E: —16,70 (Carswell, Ind. Eng. Chem. 20, 728; C. 1928 II, 1079), —170 (Errera, Phys. Z. 27 [1926], 766). Kp_{767,4}: 180,2°; Kp_{745,2}: 179,5° (Ca.); Kp₇₆₀: 179,2° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 151). D⁻⁴⁰: 1,475 (Errera, Phys. Z. 27 [1926], 766); D¹: 1,2573; D²: 1,2699 (Smyth, Morgan, Boyce, Am. Soc. 50, 1542); D¹:: 1,3112; D[∞]: 1,3088 (Ca.); D[∞]: 1,5485; n[∞]: 1,5485; n[∞]: 1,5485; n[∞]: 1,5518 (Ca.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 205, 249; C. 1928 II, 2704; 1929 I, 1308. Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes im Gemisch mit Stickstoff bis zu 150 Atm. Druck: Teves, Z. Phys. 48, 247; C. 1928 II, 12. Ramanspektrum: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 386; vgl. D., K., B. 63 [1930], 260. Teslaluminescenzspektrum: Russell, Stewart, Soc. 1929, 2434. Dielektr.-Konst. bei —40°: 3,03; bei +20°: 9,82 (Errera, Phys. Z. 27, 766; C. 1927 I, 1928); bei 20°: 7,50 (λ = 4,5 m) (Walden, Ullich, Werner, Ph. Ch. 116, 264; U., Z. El. Ch. 31, 413); bei 0°: 11,13; bei 25°: 9,93; bei 50°: 8,90 (Smyth, Morgan, Boyce, Am. Soc. 50, 1542); bei 58°: 7,00 (λ = 95 m) (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Einfluß von Tetraāthylammoniumpikrat auf die Dielektr.-Konst. von 1,2-Dichlor-benzol: Wa., U., W., Ph. Ch. 116, 272. Dipolmoment μ×101⁸: 2,0 (verd. Lösung: Benzol) (E., Phys. Z. 27, 767; C. 1927 I, 1928; C. r. 182, 1624), 2,24 (I. Errera, Polarisation diélectrique [Paris 1928], S. 115), 2,30 (verd. Lösung; Hexan oder Benzol) (Smyth, M., Am. Soc. 49, 1034), 2,25 (verd. Lösung; Hexan oder Benzol) and Mexandard and English and Scalar and Scalar and Scalar and Scalar and Scalar and Scalar and S

Verteilung von Diäthylamin zwischen 1.2-Dichlor-benzol und Wasser bei 25°: Smith, J. phys. Chem. 26, 270. Bildet mit Acetamid ein bei 173,5° siedendes, 89 Gew. % 1.2-Dichlorbenzol enthaltendes, azeotropes Gemisch (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 151). Wärmetönung beim Mischen mit Anilin: Peel, Madgin, Briscoe, J. phys. Chem. 32, 288. Dichte und Dielektr.-Konst. der Gemische mit Hexan und Benzol bei verschiedenen Temperaturen: Errera, Phys. Z. 27, 766; Smyth, Morgan, Boyce, Am. Soc. 50, 1542. — Einfluß von 1.2-Dichlor-benzol auf die Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin: Kerr, Soc. 1929, 241.

Zur Geschwindigkeit der Nitrierung mit Salpetersäure bei —30° und 0° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531. Beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und Bariumhydroxyd in einem Kupferkessel bei Gegenwart von Kaliumjodid auf 230—240° erhält man 2-Chlor-phenol und Brenzcatechin (C. F. Boeheringer & Söhne, D. R. P. 286 266; C. 1915 II, 566; Frdl. 12, 158). Geschwindigkeit der Reaktion mit alkoh. Kalilauge im Rohr bei 151°: Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20. 1.2-Dichlor-benzol liefert mit einer Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak Benzol und o-Phenylendiamin (Kraus, White, Am. Soc. 45, 774). Beim Überleiten von dampfförmigem 1.2-Dichlor-benzol im Gemisch mit feuchtem Kohlenoxyd über erhitzte Metallkatalysatoren entsteht Benzoesäure (Dieterle, Eschenbach, Ar. 1927, 193). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf 100—120° 2-[3.4-Dichlor-benzoyl]-benzoesäure (Phillips, Am. Soc. 49, 475; M. Tanaka, N. Tanaka, Bl. chem. Soc. Japan 3, 286; C. 1929 I, 752); bei 150° oder unter Druck bei 130° wird 2.3-Dichlor-anthrachinon erhalten (T., T.). Reaktion mit Lithiumbutyl in Petroläther: Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2328. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Pyridin und Piperidin bei 16—18°: Tronow, Ж. 58, 1288, 1289; C. 1927 II, 1145.

Physiologisches Verhalten (Giftigkeit für Insekten usw.): H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffehemie ? Abt. Rd. II (Rerlin, Leitzig 14032) S. 70, 78. Tempergenerer

Physiologisches Verhalten (Giftigkeit für Insekten usw.): H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 70, 78; TATTERSFIELD, ROBERTS, Ber. Physiol. 4, 319; C. 1921 I, 232; Ta., GIMINGHAM, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884. Toxizität in Beziehung zur Verwendung als technisches Lösungsmittel: K. B. LEHMANN, F. FLURY, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 143. — Verwendung als Reinigungsmittel für Metalle: GROGGINS, SCHOLL, Ind. Eng. Chem. 19, 1029; C. 1928 I, 1251.

1.3-Dichlor-benzol, m-Dichlor-benzol C₆H₄Cl₂ (H 202; E I 111). B. Beim Erhitzen von 3-Chlor-1-nitro-benzol mit Thionylchlorid im Rohr auf 190-2000 (DAVIES, HICKOX, Soc. 121, 2648). Zur Bildung aus diazotiertem 3-Chlor-anilin nach der Sandmeyerschen Reaktion

vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 713; Brydówna, Roczniki Chem. 7, 439; C. 1928 I, 2820. E: —26,25° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 67; C. 1921 III, 288), —24,4° (Errera, Phys. Z. 27 [1926], 766). D-35: 1,47 (E.); D₁^{10,5}: 1,2879 (v. Auwers, A. 422, 164); D₂¹⁰: 1,3085; D₂¹⁰: 1,2799; D₂¹⁰: 1,2523 (Smyth, Morgan, Boyce, Am. Soc. 50, 1542); D₂¹⁰: 1,244 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332). Parachor: Mumford, Phil.Ips, Soc. 1929, 2118. n₂^{10,6}: 1,5411; n₂^{10,6}: 1,5457; n₃^{0,6}: 1,5589; n₂^{10,6}: 1,5699 (v. Au.). Ultraviolett-Absorptions-spektrum des Damufas: Errera Henny I. Phys. Red. [61, 2, 205, 240, C. 1928 II. 2704] spektrum des Dampfes: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 205, 249; C. 1928 II, 2704; 1929 I, 1308. Dielektr.-Konst. bei —35°: 2,92; bei 20°: 4,90 (E., Phys. Z. 27, 766; C. 1927 I, 1928); bei 0°: 5,403; bei 25°: 5,039; bei 50°: 4,703 (SM., B.); bei 58°: 4,63 (λ = 95 m) (Kerr, *Phil. Mag.* [7] 3, 332; *C.* 1927 II, 388). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,37 (J. Errera, Polarisation diélectrique [Paris 1928], S. 115), 1,48 (verd. Lösung; Hexan oder Benzol) (Smyth, Morgan, Boyce, *Am. Soc.* 50, 1544). — Einfluß von 1.3-Dichlor-benzol auf die Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin: Kerr, *Soc.* 1929, 241.

Beim Überleiten von dampfförmigem 1.3-Dichlor-benzol mit Wasserstoff über Nickel bei 270° entstehen Benzol und Chlorbenzol (Man.He, Caoutch. Guttap. 18, 10909; C. 1921 III, 467).1.3-Dichlor-benzol liefert beim Behandeln mit 1 Mol Chlor in Gegenwart von Aluminium chlorid bei 600 1.2.4-Trichlor-benzol und wenig 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol (OLIVIER, R. 39, 412). Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure außer 4.6-Dichlor-1.3-dinitrobenzol (vgl. H 202) geringere Mengen 2.4-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Dann, Soc. 1929, 2460). Über die Geschwindigkeit der Nitrierung bei -30° und 0° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, Der die Geschwindigkeit der Micherung dei —30° und 0° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531. Beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (45% SO₃) auf 140—150° entsteht 4.6-Dichlor-benzol-disulfonsäure-(1.3) (Davies, Poole, Soc. 1927, 1122). Geschwindigkeit der Umsetzung mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung im Rohr bei 176°: Holleman, R. 39, 749; mit 1n-alkoholischer Kalilauge bei 151° und mit 1n-Natriumäthylat-Lösung bei 175°: Clark, Crozier, Trans. 70y. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20.

Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie,

Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 70.

1.4-Dichlor-benzol, p-Dichlor-benzol C₆H₄Cl₂ (H 203; E I 111). B. Neben anderen Produkten beim Überleiten von Chlorbenzoldampf und Chlor über Kupfer bei 2000 (TEI, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 329; C. 1928 I, 2370). Als Hauptprodukt beim Chlorieren von Chlorbenzol mit 1 Mol Sulfurylchlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (SILBERRAD, Soc. 121, 1019). Aus diazotiertem 4-Chlor-anilin in essigsaurer Lösung und Kupfer(I)-chlorid in salzsaurer Lösung, am besten bei 0-50 (FRY, GROTE, Am. Soc. 48, 711).

Grote, Am. Soc. 46, 711).

Physikalische Eigenschaften. F: 54° (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1173); E: 53° (Errera, Phys. Z. 27 [1926], 766). Kp₇₆₀: 174.35° , 174.5° , 174.6° (Lecat, R. 47, 16; Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 25). D₁: 1,533 (fest) (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200); D₂: 1,248 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332); D₂^{(8),6}: 1,2310; D₂^{(8),3}: 1,2189 (v. Auwers, A. 422, 164). Oberflächenspannung zwischen 68° (30,69 dyn/cm) und 170° (19,82 dyn/cm): Su. Parachor: Su., Soc. 125, 1182. Molekularwärme zwischen —172,0° (15,6 cal/Mol) und +50,7° (51,0 cal/Mol): Andrews, Haworth, Am. Soc. 50, 3000 ¹). $n_{\alpha}^{(8)}$: 1,5225; $n_{\alpha}^{(8)}$: 1,5267; $n_{\beta}^{80,9}$: 1,5391; $n_{\alpha}^{80,3}$: 1,5167; $n_{\beta}^{80,3}$: 1,5210; $n_{\beta}^{80,3}$: 1,5339; $n_{\gamma}^{80,3}$: 1,5446 (v. Au.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 205, 249; C. 2,67; bei 55° : 2,42 (Errera, *Phys. Z.* 27, 766; *C.* 1927 I, 1928); bei 58° : 2,62 ($\lambda=95$ m) (Kerr, *Phil. Mag.* [7] 3, 332; *C.* 1927 II, 388). Besitzt kein Dipolmoment (E., *C. r.* 182, 1624; Smyth, Morgan, Boyce, *Am. Soc.* 50, 1544).

Zusammensetzung der festen und flüssigen Phasen im ternären System aus 1.4-Dichlorbenzol, 1.4-Dibrom-benzol und 89 % igem Alkohol: G. Meyer, R. 42, 306. Thermische Analyse des Systems mit Schwefel: Bruni, Pelizzola, R. A. L. [5] 30 II, 158. Azeotrope Gemische, die 1.4-Dichlor-benzol enthalten, s. in der Tabelle auf S. 155. Dichte und Dielektr.-Konst. der Gemische mit Benzol bei 0°, 25° und 50°: SMYTH, MORGAN, BOYCE, Am. Soc. 50, 1542; vgl. Errera, C. r. 182, 1624. Einfluß von 1.4-Dichlor-benzol auf die Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin: KERR, Soc. 1929, 241.

¹⁾ In der Tabeile des Originals irrtümlich als p-C6H2Cl4 bezeichnet.

1.4-Dichlor-benzol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp ₇₆₀ 0	1.4-Dichlor- benzoi in Gew%	Komponente	K _{P760} 0	1.4-Dichlor- benzol in Gew%
d-Limonen 3) Glycerin-a.a'-dichlor- hydrin 3) Diisoamyläther 4) Hexylalkohol 5) Cyclohexanol 2) Phenol 3) p-Kresol-methyl- äther 5) Benzaldehyd 4) Acetamid 1) Chloressigsäure 2)	174,2 168,2 172,4 157,75 160,1 171,0 177,07 174,1 169,9 167,55	86 55 36,5 81,3 74,8 ca. 6 83 90 75,5	Trichloressigsäure 3) Propionamid 1). Buttersäure 4). Isobuttersäure 5) Isovaleriansäure 4). Dimethyloxalat 3). Diäthyloxalat 3). Dimethylmalonat 4) Anilin 1). Cineol 2)	174,0 172,9 160,0 153,0 168,95 162,05 174,25(?) 171,0 173,9 a. 173,5 160,3	ca. 88 97 45 28 72 35 ca. 5 72 87 ca. 80 36,5

¹⁾ LECAT. R. 47, 16, 17. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 172, 290. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 24, 155. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 19, 118, 119, 120, 121. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 25, 111.

Chemisches Verhalten.

Beim Überleiten von dampfförmigem 1.4-Dichlor-benzol mit Wasserstoff über Nickel bei 270° entstehen Benzol und Chlorbenzol (Mailhe, Caoutch, Guttap. 18, 10909; C. 1921 III, 467). 1.4-Dichlor-benzol liefert beim Behandeln mit 2 Mol Chlor auf dem Wasserhade in Gegenwart von Eisenpulver 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol als Hauptprodukt (Helleman, R. 39, 737). Giht bei weiterem Chlorieren mit entsprechenden Mengen Sulfurylchlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid 1.2.4-Trichlor-benzol und 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol neben wenig 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol (Silberrad, Soc. 121, 1019). Zur Nitrierung von 1.4-Dichlor-benzol vgl. Ho., R. 39, 440; Den Hollander, van Haeffen, Versl. Akad. Amsterdam 28, 488; C. 1920 III, 338; Ho., Den H., van H., R. 40, 323; Maclegd, Pfund, Kilpatrick, Am. Soc. 44, 2260; Page, Heasman, Soc. 123, 3247; Turskil, Piotrgwski, Winawer, Przem. chem. 11, 368, 369; C. 1927 II, 809. 1.4-Dichlor-henzol liefert heim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (10—12% SO₃) auf 140—150° 2.5-Dichlor-benzol-sulfonsäure (1) und wenig 2.5.2'.5'-Tetrachlor-diphenylsulfon (Crowelle, Raiford, Am. Soc. 42, 147). Gibt bei 1-stdg. Erhitzen mit 5 Mol Chlorsulfonsäure auf 120—150° 2.5-Dichlor-benzol-sulfonsäure, Erhitzen mit einem großen Überschuß an Chlorsulfonsäure auf 140° entstehen 2.5-Dichlor-benzol-disulfochlorid-(1.3), geringe Mengen 2.5-Dichlor-benzol-disulfochlorid-(1.4) und Hexachlorbenzol (GE.-Fü., Fi., M. 48, 632). Beim Erhitzen mit viel Chlorsulfonsäure und Natriumchlorid auf 210—220° erhält man Hexachlorbenzol als Hauptprodukt (GE.-Fü., Fi., M. 48, 637). Liefert heim Behandeln mit Butylchlorid und Natrium in Xylol bei 110—150° 1.4-Dihutyl-benzol, Diphcnyl und andere Produkte (Mgrgan, Htornbottom, Soc. 119, 1891). Gibt mit Natriumtrimethylzinn in flüssigem Ammoniak + Ather p-Phenylen-bis-trimethylstannan (CH₃)₃Sn·C₆H₄·Sn(CH₃)₃ (Kraus, Sessions, Am. Soc. 47, 2365).

Physiologisches Verhalten (Giftigkeit für Insekten und Würmer usw.): H. STAUB in J. HGUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 70. 78; SGLIMANN, C. 1920 I, 513; TATTERSFIELD, GIMINGHAM, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T. C. 1927 II, 1884. — Verwendung zur Bekämpfung von Pflanzenschädlingen: Chem. Fahr. Dr. Reis, D. R. P. 454899; C. 1928 I, 2446; Frdl. 15, 1801; zur Bekämpfung der Kleidermotte und anderer Insekten (unter der Bezeichnung Globol): Agfa, D. R. P. 258405; Frdl. 15, 1764; Küster, Günzler, C. 1915 II, 284; Curschmann, C. 1915 II, 481; Cifferei, C. 1929 II, 2478. — Bestimmung in technischem Chlorhenzol durch fraktionierte Destillation: Bourion, C. r. 170, 933; A. ch. [9] 14, 218.

4-Fluor-1.2-dichlor-benzol $C_8H_3Cl_2F$, Formel I auf S. 156. B. Aus diazotierten 5-Fluor-2-chlor-anilin mittels der Sandmeyerschen Reaktion (DE CRAUW, R. 48, 1063). In kleiner Menge durch Diazotieren von 3.4-Dichlor-anilin in stark schwefelsaurer Lösung und Behandlung mit heißer Flußsäure (KRAAY, R. 48, 1055). — Flüssigkeit. Ein nicht völlig reines Produkt hatte Kp_{988,6}: 170,9—171,4° (Kr.). — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung 3.4-Dichlor-phenol (DE Cr.).

[Syst. Nr. 464

2-Fluor-1.4- dichlor-benzol $C_0H_3Cl_0F$, Formel II. B. Aus 3-Fluor-4-chlor-anilin nach Sandmeyer (de Crauw, R. 48, 1063). — F: $+2^{\circ}$. Kp₇₆₀: 168° . — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung 2.5-Dichlor-phenol.

1.2.3-Trichlor-benzol C₆H₃Cl₃, Formel III (H 203; E I 112). Liefert beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,5) auf 50—60° 2.3.4-Trichlor-1-nitro-benzol (Beilstein, Kurbatow, A. 192 [1878], 235; Holleman, R. 39, 448). Beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure entsteht 4.5.6-Trichlor-1.3-dinitro-benzol (Hüffer, R. 40, 452). Liefert beim Erwärmen mit Chlorsulfonsäure auf ca. 70° 2.3.4 - Trichlor - benzol - sulfochlorid - (1) (I. G. Farbenind., E. P. 287178; C. 1929 II, 352).

1.2.4-Trichlor-benzol C₆H₃Cl₃, Formel IV (H 204; E I 112). B. Neben anderen Produkten beim Leiten von Benzol-Dampf oder Chlorbenzol-Dampf und Chlor über Kupfer bei 200° (Tei, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 327, 329; C. 1928 I, 2370). Beim Chlorieren von 1,3-Dichlor-benzol mit 2 Atomen Chlor in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 60° (OLIVIER, R. 39, 412) oder von 1.4-Dichlor-benzol mit 1 Mol Sulfurylchlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Kühlung (SILBERRAD, Soc. 121, 1019). Durch Erhitzen von 2-Chlor-benzol-disulfochlorid-(1.4) mit Phosphorpentachlorid im Rohr bei 210° (Ol., R. 39, 502). Beim Eintragen der Blei(IV)-chlorid-Verbindung des 2.4-Dichlor-benzol-diazoniumchlorids-(1) in eine warme Lösung von Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1985). — F: 17—18° (Ol., R. 39, 502). Kp: 212—213° (Si.), 213° (Ch., G., P.). — Verteilung von Diäthylamin zwischen 1.2.4-Trichlor-benzol und Wasser bei 25°: SMITH, J. phys. Chem. 26, 271. Kontaktwinkel mit Wasser: NIETZ, J. phys. Chem. 32, 261.

Liefert beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure quantitativ 2.4.5-Trichlor-1.3-dinitro-Liefert beim Kochen mit Salpeterschwetelsäure quantitativ 2.4.5-Trichlor-1.3-dinitrobenzol (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15 [1868], 275; HÜFFER, R. 40, 452). Gibt beim Erhitzen mit methylalkoholischer Natronlauge auf 180—190° 2.5-Dichlor-phenol (AGFA, D. R. P. 349794; C. 1922 IV, 45; Frdl. 14, 428). Geschwindigkeit der Umsetzung mit 1 n-alkoh. Kalilauge und mit 1 n-Natriumäthylat-Lösung im Rohr bei 151° bzw. 175°: Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20.

Insecticide Wirkung: Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884; H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin, Leinzig 1932] S. 78 im Artikel Jodhenzol

[Berlin-Leipzig 1932], S. 78 im Artikel Jodbenzol.

1.3.5-Trichlor-benzol C₆H₃Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 204; E I 113). B. Entsteht, wenn Chloracetylen im Gemisch mit Stickstoff der Licht- und Wärmestrahlung einer 100 Watt-Lampe ausgesetzt wird (INGOLD, Soc. 125, 1536). Zur Bildung von 1.3.5-Trichlor-benzol beim Chlorieren eines Gemisches von 1.3-Dichlorbenzol und 1.4-Dichlor-benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (MOUNEYRAT, POURET, Denzol und 1.4-Dichlor-benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127 [1898], 1028) vgl. Olivier, R. 39, 411. In geringer Menge beim Erhitzen von 5-Brom-benzol-disulfochlorid-(1.3) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 230—240° (Ol. DE KLEERMAEKEE, R. 39, 643). Zur Bildung nach Jackson, Lamar (Am. 18 [1896], 667) vgl. Holleman, van Haeften, R. 40, 74; Davies, Poole, Soc. 1927, 1123. — Kp₇₆₀: 208,4° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 111). Bildet azeotrope Gemische mit m-Kresol (Kp₇₆₀: 200,5°; 40 Gew.-% 1.3.5-Trichlor-benzol) und p-Kresol (Kp₇₆₀: 200,2°; 40 Gew.-% 1.3.5-Trichlor-benzol) und angegriffen; bei längerem Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (72% SO₃) auf dem Wasserbad entsteht 2.4.6-Trichlor-benzol-disulfonsäure-(1.3) (DAVIES, POOLE, Soc. 1927, 1123, 1124). Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung bei 176°: HOLLEMAN, R. 39, 749.

5-Fluor-1.2.4-trichlor-benzol C₆H₂Cl₂F, Formel V. B. Aus diszotiertem 5-Fluor-2.4-dichlor-anilin nach Sandmeyer (de Crauw, R. 48, 1065). — F: 62°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung 2.4.5-Trichlor-phenol.

1.2.3.4-Tetrachlor-benzol $C_6H_2Cl_4$, Formel VI (H 204). B. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin durch Diazotieren in verd. Salzsäure und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung

$$\mathbf{v}. \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ \mathbf{v}. \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{c}_{\mathbf{l}}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \end{array}}_{\mathbf{l}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} c_{\mathbf{l}} \\ c_{\mathbf{l}} \\ c$$

oder Kupferpulver (Holleman, R. 39, 741; Ho., van Haeffen, R. 40, 70). — F: 47,5° (Ho.). — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf 180° 2.3.6-Trichlor-phenol und 2.3.4-Trichlor-anisol (Ho.). Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung im Rohr bei 176°: Ho., R. 39, 749.

1.2.3.5 - Tetrachlor - benzol C₆H₂Cl₄, Formel VII (H 204; E I 113). B. In geringer Menge beim Behandeln von 1.4-Dichlor-benzol mit 2 Mol Sulfurylchlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 40—80° (Silberrad, Soc. 121, 1020). Durch Erhitzen von 2.5-Dichlor-benzol-disulfochlorid-(1.3) (Gebauer-Fülnbegg, Figdor, M. 48, 633) oder von 2-Chlor-benzol-trisulfochlorid-(1.3.5) (Olivier, R. 39, 197) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 160—180° bzw. 200—210°. Zur Bildung aus 2.4.6-Trichloranilin nach Sandmeyer vgl. Holleman, R. 39, 739. Entsteht auch aus 3.4.5-Trichloranilin beim Diszotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung bei 0°: Berckmans, Ho., R. 44, 856. — Liefert beim Erhitzen mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 180° 2.3.5-Trichlor-phenol und 2.3.5-Trichlor-anisol; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 176°: Ho., R. 39, 749.

1.2.4.5-Tetrachlor-benzol C₆H₂Cl₄, Formel VIII (H 205; E I 113). B. Neben anderen Produkten beim Überleiten von dampfförmigem Benzol oder Chlorbenzol und Chlor über Kupfer bei 200° (Thi, Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 327, 329; C. 1928 I, 2370). Zur Bildung durch Chlorierung von Benzol oder 1.4-Dichlor-benzol in Gegenwart von Eisen vgl. Holleman, R. 39, 736. Bei der Chlorierung von 1.4-Dichlor-benzol mit 2 Mol Sulfuryl-chlorid in Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 40—80° (Shiberrad, Soc. 121, 1020). Aus 2.5-Dichlor-benzol-disulfochlorid-(1.4) und Phosphorpentachlorid im Rohr bei 180° (Gebauer-Fülnege, Figdor, M. 48, 634). In kleiner Menge neben 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol beim Behandeln von in salzsaurer Lösung diazotiertem 5-Chlor-2.4-dinitro-anilim mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 42, 368; C. 1927 I, 1431). — Molekularwärme zwischen —172° (20,8 cal/Mol) und +62,6° (55,4 cal/Mol): Anderswe, Haworff, Am. Soc. 50, 3000. Röntgenluminescenzspektrum: de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 261; C. 1924 I, 134. Ist entgegen älteren Angaben löslich in kaltem Alkohol (G.-F., FI.).

1.2.4.5-Tetrachlor-benzol liefert bei weiterem Chlorieren mit Sulfurylchlorid in Gegenwart von Dischwefeldichlorid und Aluminiumchlorid in Thionylchlorid oder Tetrachlor-kohlenstoff wenig Pentachlorbenzol und viel Hexachlorbenzol (Silberrad, Soc. 121, 1021). Beim Kochen mit einem Gemisch von Salpetersäure (D: 1,52) und rauchender Schwefelsäure (25 % SO₂) entstehen 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dinitro-benzol und Zersetzungsprodukte (Berokmans, Holleman, R. 44, 851). Gibt beim Erhitzen mit Alkalihydroxyden und Alkoholen auf höhere Temperatur 2.4.5-Trichlor-phenol (Agfa, D. R. P. 349794; C. 1922 IV, 45; Frdl. 14, 428). Beim Erhitzen mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 180° entstehen 2.4.5-Trichlor-phenol und 2.4.5-Trichlor-anisol (Ho., R. 39, 737); Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung bei 176°: Ho., R. 39, 749; mit 1 n-alkoholischer Kalilauge bei 151° und 175° und mit 1 n-Natriumäthylat-Lösung bei 175°: Clark, Croxier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20. — Insecticide Wirkung: Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 48, 369 T; C. 1927 II, 1884.

Pentachlorbenzol C₆HCl₅ (H 205; E I 113). B. Neben anderen Produkten beim Uberleiten von Chlorbenzol-Dampf und Chlor über Kupfer bei 200° (Tr., Komatsu, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 10, 329; C. 1928 I, 2370). Zur Bildung nach Thomas (C. r. 126 [1898], 1212) vgl. Holleman, R. 39, 745. Neben viel Hexachlorbenzol beim Behandeln von 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol mit 1 Mol Sulfurylchlorid in Gegenwart von Dischwefeldichlorid und Aluminiumchlorid in Thionylchlorid oder Tetrachlorkohlenstoff bei 40—80° (SILBERRAD, Soc. 121, 1021). Aus 2.3.5.6-Tetrachlor-anilin durch Diazotieren in konz. Schwefelsäure und Behandeln mit salzsaurer Kupfer(I)-chlorid-Lösung (Ho., R. 39, 746). — Liefert beim Erhitzen mit 0,5 n-Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 180° 2.3.4.5-Tetrachlor-phenol und 2.3.5.6-Tetrachlor-phenol; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 176°: Ho., R. 39, 749.

Hexachlorbensol C₀Cl₆ (H 205; E I 113). B. Als Hauptprodukt beim Erhitzen von 1.4-Dichlor-bensol mit sehr viel Chlorsulfonsäure und Natriumchlorid auf 210—220° (Gebauee-Fülnegg, Figdor, M. 48, 637). Beim Erwärmen von 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol mit Sulfurylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Dischwefeldichlorid (SILBERAD, Soc. 121, 1021). Durch Chlorieren von 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol in Gegenwart von Eisen-pulver bei 140—150° oder von 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid bei 180° (Hüffer, R. 40, 452, 458). Bei mehrtägigem Erhitzen von Resorcin mit 100 Tln. Chlorsulfonsäure auf 160—170° (POLLAK, Gebauer-Fülnegg, Blumenstock, M. 46, 514). Aus Phloroglucin bei 70-stdg. Erhitzen mit 50 Tln. Chlorsulfonsäure auf 150° bis 160° oder durch 2-stdg. Erhitzen mit 50 Tln. Chlorsulfonsäure und Natriumchlorid auf 180—200° (P., G.-F., M. 47, 553). Aus Hydrochinon-disulfochlorid-(2.5) und Phosphorpentachlorid im Rohr bei 140° (Litvax, Riesz, Landau, B. 62, 1867). Durch Erhitzen

von Pyrogallol-disulfonsäure-(4.6) oder von Pyrogallol-disulfochlorid-(4.6) mit Thionylchlorid im Rohr auf 250° (P., G.-F., M. 47, 556, 557).

Röntgenogramm: Mark, B. 57, 1826; Plummer, Phil. Mag. [6] 50, 1215; C. 1926 I, 1930. Härte: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 329. F: 228° (Pollak, Gebauer-Fülnegg, Blumenstock, M. 46, 514), 229,5° (kort.) (Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III [1925], 154). Molekularwärme zwischen —172,0° (20,5 cal/Mol) und +62,6° (71,8 cal/Mol): Andrews, Haworth, Am. Soc. 50, 3000. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 128. Röntgenluminescenzspektrum: De Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 261; C. 1924 I, 134. — Schwer löslich in kaltem Tetrachlorkohlenstoff (Gebauer-Fülnegg, Figdor, M. 48, 637). Löslichkeit in p-Cymol bei verschiedenen Temperaturen: Wheeler, Am. Soc. 42, 1844. Unlöslich in flüssigem Schwefeldioxyd und in flüssigem Ammoniak (De Carli, G. 57, 351). Verhalten polymolekularer Filme auf Calciumchlorid-Lösung: Harkins, Morgan, P.: nation. Acad. USA. 11, 641; C. 1926 I, 1949; Ha., Colloid Symp. Mon. 5. 24; C. 1928 II, 229.

Beim Überleiten von dampfförmigem Hexachlorbenzol mit Wasserstoff über Nickel bei 270° entstehen Trichlorbenzol, Dichlorbenzole, Chlorbenzol und Benzol (MAILHE, Caoutch. Guttap. 18, 10909; C. 1921 III, 467). Liefert beim Erhitzen mit 0,5 n. Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 180° Pentachlorphenol und Pentachloranisol (Holleman, R. 39, 749); Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat-Lösung bei 151°: Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20; bei 176°: Ho.; mit alkoh. Kalilauge bei 151° und mit Natriumäthylat-Lösung bei 175°: Cl., Cr. [Knobloch]

c) Brom-Derivate.

Brombenzol C_6H_5 Br (H_206; E I 113). B. Beim Kochen von niedrigschmelzendem 1.2.3.4-Tetrabrom-cyclohexan mit Natriumäthylat-Lösung (F. Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 121; C. 1926 I, 2343). Durch Erhitzen von Benzol mit 1/2 Mol Brom bei allmählicher Zugabe von Salpetersäure (D: 1,52) oder eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Nitrosulfonsäure oder von Salpetersäure (D: 1,52) und rauchender Schwefelsaure (10% SO₃) auf dem Wasserbad (VARMA, NARAYAN, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 285; C. 1928 I, 489). Bei der Elektrolyse einer Suspension von Benzol in konz. Bromwasserstoffsäure (an Graphit-Anoden und Platin-Kathoden) bei 45° (Croco, Lowy, Trans. am. electroch. Soc. 50, 318; C. 1927 I, 421). Durch vorsichtiges Erwarmen von Benzol und Selen(II)-bromid in Gegenwart von Aluminiumbromid in Schwefelkohlenstoff-Lösung, neben Diphenylmono- und diselenid (Loevenich, Sipmann, J. pr. [2] 124, 130). Neben anderen Produkten aus Benzol und Bromnitromethan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (SHERRILL, Am. Soc. 46, 2756). Aus Dibenzoylperoxyd beim Behandeln mit Phosphoroxybromid bei 1920 im Stickstoffstrom, neben Benzoesäure (Reynhart, R. 46, 67). Bei der Einw. von Kupferhydrid auf diazotiertes Anilin in Bromwasserstoffsäure bei 0° (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). In geringer Menge beim Erhitzen von 1.4-Dibrombenzel mit Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Corisarow, Soc. 119, 447). Aus Phenylmagnesiumbromid und p-Toluolsulfobromid in Ather unter Kühlung (GILMAN, FOTHERGILL, Am. Soc. 51, 3506). Entsteht auch bei Einw. von Magnesium auf 1.3- und 1.4-Dibrom-benzol in Alkohol in Gegenwart von Jod und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (Salkind, Rogowina, 3K. 59, 1015, 1017; C. 1928 I, 2939). Bei der Einw. von Brom auf Zinntetraphenyl (Bost, Borgstrom, Am. Soc. 51, 1922) und auf Phenylzinntribromid (Kotscheschkow, B. 62, 998).

Physikalische Elgenschaften.

Kp₇₆₀: 156,15° (Тіммегмаля, Магтій, J. Chim. phys. 23, 782). Kp₇₆₂: 156,2—156,3° (Тѕикамото, Japan. J. Chem. 2, 137; С. 1928 II, 2108); Kp₇₆₀: 155° (kort.) (Sugden, Soc. 135, 1172); Kp₄₆₇: 140°; Kp₁₆: 40° (Herbst, Koll. Beih. 23, 332; С. 1926 II, 2544); Kp: 156,2—156,3° (Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1891). Maximaler Siedeverzug bei Atmosphärendruck: Kenrick, Gilbert, Wismer, J. phys. Chem. 28, 1302. Kritische Dichte: 0,4853 (Herz, Ar. 1927, 213). D; zwischen —0,1° (1,5220) und 142,5° (1,3250): J. Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 356; D; 1,52200; D; 1,50170; D; 1,48150 (Тіммегмаля, Магтій, J. Chim. phys. 23, 782); D; 1,5038; D; 1,4986 (v. Auwers, A. 422, 164); D; 1,4875 (Тѕикамото, Japan. J. Chem. 2, 137; С. 1928 II, 2108); D; 1,444 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332); D; 1,5077; D; 1,4944 (Miller, Pr. roy. Soc. [A] 108 [1924], 740). Isotherme Kompressibilität bei 0 und 8 Atm. Überdruck bei 8,37°: 57,02×10— Atm⁻, bei 17,75°: 62,28×10— Atm⁻ (K. Schmidt, Ann. Phys. [4] 76, 571). Viscosität zwischen —0,1° (0,01566) und 142,5° (0,00385 g/cmsec): J. Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 356. Viscosität bei 8,81°: 0,01306; bei 19,91°: 0,01133 (Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 740); bei 15°: 0,01196; bei 30°: 0,00985 g/cmsec (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 784). Viscosität bei 30° und 75° bei Drucken bis zu 8000 kg/cm²: Beigdman, Pr. nation.

Acad. USA. 11, 605; Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 80; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Oberflächenspannung zwischen 15° (37,92) und 150° (22,50 dyn/cm): Sugden, Soc. 125, 1182; bei 20° und 60°: Postowski, Ж. 61, 721; С. 1931 II, 427. Parachor: Su.; Post. Molekular-wärme op zwischen —172° (14,3) und —41,5° (30,5 cal/Mol): Andrews, Haworth, Am. Soc. 50, 3000; zwischen 20° (36,18) und 80° (38,45 cal/Mol): WILLIAMS, DANIELS, Am. Soc. 47, 1491. Verdampfungswärme bei 154,79°: 57,63 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Flüchtigkeit: HERBST, Koll. Beih. 23, 332; C. 1926 II, 2544).

n. 10.8 1.5649 (Szivessy, Ann. Phys. [4] 68, 150); $n_{\alpha}^{15.7}$: 1,5578; $n_{\beta}^{15.7}$: 1,5631; $n_{\beta}^{15.7}$: 1,5772; $n_{\gamma}^{15.7}$: 1,5893; $n_{\alpha}^{16.5}$: 1,5560; $n_{\beta}^{16.5}$: 1,5615; $n_{\beta}^{16.5}$: 1,5753 (v. Auwers, A. 422, 164); $n_{\alpha}^{15.}$: 1,55700; $n_{\beta}^{15.}$: 1,56252; $n_{\beta}^{15.}$: 1,57636; $n_{\gamma}^{15.}$: 1,58837 (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 784); $n_{\beta}^{15.}$: 1,5572 (J. Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 356); $n_{\beta}^{15.}$: 1,55711 (Williams, Krohma, Am. Soc. 48, 1891). Brechungsindices zwischen 420 (1,5937) und 285 m μ (1,7042) bei 15,90°: Volvey, Ph. 120. 246 Fig. 160 Produce and 180 Produce and Voellmy, Ph. Ch. 127, 348. Einfluß des Druckes auf die Brechungsexponenten für $\lambda = 653$, 589 und 543 m μ : Himstedt, Wertheimer, Ann. Phys. [4] 67, 399. Lichtabsorption von flüssigem Brombenzol im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington] 1905, S. 240; vgl. a. Barnes, Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016; von Brombenzol-Dampf: Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 563; C. 1923 III, 979; vgl. a. Henri, C. r. 177, 1039. Lichtzerstreuung und Depolarisationsgrad des zerstreuten Vgl. 8. HENRI, C. 7. 177, 1039. Lichtzeisufedung und Depolarisationsgrad des Zeisufedung Lichts an flüssigem Brombenzol: Gans, Z. Phys. 30, 233; C. 1925 I, 1565; II, 1509; KRISHNAN, Phil. Mag. [6] 50, 706; C. 1926 I, 838; BANERJEE, Indian J. Phys. 2, 59; C. 1928 I, 1838; S. R. RAO, Indian J. Phys. 3, 25; C. 1929 I, 20; in dampfförmigem Brombenzol: Ganesan, Phil. Mag. [6] 49, 1220; C. 1925 II, 1011; I. R. RAO, Indian J. Phys. 3, 25; C. 1926 II, 1011; I. R. RAO, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, Phys. Z. 30, 384; C. 1929 II, 970; M. 52, 381; B. 63 [1930], 259; WOOD, Phil. Mag. [7] 7, 862; C. 1929 II, 1135; Petrikaln, Hochberg, Ph. Ch. [B] 3, 221; Pe., Ph. Ch. [B] 3, 362, 405. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2002.

Dielektr.-Konst. bei —20°: 6,40; bei 0°: 5,90; bei 20°: 5,53; bei 100°: 4,56 (Bergholm, Ann. Phys. [4] 65, 136); bei 12—14°: 5,47 (Walden, Ulich, Werner, Ph. Ch. 116, 264); bei 25°: 5,397 ± 0,005 (Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1891).; bei 58°: 4,92 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388); bei 26,6° und Drucken zwischen 10 und 60 Atm.: Grenacher, Ann. Phys. [4] 77, 154. Dipolmoment μ × 10¹⁸: 1,56 (in Benzol-Lösung bei unendlicher Verdünnung) (Höjendahl, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898; Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114). Zum Dipolmoment vgl. ferner Williams, Phys. Z. 29, 683; Am. Soc. 50, 2351; Swyhl. Am. Soc. 48, 2463. Elektrische Leitfähigkeit bei 26°: Rabinowitsch. Ph. Ch. SMYTH, Am. Soc. 48, 2163. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 72; Ж. 58, 233. Elektrische Doppelbrechung zwischen —20° und 100°: Bergholm. Magnetische Doppelbrechung: Szivessy, Z. Phys. 18, 102; C. 1924 I, 2567; Raman, Krishnan, Pr. roy. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127; zwischen 4,7° und 54,7°: Sz., Ann. Phys. [4]

68, 151.

Verteilung von Diäthylamin zwischen Brombenzol und Wasser bei 25°: Sмітн, J. phys. Chem. 26, 269. Thermische Analyse der Gemische mit N_2O_4 : Pascal, Bl. [4] 33, 543. Brombenzol enthaltende binäre Azeotrope s. in der untenstehenden Tabelle. Über Destillation von Gemischen aus Benzol, Chlorbenzol und Brombenzol vgl. Тsuкамото, Japan. J. Chem. 2, 137; C. 1928 II, 2108. Dichte binärer Gemische mit Methanol, Aceton, Benzol und Toluol: Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 226; C. 1927 II, 894; mit Benzol:

Brombenzol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760	Gehalt an Brombenzol in Gew%	Komponente	Кр ₇₆₀ 0	Gehalt an Brombenzol In Gew%
Trichlorhydrin 4)	155,65	70	Acetamid 8)	154,85	95,8
Camphen 3)	155,0	56	Chloressigsäure ²) . Bromessigsäure-	154,3	89
$hydrin^{1}$)	155.5	91	äthylester 7)	152,5	40
Isobutylalkohol 4) . Hexylalkohol 7) .	131,05 151,6	15 66	Isovaleriansäure ⁸). Propyliso-	154,8	92
Athylenglykol 6)	150,2	.87,5	valerianat 2)	154,5	57
Pinakon 6)	153,2	85	Äthyllactat 1)	149,7	47
Ameisensäure 8)	99,9	22	Furfurol 1)	153,3	77

¹⁾ LECAT, R. 45, 622. — 2) L., R. 46, 243. — 8) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 174. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I 288. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 26. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 112. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 118. — 8) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19, 23, 33.

J. MEYER, MYLIUS, Ph. Ch. 95, 358; WILLIAMS, Phys. Z. 29 [1928], 684; Am. Soc. 50, 2351. Viscosität der binären Gemische mit Benzol bei 18°: MEYER, MYLIUS, Ph. Ch. 95, 370; mit Benzol und Toluol bei verschiedenen Temperaturen: Yajnik, Mitarb., Ph. Ch. 118, 310; mit Chlorbenzol bei verschiedenen Temperaturen: Unkowskaja, Wolowa, Ж. 57, 109, 120; C. 1926 I, 2646. Diffusion von Jod in Brombenzol: MILLER, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 737. Grenzflächenspannung gegen Wasser: Harkins, Feidman, Am. Soc. 44, 2671. Oberflächenspannung von Gemischen mit Toluol bei 20°, 35° und 50°: Yajnik, Sharma, Bharadwaj, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 66; C. 1926 II, 2147. Absorption von Brombenzol-Dampf durch Tierkohle: Alexejewski, Ж. 55, 417; C. 1925 II, 642. Breitet sich nicht auf Wasser aus (Ha., F.; Ramdas, Indian J. Phys. 1, 20; C. 1926 II, 1935). Spezifische Wärme cp von Gemischen mit Chlorbenzol zwischen 20° und 80°: Williams, Daniels, Am. Soc. 47, 1491.

Brechungsindex von Gemischen mit Chlorbenzol: Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1891. Dielektr. Konst. der binären Systeme mit Benzol bei 16°: Kerr, Soc. 1926, 2798; bei 25°: Wi., Phys. Z. 29 [1928], 684; Am. Soc. 50, 2351; mit Chlorbenzol: Wi., Kr.

Chemisches Verhalten.

Entzündungstemperatur an der Luft: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 20 [1928], Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff oder Hydrazinhydrat in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in alkoh. Kalilauge wechselnde Mengen Benzol und Diphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2614). In Anwesenheit von N.N-Dimethyl-4-brom-anilin entstehen Diphenyl, N.N.N'.N'-Tetramethyl-benzidin und 4-Dimethylamino-diphenyl (B., SCH.). Beim Erhitzen mit der berechneten Menge Brom und allmählichen Zufügen eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Nitrosulfonsäure erhält man 1.4-Dibrom-benzol (VARMA, NARAYAN, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 284; C. 1928 I, 489). Gibt mit Natrium und flüssigem Ammoniak die berechnete Menge Natriumbromid (DAINS, BREWSTER, Am. Soc. 42, 1578). Beim Schütteln von Brombenzol mit Natrium in Benzol in Kohlenoxyd-Atmosphäre entstehen Benzophenon, Triphenylcarbinol, Benzoesäure und Diphenyl; bei gleichsphare entstenen Benzophenon, Iriphenylearonno, Benzoessare und Diphenyl; bei gleichzeitiger Gegenwart von Äthylbromid kann auch Äthylphenylketon nachgewiesen werden (Schlubach, Goes, B. 55, 2898). Beim Leiten von Brombenzol und Wasserdampf über auf 500—550° erhitztes Silicium-, Titan-, Aluminium-, Thorium-, Zirkonium- oder blaues Wolframoxyd entstehen Phenol und Diphenyläther (Chalkley, Am. Soc. 51, 2490). Liefert bei der Einw. von Magnesium in Methanol unter Kühlung Benzol (Zechmeister, Rom, A. 468, 127). Geschwindigkeit der Reaktion mit Magnesium in Ather: Gilman, Zoellner, Am. Soc. 50, 2521. Einw. von Magnesium bei Gegenwart von Jodbenzol in Ather: Rudd, Turner, Soc. 1928, 688. Lisfert bei Einw. von Stickstofftetroxyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei $0-10^{\circ}$ ein Gemisch aus viel 4-Brom-1-nitro-benzol und wenig 2-Brom-1-nitro-benzol (SCHAARSCHMIDT, B. 57, 2071). Gibt mit Stickstoffpentoxyd in Tetrachlor-Kohlenstoff bei 0° 4-Brom-1-nitro-benzol (HAINES, ADKINS, Am. Soc. 47, 1419). Mit einem Gemisch aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetersäure (D: 1,502) erhält man 4-Brom-1-nitro-benzol (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Zum Verlauf der Nitrierung vgl. a. Ingold, Shaw, Soc. 1927, 2922, 2926. Über die Geschwindigkeit der Nitrierung bei — 30° und 0° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531. Bei der Einw. von Dischwefeldichlorid in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium in Xylol entsteht ein bromhaltiges Thianthren-deriver (Str. Br.) dcrivat (SEN, Rây, Soc. 1926, 1141). Liefert beim Erhitzen mit Natriumsulfit-Lösung und wenig Kupfersulfat auf 180—200° Benzolsulfonsäure (Rosenmund, B. 54, 439). Zur Sulfurierung vgl. Rây, Dey, Soc. 117, 1407. Liefert bei 8-stdg. Kochen mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure nach Herzig (M. 2 [1881], 192) 3.5-Dibrom-benzol-sulfonsäure-(1) und andere Produkte, nach Olivier, de Kleermaeker (R. 39, 641) 5-Brom-benzol-disulfonsäure-(1.3) und andere Produkte. Die Lösung in rauchender Schwefelsäure liefert mit Schwefelsäure-monohydrat und Kaliumnitrat auf dem Wasserbad 4-Brom-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (LINDEMANN, WESSEL, B. 58, 1223). Spaltet bei 2—4-stdg. Erhitzen mit methylalkoholisch-wäßriger Natronlauge im Rohr auf 170° Brom ab (K. H. MEYER, B. 54, 2273; Priv.-Mitt.). Liefert beim Erhitzen mit festem Natriumhydroxyd und Methanol bei ca. 25 Atm. auf 180—200° Anisol und Phenol (AGFA, D.R.P. 411052; C. 1925 I, 2411; Frdl. 15, 193). Gibt beim Erhitzen mit Trikaliumarsenit-Lösung und wenig Kupfersulfat im Rohr auf 180—200° geringe Mengen Phenylarsonsäure (Rosenmund, B. 54, 438). Beim Erhitzen von Brombenzol mit Aluminiumchlorid entstehen neben den von v. Dumreicher (B. 15, 1867; vgl. Nef, A. 298, 273) angegebenen Produkten kleine Mengen 1.2-Dibrom-benzol, 1.3-Dibrom-benzol, 1.3.5-Tribrom-benzol, 1.2.4-Tribrom-benzol und Bromderivate von Diphenyl, Naphthalin und Anthracen (COPISAROW, Soc. 119, 442).

Reagiert mit Bromnitromethan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefel-kohlenstoff einerseits unter Bildung von [4-Brom-phenyl]-nitromethan bzw. seinen Zersetzungsprodukten, andererseits unter Bildung von 1.4-Dibrom-benzol und Nitromethan bzw. seinen Zersetzungsprodukten (SHERILL, Am. Soc. 48, 2756). Reaktion mit Athylen bei Gegenwart

161 von Aluminiumchlorid: BERRY, REID, Am. Soc. 49, 3146. Geschwindigkeit der Umsetzung mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösung bei 165°: Tronow, Krüger, Ж. 58, 1273; C. 1927 II, 1145. Durch Ultraviolett-Bestrahlung einer mit Kupferacetat versetzten Lösung von Brombenzol und Natriumpropylat in siedendem Propylalkohol entsteht Propylphenyläther; analog verläuft die Reaktion mit Natriumisoamylat (ROSENMUND, LUXAT, TIEDEMANN, B. 56, 1954). Über die Bedingungen der Reaktion mit Kaliumphenolat in Gegenwart von Kupfer vgl. Weston, Adkins, Am. Soc. 50, 865. Gibt mit a.a'-Dichlor-dimethyläther in Gegenwart von Zinkchlorid 4-Brom-benzylchlorid und 4.4'-Dibrom-diphenylmethan; reagiert analog mit a.a'-Dibrom-dimethyläther unter Bildung von 4-Brom-benzylbromid (STEPHEN, Short, Gladding, Soc. 117, 523, 524). Durch Sättigen eines Gemisches von Brombenzol, Paraformaldehyd und Zinn(IV)-chlorid mit Chlorwasserstoff und nachfolgende Vakuum-destillation entsteht ein Gemisch von ca. 70% 4-Brom-benzylchlorid und ca. 30% 2-Brombenzylchlorid (Quelet, Bl. [4] 41, 331). Fügt man zu den Reaktionsprodukten aus Benzaldehyd und Natrium Brombenzol, so erhält man Triphenylcarbinol, Benzylalkohol und Benzoin (Blicke, Am. Soc. 46, 2569). Liefert beim Erhitzen mit Natriumactat, Calciumcarbonat und Kupferacetat oder mit Borax und Kupferacetat in verd. Alkohol im Rohr auf ca. 250° Phenol und andere Produkte (Rosenmund, Harms, B. 53, 2232). Liefert beim Erhitzen mit Mercuriacetat auf 140° 4-Brom phenylquecksilberacetat, 3-Brom-phenylquecksilberacetat, 2-Brom-phenylquecksilberacetat und andere Produkte (Hanke, Am. Soc. 45, 1322). Kalinowski (Roczniki Chem. 9, 133; C. 1929 I, 2301) erhielt analog bei 120° im Rohr 4-Brom-benzol-bis-quecksilberacetat-(1.3). Liefert mit Acetamid in Gegenwart von Kalium-carbonat und Kupfer geringe Mengen Diphenylamin (Weston, Adkins, Am. Soc. 50, 864). Liefert bei Erhitzen mit Kupfer(I)-rhodanid und trocknem Pyridin auf 180° und nachfolgender Vakuumdestillation Benzonitril, Diphenyldisulfid und andere Produkte (Rosen-MUND. HARMS, B. 53, 2233). Liefert beim Kochen mit Diacetonglucose-3-p-toluolsulfonat und Magnesium in Toluol p-Toluolsulfonsaure-phenylester (Allison, Hixon, Am. Soc. 48, 409). Beim Kochen mit Anilin in Gegenwart von Kupfer(I)-jodid und Calciumcarbonat konnte Quick (Am. Soc. 42, 1042) entgegen den Angaben von Goldberg (D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465) kein Diphenylamin erhalten. Liefert beim Kochen mit 6-Chlor-4-nitro-3-anino-toluol und Kaliumearbonat in Gegenwart von Kupfer(I)-jodid 4-Chlor-6-nitro-3-methyl-diphenylamin, beim Kochen mit 6-Chlor-3-nitro-2-amino-toluol und Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und wenig Kupfer(I)-jodid 3-Chlor-6-nitro-2-methyldiphenylamin (Morgan, Jones, Soc. 119, 190). Die mit konz. Schwefelsäure unterschichtete Lösung von Azodiearbonsäurediäthylester in Brombenzol liefert beim Aufbewahren und folgendem Zersetzen mit Eis harzige Produkte, die bei der Wasserdampfdestillation in Gegenwart von 2 n-Natronlauge 4-Brom phenylhydrazin ergeben (Stolle, Leffler, B. 57, 1063). Liefert mit Toluol-diazoniumchlorid-(4) in Natronlauge bei 0° 2'-Brom-4-methyl-diphenyl und 4'-Brom-4-methyl-diphenyl (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1378). Zur Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin bei 16—18° und bei 200° vgl. Tronow, Krüger, Ж. 58,

1276; TR., Ж. 58, 1289; C. 1927 II, 1145. Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 74. Wachstumshemmende Wirkung auf Bac. tuberculosis: SCHÖBL, Philippine J. Sci. 25, 132; C. 1925 I, 2699. Giftwirkung auf Insektenlarven (Agriotes): TATTERSFIELD, ROBERTS, J. agric. Sci. 10, 199; Ber. Physiol. 4, 320; ('. 1921 I, 232. Wird bei Verfütterung an Hunde im Urin als S-[4-Brom-phenyl]-N-acetylcystein ausgeschieden (SHIPLE, SHERWIN, J. biol. Chem. 55, 685). Einw. auf den Schwefel-Stoffwechsel bei Hunden: Hele, Biochem. J. 18, 591, 595, 605; bei Kaninchen: Abder-Halden, Wertheimfr, Pflügers Arch. Physiol. 207, 215; C. 1925 I, 2086; bei Schweinen: COOMBS, HELE, Biochem. J. 21, 617.

4-Fluor-1-brom-benzol C₆H₄BrF (H 209; E I 115). B. Zur Bildung aus 4-Fluor-anilin vgl. van Hove, Bl. Acad. Belg. [5] **12**, 802; C. **1927** I, 884. — E: —16,4°. Kp₇₈₄: 152,5°. D¹⁶: 1,6113. — Liefert beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,52) in der Kälte 6-Fluor-3-brom-1-nitro-benzol und etwas geringere Mengen 5-Fluor-2-brom-1-nitro-benzol; als Nebenprodukte der Einw. von Salpetersäure wurden 4-Brom-1-nitro-benzol, 4-Brom-2.6-dinitrophenol und ein Fluordibrombenzol beobachtet.

2-Chlor-1-brom-benzol C_eH₄ClBr (H 209; E I 115). B. Zur Bildung durch Einw. von Kupfer(I)-chlorid auf diazotiertes 2-Brom-anilin vgl. Brydówna, Roczniki Chem. 7, 440; C. 1928 I, 2820; zur Bildung durch Einw. von Kupfer (I)-bromid auf diazotiertes 2-Chlor-anilin vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711. Beim Schütteln von 2-Chlor-phenyl-quecksilberacetat mit Brom in Essigsäure (Hanke, Am. Soc. 45, 1327), — Kp: 204° (H.).

3-Chlor-1-brom-benzol C_eH₄ClBr (H 209; E I 115). B. Zur Bildung aus diazotiertem 3-Chlor-anilin vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711. Beim Schütteln von 3-Chlor-phenyl-

quecksilberacetat mit Brom in Essigsäure (Hanke, Am. Soc. 45, 1327). — Kp: 197° (Ha.). — Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,5) bei —5° 2-Chlor-4-brom-1-nitrobenzol und 4-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol (Mayes, Turner, Soc. 1928, 694). Liefert bei der Dinitrierung 6-Chlor-4-brom-1,3-dinitro-benzol (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 42, 366).

4-Chlor-1-brom-benzol C₅H₄ClBr (H 209; E I 116). B. Neben anderen Produkten aus Chlorbenzol und Bromnitromethan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Sherrill, Am. Soc. 46, 2756). Beim Leiten von Chlor in eine Lösung von 4-Brom-benzol-sulfonsäure-(1) in warmem Wasser (Datta, Bhoumie, Am. Soc. 43, 314). Zur Bildung aus diazotiertem 4-Brom-anilin und Kupfer(I)-chlorid und aus diazotiertem 4-Chlor-anilin und Kupfer(I)-bromid vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711; Brydówna, Roczniki Chem. 7, 439; C. 1928 I, 2820. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Kupfer(II)-chlorid auf Benzoyl-[4-brom-phenyl]-diimid in Alkohol (Goldschmidt, Bader, A. 473, 151). Beim Schütteln von 4-Chlor-phenylquecksilberacetat mit Brom und wäßr. Kaliumbromid-Lösung oder beim Chlorieren von 4-Brom-phenylquecksilberacetat in wäßr. Lösung (Hanke, Am. Soc. 45, 1326). — F: 65° (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1173). D^{n.}: 1,576; D^{m.}: 1,540; D^{n.}: 1,508; D^{n.}: 1,476; D^{m.}: 1,454 (Su.). Oberflächenspannung zwischen 70° (33,12) und 194° (20,58 dyn/cm): Su. Parachor: Su. Dipolmoment μ×10¹⁸: 0,1 (in verd. Benzol-Lösung) (Williams, Phys. Z. 29 [1928], 684; Am. Soc. 50, 2351). — Durch Einw. von Zinntetrachlorid auf die Magnesiumverbindung in Äther erhält man Tetrakis-[4-chlorphenyl]-zinn; bei der Einw. von Triphenylzinnchlorid entsteht analog Triphenyl-[4-chlorphenyl]-zinn (Krause, Weinberg, B. 62, 2236, 2241).

3.5-Dichlor-1-brom-benzol C₆H₃Cl₂Br, Formel I (H 210). Zur Bildung nach Hurtley (Soc. 79, 1300) vgl. Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1165. — Krystalle (aus Alkohol). F: 74°.

2.4.5-Trichlor-1-brom-benzol C₈H₂Cl₃Br, Formel II. B. Bei der Umsetzung von in stark salzsaurer Lösung diazotiertem 5-Brom-2.4-dinitro-anilin mit heißer Kupfer(I)-chlorid-Lösung (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 42, 367; C. 1927 I, 1431). — Krystalle. F: 138°. Mit Wasserdampf flüchtig.

1.2-Dibrom-benzol, o-Dibrom-benzol $C_6H_4Br_2$ (H 210; E I 116). B. In geringer Menge beim Erhitzen von 1.4-Dibrom-benzol mit Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Copisarow, Soc. 119, 447). Beim Schütteln von 2-Brom-phenylquecksilberacetat mit Brom in Eisessig (Hanke, Am. Soc. 45, 1328). — Kp: 225° (Ha.). D^{-35} (fest): 2,25; D^{20} : 1,965 (Errera, Phys. Z. 27, 766; C. 1927 I, 1928). n_D^{15} : 1,6129 (v. Auwers, A. 422, 164). n_G^{∞} : 1,6023; n_D^{∞} : 1,6081; n_D^{∞} : 1,6239; n_D^{∞} : 1,6371 (E.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: E., Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 208; C. 1928 II, 2704. Dielektr.-Konst. bei -35° : 3,14, bei 20°: 7,50 (E., Phys. Z. 27, 766). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,67 (J. Errera, Polarisation diélectrique [Paris 1928], S. 115; vgl. a. E., C. r. 182, 1624; Phys. Z. 27, 767); 1,87 (Walden, Werner, Ph.Ch. [B] 2, 14). Dichte einiger Lösungen in Benzol bei 20°: Wa., We.; E., Phys. Z. 27, 766. Dielektr.-Konst. verd. Lösungen in Benzol bei 20°: Wa., We.; E., Phys. Z. 27, 766.

Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff oder Hydrazinhydrat in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in alkoh. Kalilauge Benzol (Busch, Schmidt, B. 62, 2618). Das von Hosäus (M. 14, 323) beim Kochen mit Natrium in Ather erhaltene, als Verbindung C₇₈H₅₂Br₂ angesehene Produkt ist nicht einheitlich (Fuchs, Metzl., B. 55, 739). Liefert beim Erhitzen mit Kupfer(I)-cyanid und Pyridin im Rohr auf 200° Kupferphthalocyanin (s. 4. Hauptabteilung, Porphyrine) (DE DIESBACH, von Der Weid, Helv. 10, 886; vgl. Linstead, Lowe, Soc. 1934, 1022) und wenig Phthalimid (DE D., v. D. W.).

1.3 - Dibrom - benzol, m-Dibrom - benzol $C_6H_4Br_3$ (H 211; E I 116). B. In geringer Menge beim Erhitzen von 1.4 - Dibrom - benzol mit Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Copisarow, Soc. 119, 447). Beim Schütteln von 3-Brom - phenylquecksilberacetat mit Brom in Eisessig (Hanke, Am. Soc. 45, 1328). — E: —7,2° (Errera, Phys. Z. 27 [1926], 766). Kp: 220° (Ha.). $D_1^{i_5,7}$: 1,9561 (v. Auwers, A. 422, 164); D^{-40} (fest): 2,23; D^{43} : 1,957 (E.). $n_4^{i_5,7}$: 1,6030; $n_5^{i_5,7}$: 1,6088; $n_4^{i_5,7}$: 1,6247; $n_4^{i_5,7}$: 1,6383 (v. Au.); $n_\infty^{i_\infty}$: 1,6027; $n_0^{i_5,7}$: 1,6087 (E.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 208; C. 1928 II, 2704. Dielektr.-Konst. bei —40°: 2,98, bei 23°: 4,74 (E., Phys. Z. 27, 767). Dipolmoment $\mu \times 10^{12}$: 1,22 (J. Errera, Polarisation diélectrique [Paris 1928], S. 115; vgl. a. E., Phys. Z. 27, 767); 1,55 (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18). Dichte einiger Lösungen in Benzol bei 20°: Wa., We.; E., Phys. Z. 27, 766. Dielektr.-Konst. verd. Lösungen in Benzol bei 20°: Wa., We.; E., Phys. Z. 27, 766. — Die von Goldschmidt (M. 7, 45) beim Kochen mit Natrium in Ather erhaltenen, als Verbindungen $C_{48}H_{88}Br_{2}$ und $C_{78}H_{52}Br_{2}$

angesehenen Produkte sind nicht einheitlich (Fuchs, Metzl., B. 55, 739). Bei langsamer Zugabe einer Lösung von 1.3-Dibrom-benzol in Äther zu Magnesium und wenig Jod unter Kühlung und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser werden Benzol, Brombenzol, wenig Diphenyl und ein halogenhaltiges Harz erhalten (Salkind, Rogowina, M. 59, 1015; C. 1928 I, 2939). Die Magnesiumverbindung aus 1.3-Dibrom-benzol liefert bei der Umsetzung mit 3-Brom-benzonitril in siedendem Äther und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser 3.3'-Dibrom-benzophenon und geringe Mengen 3'-Brom-3-[3-brom-benzoyl]-benzophenon (Gomberg, Ballar, Am. Soc. 51, 2232).

1.4 - Dibrom - benzol, p-Dibrom - benzol C₆H₄Br₂ (H 211; E I 116). B. Durch Bromierung von Benzol in Gegenwart von Wolfram(VI)-chlorid oder Wolframpulver erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbad (Korczynski, Bl. [4] 29, 289). Durch Erhitzen von Benzol oder Brombenzol mit ¹/₂ Mol Brom bei allmählicher Zugabe eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Nitrosulfonsäure auf dem Wasserbad (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 285; C. 1928 I, 489). Durch Erhitzen von Benzol mit 1 Mol Brom bei allmählicher Zugabe von rauchender Schwefelsäure (10% SO₃) (V., N.). Neben anderen Produkten aus Brombenzol und Bromnitromethan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Sherrill, Am. Soc. 46, 2756). Zur Bildung aus diazotiertem 4-Brom-anilin vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711. Beim Schütteln von 4-Bromphenylquecksilberacetat mit Brom und wäßr. Kaliumbromid-Lösung (Hanke, Am. Soc. 45, 1327).

Härte: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 329. E: 87° (Errera, Phys. Z. 27, 766; C. 1927 I, 1928); F: 87,2° (Schischokin, Z. anorg. Ch. 181, 150). D°: 2,268 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200); D²°: 2,10; D³°: 1,86 (E.); D²°·³: 1,8201 (v. Auwers, A. 422, 164). Molekularwärme o_D zwischen —172,0° (17,5) und 62,3° (48,7 cal/Mol): Andrews, Haworth, Am. Soc. 50, 3000. n°°·³: 1,5690; n°°·³: 1,5743; n°°·³: 1,5894 (v. Au.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: Errera, Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 208; C. 1928 II, 2704. Dielektr.-Konst. bei 20°: 2,93; bei 95°: 2,57 (E., Phys. Z. 27, 766). Besitzt kein Dipolmoment (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18; E., Phys. Z. 27, 766). — Löslichkeit in verschiedenen organischen Lösungsmitteln bei b—80°: Mortmer, Am. Soc. 45, 634. Schwer löslich in Schwefeldioxyd, unlöslich in Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). Zusammensetzung der festen und flüssigen Phasen im ternären System aus 1.4-Dichlor-benzol, 1.4-Dibrom-benzol und 89 %igem Alkohol: G. Meyer, R. 42, 306, 313. Kritische Mischungstemperatur mit geschmolzenem weißem Phosphor: 163° (Hildebrand, Buehree, Am. Soc. 42, 2217). Kryoskopisches Verhalten in Benzol in Gegenwart von Natriumsulfat verschiedenen Wassergehaltes und von trockenem Aluminiumoxyd: Jones, Bury, Soc. 127, 1949. Thermische Analyse der binären Systeme mit Benzol, Nitrobenzol, Allylsenföl und Anilin: Schischokin, Z. anorg. Ch. 181, 150; mit N-Allyl-N'-phenyl-thioharnstoff: Sch., Z. anorg. Ch. 181, 142; C. 1929 I, 2957; Jeffemow, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 1915, 1323; Izv. ross. Akad. [6] 13, 768; C. 1925 I, 1932; 1925 II, 524. Dichte und Dielektr.-Konst. einiger Lösungen in Benzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 14.

1.4-Dibrom-benz	ol enthalten	de binäre Azeot r op	e.
-----------------	--------------	-----------------------------	----

Komponente	К р 760	Gehalt an p-Dibrom- benzol in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀	Gehalt an p-Dibrom- benzol in Gew%
Nitrobenzol 1)	210,45	32,5	Brenzcatechin 4) .	218,15	90
Benzotrichlorid 1)	219,6	72	Guajacol ¹)	205,02(?)	1,5(?)
2-Nitro-toluol ³)	218,0	73	Glycerin 1)	217,1	90
Decanol- $(1)^2$)	220,2	98	4-Methyl-aceto-		
Geraniol 2)	220,2	97	phenon 1)	220,15	95
Menthol 1)	215,4	43	Chloressigsäure 3).	186,3	25
Borneol 2)	213,3	18	$Acetamid^1$)	199,35	82
4-Chlor-phenol 1)	215,05	65	Propionamid 1)	205,0	91,5
Phenylcarbinol 1) .	204.2	34,5	Caprylsäure 5)	218,8	90
β-Phenyl-äthyl-	,		Benzoesäure 4)	219,5	96,2
alkohol 1)	215.0	67.5	Salicylsäure-methyl-		ĺ
Glykol 1)	183,9	67,5	ester 1)	219,4	75
m-Kresol 5)	201,9	7	<i>'</i>		

¹⁾ LEGAT, R. 47, 17. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 155. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 118. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 21.

Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge Diphenyl, wenig Terphenyl und bromhaltiges Quaterphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2618). Die von Goldschmidt (M. 7, 42) und Riese (A. 164.) durch Kochen mit Natrium in Ather erhaltenen, als Verbindungen Carbers (A. 164.) durch Kochen mit Natrium in Ather erhaltenen, als Verbindungen Carbers (A. 164.) durch Kochen mit Natrium in Ather erhaltenen, als Verbindungen Carbers (A. 164.) durch Kochen mit Natrium in Ather erhaltenen, als Verbindungen Carbers (A. 164.) durch Kochen mit Natrium in Ather erhaltenen, als Verbindungen Carbers (A. 164.) durch Kochen mit Natrium in Ather in An-oder Adwesenheit geringerer Mengen Brom oder Jod und nachfolgender Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser Brombenzol und 4.4'-Dibrom-diphenyl neben anderen Produkten (Pink, Soc. 123, 3418; SALKIND, Rogowina, 36.5, 9, 1016; C. 1928 I, 2939; Quellet, Bl. [4] 41, 934; vgl. a. Bodroux, C. r. 136 [1903], 1138); die Lösung der Magnesiumverbindung in Äther gibt beim Behandeln mit Kohlendioxyd und Zersetzen mit eiskalter Salzsäure Terephthalsäure (Gilman, Beaber, Jones, R. 48, 600); mit Paraformaldehyd 4-Brom-benzylalkohol und wenig p-Xylylenglykol (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3414). Gibt bei 8-stdg. Erhitzen mit Aluminiumchlorid im Dampfbad wenig Benzol, Brombenzol, 1.2- und 1.3-Dibrom-benzol, 1.3.5- und 1.2.4-Tribrombenzol, Tetrabrombenzol, 1.1- und 1.3-Dibrom-benzol, 1.3.5- und 1.2.4-Tribrombenzol, Tetrabrombenzol(?) und ein Bromderivat des Anthracens (Copisarow, Soc. 119, 447). Liefert beim Erhitzen mit Quecksilberacetat im Rohr auf 140° das Acetat des 2.5-Dibrom-1.4-bis-hydroxymercuri-benzols(?) (Kalinowski, Roczniki Chem. 9, 135; C. 1929 I, 2301). Kondensiert sich mit Kaliumphenolat in Gegenwart von Kupferbronze bei 220° zu 4-Brom-diphenylather (Krause, Weinberg, B. 62, 2235; Kr., Schlöttig, B. 58, 430, Anm. 17). Bei der Einw. von Triphenylzinnbromid auf die Magnesiumverbindung in Ather entsteht Triphenyl-[4-brom-phenyl]-zi

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 76.

1.2.4-Tribrom-benzol C₆H₃Br₃, s. nebenstehende Formel (H 213). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1.4-Dibrom-benzol mit Aluminiumchlorid (Copisarow, Soc. 119, 447). — Reagiert kaum beim Erhitzen mit Natrium in äther. Lösung (Fuchs, Metzl., B. 55, 744); über Einw. von Kalium-Natrium-Legierung unter Luftzutritt vgl. F., M., B. 55, 739, 742.

1.3.5 - Tribrom -benzol C₆H₃Br₃, s. nebenstehende Formel (H 213). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1.4-Dibrom-benzol mit Aluminiumchlond (Copisarow, Soc. 119, 447). — Zur Darstellung aus 1.3.5-Tribromanilin vgl. Coleman, Talbot, Org. Synth. 13 [1933], 96. — Härte der Krystalle: Br. Br. Br. Simmermann, Ph. Ch. 102, 329. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,2 (unendliche Verdünnung in Benzol-Lösung) (Höjendahl, Nature 117, 892; Phys. Z. 30, 394; C. 1926 II, 114; 1929 II, 1898). Gibt beim Erwärmen mit Kalium-Natrium-Legierung in Äther unter Luftzutritt neben in Alkalien und in Natriumdicarbonat löslichen Produkten (Salzen von Phenolen und Phenolcarbonsäuren?) ein unlösliches, bis 365° nicht schmelzendes Produkt, das beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) Resorcin liefert (Fuchs, Metzl, B. 55, 742).

2-Chlor-1.3.5-tribrom-benzol C₆H₂ClBr₃, s. nebenstehende Formel (H 214).

B. Aus 2.4.6-Tribrom-phenol durch Einw. von Phosphorpentachlorid in Benzol (Anschütz, A. 454, 107). Beim Kochen der Blei(IV)-chlorid-Verbindung des 2.4.6-Tribrom-benzol-diazoniumehlorids-(1) mit Alkohol (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1985). — Nadeln (aus Alkohol). F: 87° (Ch., G., P.), 91—92° (A.).

1.2.4.5 - Tetrabrom - benzol $C_4H_1Br_4$, s. nebenstehende Formel (H 214; E I 117). B. Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf 4-Brom-benzolsulfonsäure-(1) in Wasser (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 48, 312). — Krystalle (aus Eisessig). F: 173—174°.

Br Br

Hexabrombenzol C₆Br₆ (H 215; E I 117). B. Beim Behandeln von Br Hexylbenzol oder eines Isomerengemisches von Methylcyclohexyl-benzol mit Brom bei Gegenwart von Aluminiumbromid (Bodroux, A. ch. [10] 11, 547, 571). Bei 6-stdg. Erhitzen von Pikrinsäure mit 3 Mol Brom in Gegenwart von Jod im Rohr bei 220° bis 250°, neben Pentabromphenol und Tetrabromphenol; bei 300° wird mehr Hexabrombenzol gebildet (Dhar, Soc. 117, 996). — Röntgenogramm und Krystallstruktur: Mark, B. 57, 1827; Plummer, Phil. Mag. [6] 50, 1219; C. 1926 I, 1930. F: 315° (Dh., B.), 315° bis 316° (B.), 326° (korr.) (Schulz, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 229; C. 1929 II, 772). Unlöslich in heißem Wasser und in verd. Salzsäure; bei 20° lösen 25 cm³ Methanol 1,9 mg, 25 cm³ Alkohol 1,7 mg Hexabrombenzol (Sch.). Röntgen-Luminescenzspektrum: Dr Beauueu

J. Phys. Rad. [6] 4 [1923], 261; C. 1924 I, 134. — Gibt mit Lithiumbutyl oder Lithiumphenyl in Petroläther ein dunkles unlösliches Pulver (MARVEL, HAGER, COFFMAN, Am. Soc. 49, 2328).

d) Jod-Derivate.

Jodbenzol C₆H₅I (H 215; E I 118). B. Durch Jodierung von Benzol bei Gegenwart von Nitroschwefelsäure, zweckmäßig in Eisessig (Varma, Kulkarni, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 294; C. 1927 I, 1432) oder bei Gegenwart von Natriumnitrit und rauchender Schwefelsäure in Eisessig (V., Panikar, Quart. J. indian Soc. 3, 343; C. 1927 I, 1432). Bei der Umsetzung von Benzoldiazoniumtetrachlorojodid mit Kaliumjodid in essigsaurer Lösung (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1983). Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Sauerstoff (Meisenheimer, Schlichenmayer, B. 61, 2034, 2041) und von Monochloramin (Coleman, Hauser, Am. Soc. 50, 1196) auf Phenylmagnesiumjodid in Äther. Aus Phenylmagnesiumbromid und Toluol-sulfojodid-(4) in Ather unter Kühlung (Gilman, Fothergill, Am. Soc. 51, 3506). Bei vorsichtigem Erwärmen von Dibenzoylperoxyd mit Jod, neben anderen Produkten (Erlenmeyer, Helv. 9, 820; 10, 625). In geringer Menge bei der Einw. von Jod, in guter Ausbeute bei der Einw. von Jodmonochlorid auf Zinntetraphenyl in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung (Bost, Borgstrom, Am. Soc. 51, 1922).

Physikalische Eigenschaften. Kp₇₅₂: 1860 (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1172); Kp: 1890 (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1983). D; zwischen 4,60 (1,8540) und 148,80 (1,6310): J. Meyer, Myllus, Ph. Ch. 95, 356; D; zwischen 4,60 (1,8540) und 148,80 (1,6310): J. Meyer, Myllus, Ph. Ch. 95, 356; D; zwischen 4,60 (0,02194) und 148,80 (0,00488 g/cmsec): Mey., My. Oberflächenspannung zwischen 140 (41,21) und 1800 (22,64 dyn/cm): Su. Parachor: Su. nix. 1,6144; nix. 1,6214; nix. 1,6396; nix. 1,6552 (v. Au.); nix. 1,6197 (Mey., My.); nix. 1,6419; nix. 1,6565; Brechungsindices zwischen 420 mμ (1,6623) und 350 mμ (1,7080) bei 17,30: Voellmy, Ph. Ch. 127, 348. Infrarot-Absorptionsspektrum von flüssigem und gasförmigem Jodbenzol: Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 561; C. 1923 III, 979. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 381; B. 63 [1930], 259. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2002. Dipolmoment μ×1018: 1,25 (in verd. Benzol-Lösung) (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18).

Jodbenzol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp ₇₈₀ 0	Gehalt an Jodbenzol in Gew%	Komponentę	Кр ₇₈₀ 0	Gehalt an Jodbenzol in Gew%
Glycerin-a.a'-dichlor-			Isobuttersäure ⁶) .	154,2	
hvdrin 1)	173	30	Isovaleriansaure 5).	174,0	45
Octylalkohol 3)	187.5		Diäthyloxalat 5) .	181,0	48
sek. Octylalkohol ³).	178.4		Dimethylmalonat 5)	178.0	
Athylenglykol 1)	171.5	1	Anilin 2)	182.0	38
p-Kresol 6)	188.1	90	Dimethylanilin 4) .	186,7	75
Acetamid 4)	180,3	87.2	o-Toluidin 4)	188,4	
Buttersäure 5)	161,6		,	,-	

1) LECAT, R. 46, 243. — 2) L., R. 47, 15. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 68. — 4) L., Ann. scient. Bruxelles 47 I, 151. 154. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928]. 119. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 111.

Jodbenzol enthaltende binäre Azeotrope siehe in obenstehender Tabelle. Dichte und Viscosität von Gemischen mit Benzol: J. Meyer, Mylius, Ph. Ch. 95, 359, 371. Dichte und Dielektr.-Konst. einiger Lösungen in Benzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 13. Grenzflächenspannung zwischen Jodbenzol und Wasser: Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2673. Spreitet nicht auf einer Wasseroberfläche (H., F.).

Chemisches Verhalten. Über photochemische Zersetzung im ultravioletten Licht vgl. Stobbe, Schmitt, Z. wiss. Phot. 20, 74; C. 1921 III, 289; Job, Emschwiller, C. r. 179, 54. Jodbenzol scheidet bei der Einw. von Röntgenstrahlen sehr geringe Mengen Jod ab (Günther, von der Horst, Cronheim, Z. El. Ch. 34, 620). Liefert bei der elektrolytischen Oxydation in wäßr. Schwefelsäure an einer Bei(IV)-oxyd-Anode ohne Diaphragma Hydrochinon und Jod, mit Diaphragma Benzochinon-(1.4), Fumarsäure und Jodsäure; in Eisessig + konz. Schwefelsäure oder in Eisessig + Überchlorsäure an Platin-Anoden ohne Diaphragma erhält man Jodosobenzol; in Eisessig + Überchlorsäure bei längerer Versuchsdauer, höherer Stromdichte oder höherer Temperatur entsteht daneben mehr und mehr 1.4-Dijod-benzol;

in 70% iger Essigsäure an einer Platin-Anode mit Diaphragma unter Kühlung bilden sich Jodosobenzol-acetat, Jodobenzol und andere Produkte (Fichter, Lotter, Helv. 8, 438, 440). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff oder Hydrazinhydrat in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in alkoh. Kalilauge wechselnde Mengen Diphenyl und Benzol; in Anwesenheit von 4-Jod-anisol erhält man außer Diphenyl und 4-4'-Dimethoxy-diphenyl noch 4-Methoxy-diphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2617).

Beim Erhitzen von Jodbenzol mit der berechneten Menge Brom unter allmählichem Zufügen eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Nitrosulfonsäure entsteht 4-Brom-1-jod-benzol (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 286; C. 1928 I, 489). Bei der Einw. von Magnesium in Methanol unter Kühlung entsteht Benzol (Zechmeister, Rom, A. 468, 127). Jodbenzol gibt mit Magnesium in flüssigem Ammoniak bei Gegenwart von wenig Ammoniumchlorid oder Äthyljodid Benzol und Anilin (Kraus, White, Am. Soc. 45, 776). Einw. von Magnesium bei Gegenwart von Brombenzol in Ather: Rudd, Turner, Soc. 1928, 688. Gibt bei der Einw. von elektrolytisch hergestelltem Barium in Äther bei Gegenwart von wenig Jod im Rohr Phenylbariumjodid (Gilman, Schulze, Bl. [4] 41, 1335); bei der analog ausgeführten Reaktion mit Calcium bilden sich in unregelmäßig verlaufender Reaktion geringe Mengen Phenylcalciumjodid (Gil., Sch., Am. Soc. 48, 2464). Liefert beim Erhitzen mit Aluminium in wenig Äther eine Aluminiumverbindung, aus der beim Zersetzen mit Wasser Benzol entsteht (Leone, G. 55, 300; R. A. L. [5] 33 II, 502). Beim Erhitzen von Jodbenzol mit zuvor im Wasserstoffstrom erhitztem Aluminium auf 250° bilden sich geringe Mengen Diphenyl (Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 106; C. 1928 I, 2370). Jodbenzol liefert bei längerer Einw. von Stickstofftetroxyd bei Zimmertemperatur, in besserer Ausbeute in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 0—5°, ein Gemisch von viel 4-Jod-1-nitro-benzol und wenig 2-Jod-1-nitro-benzol (Schaarschmidt, Balzerkiewicz, Gante, B. 58, 501). Gibt mit einem Gemisch aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetersäure (D: 1,502) 4-Jod-1-nitro-benzol (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Über die Geschwindigkeit der Nitrierung bei —28° und —2° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531; zum Verlauf der Nitrierung vgl. Ingold, Shaw, Soc. 1927, 2922, 2926. Jodbenzol gibt mit Dischwefeldichlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium wenig Thianthren und viel Harz (Rây, Soc. 119, 1966). Gibt beim Erhitzen mit Kupfe

Geschwindigkeit der Umsetzung mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösnng bei 100° und 165° vgl. Tronow, Krüger, Ж. 58, 1273; C. 1927 II, 1145. Jodbenzol liefert beim Kochen mit Formaldehyd und starker Schwefelsäure 4.4'-Dijod-diphenylmethan (Nastukow, Scheljagn, J. pr. [2] 119, 304). Gibt beim Erhitzen mit Mercuriacetat auf 140° geringe Mengen 4-Jod-phenylquecksilberacetat und andere Produkte (Hanke, Am. Soc. 45, 1322). Beim Erhitzen von Jodbenzol mit 2-Jod-diphenyl und Kupferbronze im Rohr auf 240° erhält man neben Diphenyl und 2.2'-Diphenyl-diphenyl 1.2-Diphenyl-benzol (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2095). Gibt in Gegenwart von Kaliumcarbonat und wenig Kupfer in Nitrobenzol bei 230—250° mit 4-Amino-diphenyl 4-Diphenylamino-diphenyl, mit Bis-diphenylylamin (Piccard, Helv. 7, 795; Am. Soc. 48, 2880, 2881). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Piperidin bei 200°: Tronow, Krüger, Ж. 58, 1276; C. 1927 II, 1145.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 78. Einfluß auf den Schwefelstoffwechsel von Hunden und Schweinen: Coombs, Hele, Biochem. J. 20, 610, 611; 21, 617.

Verbindung mit Triäthylphosphin $C_0H_0I+C_0H_{10}P$. Vgl. Triäthylphenylphosphoniumjodid, Syst. Nr. 2256.

Jodosobenzol C_6H_5 OI = C_6H_5 ·IO und Salze vom Typus C_6H_5 ·IAc, (H 217; E I 118). B. Jodosobenzol entsteht bei der elektrolytischen Oxydation von Jodbenzol in Eisessig + konz. Schwefelsäure oder in Eisessig + Überchlorsäure an Platin-Anoden ohne Diaphragma, neben anderen Produkten; das Acetat bildet sich bei der elektrolytischen Oxydation von Jodbenzol in 70% iger Essigsäure an einer Platin-Anode mit Diaphragma unter Kühlung neben anderen Produkten (Fichter, Lotter, Helv. 8, 440). — Über eine Jodosobenzol-bzw. Jodobenzol-Elektrode und deren Verwendung zur ph. Bestimmung vgl. Grossmann, Bl. [4] 43, 1063; C. 1928 II, 472. — Das Acetat C_6H_5 ·I(O·COCH₅), liefert bei der elektrolytischen Oxydation in 70% iger Essigsäure an einer Platin-Anode unter Kühlung Jodobenzol (F, L.). Jodosobenzol liefert bei der Einw. von konz. Salpetersäure 2-Jod-1-nitrobenzol, 4-Jod-1-nitrobenzol und Jodbenzol (VORLÄNDER, B. 58, 1894). Jodosobenzol und Phenyljodidchlorid C_6H_5 ·ICl, (H 218; E I 118) werden durch alkal. Natriumarsenit-Lösung zu Jodbenzol reduziert (Gutmann, Fr. 65, 249, 250). Phenyljodidchlorid wird durch Magnesium in siedendem Äther bei Abwesenheit von Jod nur wenig verändert; bei Gegenwart von wenig Jod setzt schon in der Kälte eine Reaktion ein, die zur Bildung von Jodbenzol und Spuren von Benzol und Diphenyl führt (Heffworff, Soc. 119, 1246). Jodosobenzol

gibt in siedendem Toluol mit Äthylmagnesiumbromid Jodbenzol, mit Phenylmagnesiumbromid Jodbenzol, Diphenyl und wenig Diphenyljodoniumjodid; Phenyljodidchlorid gibt mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Äther Äthylbenzol, bei Anwendung eines geringeren Überschusses auch Jodbenzol, mit Phenylmagnesiumbromid Diphenyl, Jodbenzol und wenig Diphenyljodoniumjodid (H., Soc. 119, 1246, 1248). Phenyljodidchlorid gibt mit ¹/₃ Mol Anilin in Pyridin eine Verbindung C₆H₅·NCl(ICl·C₆H₅)₃(?) (Syst. Nr. 1598) und eine schwarzviolette, Chlor und Jod enthaltende Substanz, die sich bei 171° zersetzt (PIERONI, G. 51 I, 47). — Wirkung von Jodosobenzol, Phenyljodidchlorid und Jodosobenzol-acetat auf die Autoxydation von Acrolein: Moureu, Dufraisse, C. r. 178, 801.

Jodobenzol (Jodylbenzol, Jodoxybenzol) C₆H₅O₂I = C₆H₅·IO₃ (H 218; E I 118). B. Neben anderen Produkten bei der elektrolytischen Oxydation von Jodbenzol oder Jodosobenzol-acetat in essigsaurer Lösung an Platin-Anoden (Fichter, Lotter, Helv. 8, 439, 440). — Über eine Jodosobenzol- bzw. Jodobenzol-Elektrode und deren Verwendung zur P_H-Bestimmung vgl. Grossmann, Bl. [4] 43, 1063; C. 1928 II, 472. — Oxydiert Natriumarsenit in alkal. Lösung zu Natriumarsenit (Gutmann, Fr. 65, 250). Gibt bei der Einw. von konz. Salpetersäure 2-Jod-1-nitro-benzol, 4-Jod-1-nitro-benzol und Jodbenzol; von salpetriger Säure befreite Salpetersäure wirkt nur langsam ein (Vorländer, B. 58, 1894). Wird durch Athylmagnesiumbromid, langsamer durch Phenylmagnesiumbromid in Ather unter Bildung von Jodbenzol reduziert (Hefworth, Soc. 119, 1249).

Diphenyljodoniumhydroxyd C₁₂H₁₁OI = (C₂H₅)₂I·OH (H 219; E I 119). Das Nitrat liefert mit Salpetersäure (D: 1,52) und konz. Schwefelsäure unter Kühlung mit Wasser Bis-[3-nitro-phenyl]-jodoniumnitrat (Vorländer, B. 58, 1898). — Trijodid C₁₂H₁₀I·I₃. Thermische Analyse des Systems mit monoklinem Schwefel (Eutektikum bei 117° und 94 Gew. % Schwefel): Rheinboldt, Schneider, J. pr. [2] 120, 247. — C₁₂H₁₀I·HgI₃. B. Aus äquimolekularen Mengen Diphenyljodoniumjodid und Quecksilber(II)-jodid in Aceton bei 100° (Nesmejanow, Z. anorg. Ch. 178, 306). Durch Zersetzung der Quecksilber(II)-jodid-Salze des Benzoldiazoniumjodids (N.). Hellgelbe Krystalle (aus verd. Aceton). F: 172° (korr.). Die Lösung in Aceton ist farblos. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 180—200° quantitativ in Jodbenzol und Quecksilber(II)-jodid. Gibt bei der Einw. von heißer konzentrierter Kaliumjodid-Lösung das nachfolgende Salz. — [C₁₂H₁₀I]₂HgI₄. Hellgelbe Täfelchen (N.). F: 171,5—172° (korr.). Schwer löslich in Aceton, unlöslich in den anderen üblichen Lösungsmitteln. — Verbindung des Jodids mit Jodoform C₁₂H₁₀I·I+CHI₃. B. Aus den Komponenten in Methanol bei 50—60° (Steinkopf, Roch, Schultz, J. pr. [2] 113, 164). Orangegelbe Krystalle (aus Methanol). F: 156°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, Aceton und Benzol, etwas leichter in heißem Methanol und Eisessig; löst sich etwas in kaltem Chloroform unter Violettfärbung (Zers.?).

4-Fluor-1-jod-benzol C₈H₄IF (H 220; E I 119). B. Zur Bildung aus diazotiertem 4-Fluor-anilin vgl. van Hove, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 824; C. 1927 I, 885; II, 1146. — E: —20,3°. Kp: 182°; Kp₄₀: 96°. D¹⁵: 1,9253. — Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure entsteht nur wenig 6-Fluor-3-jod-1-nitro-benzol; dancben erhält man 4-Fluor-1-nitro-benzol, ein Fluortrijodbenzol und andere Produkte.

3-Chlor-1-jod-benzol C₆H₄ClI (H 220). Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,5) bei —5° 2-Chlor-4-jod-1-nitro-benzol und 4-Chlor-2-jod-1-nitro-benzol (MAYES, TURNER, Soc. 1928, 694, 696).

4-Chlor-1-jod-benzol C₆H₄ClI (H 221; E I 119). B. Zur Bildung aus diazotiertem 4-Chlor-anilin und Kupfer(I)-jodid und aus diazotiertem 4-Jod-anilin und Kupfer(I)-chlorid vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711. Bei der Umsetzung von 4-Chlor-benzoldiazoniumtetrachlorjodid mit Kaliumjodid in essigsaurer Lösung (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1983). — F: 54° (kort.) (Sugden, Soc. 125, 1173), 56° (Cha., G., P.). D^M: 1,886; D^M: 1,849; D^M: 1,831; D^M: 1,797; D^M: 1,756; D^M: 1,736 (Su.). Oberflächenspannung zwischen 61° (37,53) und 167° (26,76 dyn/cm): Su. Parachor: Su.; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Thermische Analyse der Gemische mit 1.4-Dijod-benzol: Rheinboldt, Kircheisen, J. pr. [2] 113, 208. — Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure nur wenig 6-Chlor-3-jod-1-nitro-benzol; daneben erhält man 4-Chlor-1-nitro-benzol, 4-Chlor-1.3-dijod-x-nitro-benzol, ein Chlortrijodbenzol und andere Produkte (van Hove, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 831; C. 1927 I, 885; II, 1146).

2.4 - Dichlor - 1 - jod - benzol C₆H₃Cl₂I, s. nebenstehende Formel (H 221; E I 119). Kp: 255—257° (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1164). — Liefert bei aufeinanderfolgender Behandlung der äther. Lösung mit Magnesium in Gegenwart von Jod und Acetaldehyd Methyl-[2.4-dichlor-phenyl]-carbinol.

2-Brom-1-jod-benzol C_6H_4BrI (H 223; E I 121). Dipolmoment $\mu\times10^{18}$: 1,73 (in verd. Benzol-Lösung) (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18).

- **3-Brom-1-jod-bensol** C₆H₄BrI (H 223; E I 121). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,14 (in verd. Benzol-Lösung) (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18). Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,5) bei —5° 2-Brom-4-jod-1-nitro-benzol und 4-Brom-2-jod-1-nitro-benzol (Mayes, Turner, Soc. 1928, 694, 696).
- 4-Brom-1-jod-benzol C₆H₄BrI (H 223; E I 121). B. Man erwärmt Jodbenzol mit 2 Atomen Brom auf dem Wasserbad und fügt allmählich eine Lösung von Nitrosulfonsäure in raucbender Salpetersäure zu (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 286; C. 1928 I, 489). Zur Bildung aus diazotiertem 4-Brom-anilin und Kupfer(I)-jodid und aus diazotiertem 4-Jod-anilin und Kupfer(I)-bromid vgl. Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711. Bei der Einw. von Kaliumjodid auf die Blei(IV)-chlorid-Verbindung des 4-Brom-benzol-diazoniumchlorids-(1) in essigsaurer Lösung (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1985). Beim Schütteln von 4-Brom-pbenylquecksilberacetat mit Jod und wäßr. Kaliumjodid-Lösung oder von 4-Jod-phenylquecksilberacetat mit Brom und wäßr. Kaliumbromid-Lösung (Hanke, Am. Soc. 45, 1327). F: 91° (Ha.), 92° (Cha., G., P.). Dipolmoment μ×10¹⁸: 0,49 (in verd. Benzol-Lösung) (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18). Thermische Analyse der Gemische mit 1.4-Dijod-benzol: Rheinboldt, Kirchensen, J. pr. [2] 113, 206.
- 5-Chlor-3-brom-1-jod-bengol C₆H₃ClBrI, s. nebenstehende Formel (E I 121). B. Durch Verkoeben von diazotiertem 4-Chlor-6-brom-2-jod-anilin, 6-Chlor-4-brom-2-jod-anilin oder 6-Chlor-2-brom-4-jod-anilin mit Alkohol (Heisig, Am. Soc. 50, 145).
- C1. .Br
- 2.4.6-Tribrom-1-jod-benzol C₆H₂Br₃I, s. nebenstehende Formel (H 225).

 B. Neben 2.4.6-Tribrom-benzonitril beim Eintragen von 2.4.6-Tribrom-benzoldiazonium-tetracblorjodid-(1) in heißer Kaliumkupfer (I)-cyanid-Lösung (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1983). Krystalle (aus Alkohol). F: 105,5°.
- Br. Br
- 1.2-Dijod-benzol, o-Dijod-benzol $C_6H_4I_2$ (H 225; E I 121). E: 26,7° (ERRERA, $Phys.\ Z$. 27, 766; C. 1927 I, 1928). D° (fest): 2,76; D^{30} (fest): 2,54 (E.). n_{∞}^{∞} : 1,7088; n_{∞}^{∞} : 1,7179 (E.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: E., Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 208: C. 1928 II, 2704. Dielektr.-Konst. bei 0°: 3,15; bei 20°: 5,7 (E., Phys. Z. 27, 766). Dichte und Dielektr.-Konst. der Lösungen in Benzol: E., Phys. Z. 27, 766). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,32 (in verd. Benzol-Lösung) (E., C. r. 182, 1624); 1,63 (J. Errera, Polarisation diélectrique [Paris 1928], S. 115); 1,82 (E., Phys. Z. 27, 767). Liefert bei der Einw. von 2 Atomen Magnesium in Atber oder Atber + Benzol o-Phenylen-bis-magnesiumjodid, das sich init Wasser zu Benzol, mit Kohlendioxyd zu Benzoesäure, mit Benzophenon zu $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-o-xylylenglykol, mit Benzonitril zu 1.2-Dibenzoyl-benzol umsetzt (Bruhat, Thomas, C. r. 183, 297; vgl. Thomas, C. r. 181, 220).
- 1.3-Dijod-bensol, m-Dijod-bensol $C_6H_4I_2$ (H 225; E I 121). E: 35,4° (Errera, Phys. Z. 27, 766; C. 1927 I, 1928). D° (fest): 2,76; D³5 (fest): 2,47 (E.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: E., Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 208; C. 1928 II, 2704. Dielektr-Konst. bei 0°: 3,0; bei 25°: 4,25 (E., Phys. Z. 27, 766). Dipolmoment $\mu \times 10^{16}$: 1,01 (in verd. Benzol-Lösung) (E., C. r. 182, 1624; Phys. Z. 27, 767; J. Errera, Polarisation diélectrique [Paris 1928], S. 115). Liefert bei der Einw. von 2 Atomen Magnesium in Äther oder Äther + Benzol m-Phenylen-bis-magnesiumjodid, das sich mit Wasser zu Benzol, mit Koblendioxyd zu Isophtbalsäure, mit Benzophenon zu $\omega.\omega.\omega'.\omega'$. Tetrapbenyl-m-xylylenglykol, mit Benzonitril zu 1.3-Dibenzoyl-benzol umsetzt (Bruhat, Thomas, C. r. 183, 297; vgl. Thomas, C. r. 181, 220). Physiologisches Verhalten: Ibuki, Ar. Pth. 124, 377; C. 1927 II, 2080.
- 1.4-Dijod-benzol, p-Dijod-benzol C₈H₄I₃ (H 227; E I 122). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von Jodbenzol in Eisessig + Überchlorsäure an Platin-Anoden bei langer Versuchsdauer, hoher Stromdichte oder hoher Temperatur, neben anderen Produkten (Fichter, Lotter, Helv. 8, 439). Durch Einw. von Kupfer(I)-jodid auf diazotiertes 4-Jodanilin (Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711).

H 227, Z. 18 v. o. statt "B. 42, 3827" lies "B. 42, 3832".

E: 129,2° (ERRERA, Phys. Z. 27, 766; C. 1927 I, 1928). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: E., Henri, J. Phys. Rad. [6] 9, 208; C. 1928 II, 2704. Dielektr.-Konst. bei 120°: 2,88 (E., Phys. Z. 27, 766). Thermische Analyse der binären Systeme mit 4-Brom-1-jodbenzol, 4-Chlor-1-jod-benzol: Rheinboldt, Kircheisen, J. pr. [2] 113, 206, 208; mit Schwefel (Eutektikum bei 91° und 58,5 Gew.-% Schwefel): Rh., Schneider, J. pr. [2] 120, 247.

Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in metbylalkobolischer Kalilauge 4-Jod-diphenyl und ein schwer lösliches hochschmelzendes Produkt (Busch, Schmidt, B. 62, 2619). Beim Erhitzen mit Kupferpulver wurden bei einem Versuch geringe Mengen 4.4'-Dijod-diphenyl erhalten (Sircar, Dr., Quart. J. indian chem. Soc. 3, 250;

C. 1927 I, 285). Liefert bei der Einw. von 1 Atom Magnesium in Äther und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser Benzol, Jodbenzol und harzige Produkte (Thomas, C. r. 181. 219); bei der Einw. von 2 Atomen Magnesium in Äther oder Äther + Benzol erhält man p-Phenylen-bis-magnesiumjodid, das sich mit Wasser zu Benzol, mit Kohlendioxyd zu Terephthalsäure, mit Benzophenon zu $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylenglykol. mit Benzonitril zu 1.4-Dibenzoyl-benzol umsetzt (Bruhat, Thomas, C. r. 183, 297).

1-Jod-2.4-dijodoso-benzol $C_6H_3O_2I_3=C_6H_3I(IO)_2$ s. nebenstehende Formel. — Salzsaures Salz $C_6H_3I(ICl_2)_2$. Diese Konstitution kommt der H 228 als salzsaures Salz des 1.2.4-Trijodoso-benzols beschriebenen Verbindung zu (WILLGERODT, J. pr. [2] 111, 355).



x-Fluor-x-trijod-benzol $C_0H_2I_3F$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4-Fluor-1-jod-benzol (van Hove, Bl. $Acad.\ Belg.\ [5]$ 12, 826; C. 1927 I, 885; II, 1146). — Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 74—75°. Kp₄₀: ca. 175°.

x-Chlor-x-trijod-benzol C₆H₂ClI₃. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4-Chlor-1-jod-benzol (van Hove, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 832, 834; C. 1927 I, 885; II, 1146). — Nadeln (aus Alkohol und Eisessig). F: 155°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, fast unlöslich in Äther.

Hexajodbenzol C₆I₆ (H 230). Monoklin prismatisch (Mark, B. 57, 1827). Röntgenographische Untersuchung: M. Thermische Analyse des Systems mit Schwefel: Rheinboldt, Schneider, J. pr. [2] 120, 247. — Überführung in ein graphitartiges Produkt durch Erhitzen: Ciusa, G. 55, 389; 58, 222. [Beger]

e) Nitroso-Derivate.

Nitrosobenzol C_6H_5 ON = C_6H_5 ·NO (H 230; E I 123). B. Bei kurzem Kochen einer Lösung von Nitrobenzol in Ligroin mit Calciumhydrid (Durand, Houghton, C. r. 180, 1035). Durch Oxydation von Anilin mit Peressigsäure in wäßr. Lösung bei Gegenwart der zur Neutralisation notwendigen Menge Dicarbonat unter Kühlung (D'Ans, Kneip, B. 48 [1915], 1144). Durch Oxydation von Benzylidenanilin mit äther. Benzopersäure (Bergmann, Ulpts, Witte, B. 56, 682). Neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von N-Oxy-N-phenyl-N'-p-tolyl-formamidin (Syst. Nr. 1932) oder anderen N-Oxy-N-phenyl-N'-aryl-formamidinen (Ingold, Soc. 125, 97, 99). Aus Benzol-normaldiazohydroxyd und dem Natriumsalz des Nitrohydroxylamins in alkal. Lösung (Bigiavi, B. 62, 2101). — F: 68,0° (Hassel, Naeshagen, Ph. Ch. [B] 6, 445). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 742,1 kcal/Mol (Drucker in Landolt-Börnst. E II, 1650). Unlöslich in-flüssigem Ammoniak (White, Knight, Am. Soc. 45, 1786). Dielektr.-Konst. von Lösungen in Benzol: Ha., N. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 3,22 (verd. Lösungen in Benzol) (Ha., N.). Oxydations-Reduktionspotential in 0,2 n-Salzsäure-Aceton-Gemisch bei 25°: Conant, Lutz, Am. Soc. 45, 1059. Einfluß auf die Klopffestigkeit von Treibstoffen: Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 13, 280; C. 1928 II, 211.

Oxydation mit Salpetersäure s. u. Liefert bei der Reduktion mit Natrium oder Kalium in flüssigem Ammoniak Phenylhydroxylamin (White, Knight, Am. Soc. 45, 1786). Gibt bei längerem Kochen mit Calciumhydrid in Gegenwart von Ligroin Azoxybenzol (DURAND, Houghton, C. r. 180, 1035). Wird durch Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer oder methylalkoholischer Kalilauge zu Azobenzol reduziert (Busch, Schulz, B. 62, 1466). Bei der Reaktion mit dem Natriumsalz der Hydroxylamin-N-sulfonsäure in alkal. Lösung entsteht Phenylnitrosohydroxylamin (Angell, Bigiavi, JOLLES, R. A. L. [6] 8, 119). Beim Erhitzen mit alkal. Natriumarsenit-Lösung auf dem Wasserbad erhält man Azoxybenzol und geringe Mongen Anilin (Gutmann, Fr. 66, 228; B. 55, 3009). Liefert bei der Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff bei —5° 4-Brom-1-nitroso-benzol; reagiert analog mit Chlor unter Bildung von 4-Chlor-1-nitroso-benzol (INGOLD, Soc. 127, 515, 517). Gibt bei Einw. von 100% iger Salpetersäure bei 0º Nitrobenzol (I.). Bei der Einw. von Stickstoffpentoxyd auf eine Lösung in Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Phosphorpentoxyd unter Kühlung entstehen Nitrobenzol und 4-Nitroso-1-nitro-benzol (I.). Gibt in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung mit wenig Titan(IV)-chlorid einen gelben, mit mehr Titan(IV)-chlorid einen roten Niederschlag (REIHLEN, HAKE, A. 452, 62). Bei der Einw. von Nitrosobenzol auf Kaliumferrocyanid in verd. Alkohol am Tageslicht entsteht das Komplexsalz $K_3[Fe(CN)_5(C_5H_5\cdot NO)]$; analog erhält man mit Natriumeisen(II)-aquopentacyanid $Na_3[Fe(CN)_5(H_3O)]$ oder Natriumcisen(II)-amminpentacyanid $Na_3[Fe(CN)_5(NH_3)]$ das Salz $Na_3[Fe(CN)_5(C_5H_5\cdot NO)]$ (BAUDISCH, B. 54, 414; 62, 2707; J. biol. Chem. 48, 498; BAU., BASS, B. 55, 2702).

Liefert bei Behandlung mit der äquimolekularen Menge 4-Nitro-benzylchlorid in Gegenwart von 11/2 Mol Kaliumhydroxyd in Alkohol + Methanol bei Zimmertemperatur 4-Nitrobenzaldoxim-N-phenyläther (Syst. Nr. 1604) (Barrow, Griffiths, Soc. 119, 213); reagiert analog mit 2.4-Dinitro-benzylchlorid und 2.6-Dinitro-benzylchlorid (B., G., Bloom, Soc. 121, 1714, 1716). Bei der Einw. von Malonsäurediäthylester entsteht Phenylimino-malonsäure-diäthylester (WALKER, Soc. 125, 1623 Anm.). — Reagiert mit Styrol in der Kälte unter Bildung von N-Phenyl-isobenzaldoxim (Syst. Nr. 1604); daneben entstehen Ameisensäure, Benzaldehyd, Benzoesäure und Azoxybenzol (ALESSANDRI, G. 54, 434; INGOLD, WEAVER, Soc. 125, 1462); aus der Mutterlauge kann nach Kochen mit verd. Schwefelsäure 4-Amino-phenol isoliert werden (I., W.). Liefert beim Aufbewahren mit α.α-Diphenyläthylen in wenig Chloroform N-Phenyl-benzophenonisoxim und N.N'-Diphenyl-harnstoff (I., W., Soc. 125, 1461; Burkhardt, Lapworth, Walkden, Soc. 127, 2458). Analog wie mit Safrol (vgl. E I 123) reagiert Nitrosobenzol mit Esdragol (Syst. Nr. 534), Methyleugenol (Syst. Nr. 560) und Myristicin (Syst. Nr. 2696) (A., G. 51 II, 129, 135). Umsetzung mit Isosafrol und Apiol: A., G. 51 II, 129, 136, 138. Bei der Einw. von Methylenmalonsäurediäthylester in wenig Chloroform entsteht N-Phenyl-[formylmalonsäure-diäthylester-isoxim] (I., W.,

ester in weing Chloroform entsteht N-Fhenyl-Itormymatonsaure-diathytester-isoxim] (1., w., Soc. 125, 1459; Burkhardt, Lapworth, Soc. 127, 1747).

Bei der Einw. von Nitrosobenzol auf 2-Nitro-phenylacetylen in Eisessig entstehen Diisatogen, N-Oxy-isatin und Azoxybenzol (Alessandri, G. 57, 217). Verwendet man Benzol oder Äther als Lösungsmittel, so erhält man außer Diisatogen und Azoxybenzol Isatin-α-oxim-N-phenyläther, eine bei 150—151° schmelzende Verbindung C₁₄H₁₀O₃N₂ (Nadeln aus Benzol; löslich in Alkohol und in konz. Schwefelsäure), die sich beim Kochen mit Natronlauge zersetzt, und meist noch dunkelviolette Krystalle, die sich bei 1890 zersetzen (A., G. 57, 209). Bei längerer Einw. von Nitrosobenzol auf Tolan in Benzol, Eisessig oder Chloroform entsteht neben anderen Produkten Benzildioxim-N.N'-diphenyläther (Syst. Nr. 1604) (A., G. 52 I, 194; 54, 438, 440). Beim Aufbewahren mit Phenylpropiolsäure in Äther im Dunkeln während mehrerer Monate erhält man geringe Mengen einer bei 170° unter Zersetzung schmelzenden Verbindung (Nadeln aus Benzol) und Azoxybenzol (A., G. 55, 736). Liefert beim Behandeln mit Phenylpropiolsäure-äthylester in Chloroform im Dunkeln Benzoylglyoxylsäure-äthylester-bis-oxim-N-phenyläther (A., G. 55, 737). Bei der Einw. von Nitrosobenzol auf 2-Nitro-phenylpropiolsäure entstehen Isatin, N-Oxy-isatin und wenig Isatin-α-oxim-N-phenyläther (A., G. 58, 553). Eine Lösung von Triphenylmethyl in Benzol liefert bei der Einw. auf Nitrosobenzol im Kohlendioxydstrom 4.4'-Bis-triphenylmethyl-

azoxybenzol und Triphenylcarbinol (Goldschmidt, Christmann, A. 442, 250).

Liefert beim Behandeln mit 2-Nitro-anilin in alkoholisch-essigsaurer Lösung unter Abschluß von Licht unterhalb 50° 4′-Nitroso-2-nitro-diphenylamin (Charrier, Beretta, G. 54, 979). Beim Behandeln mit 3-Nitro-anilin in Eisessig erhält man 3-Nitro-azobenzol (CH., BE., G. 54, 980). Reagiert analog mit 4-Nitro-anilin (CH., BE.), 4-Chlor-3-nitro-anilin (Borsche, Exss, B. 56, 2354) und 2-Nitro-4-amino-toluol (Bo., E.; Meisenheimer, B. 58, 368). Die alkoh. Lösung liefert mit kalten, konzentrierten alkoholisch-ammoniakalischen Lösungen von 5-Acetamino-naphthol-(1) 5-Acetamino-naphthochinon-(1.4)-anil-(4); reagiert analog mit 6-Acetamino-naphthol-(1) (SANDER, B. 58, 825). Bei längerer Einw. von Nitrosobenzol auf N-Phenyl-piperonalisoxim in Benzol entstehen Piperonal und Azoxybenzol (Alessandri, G. 54, 437). Bei der Einw. auf Isatin- α -oxim-N-phenyläther in Chloroform entstehen Azoxybenzol und Isatin (A., G. 57, 222). Liefert mit trimerem Methylen-p-toluidin (Syst. Nr. 3796) bei 40-stdg. Aufbewahren in wenig kaltem Chloroform N-Oxy-N-phenyl-N'-p-tolyl-formamidin und Azoxybenzol (Ingold, Soc. 125, 94; vgl. a. Farrow, I., Soc. 125, 2543, 2549; Burkhardt, Lapworth, Robinson, Soc. 127, 2234); mit Methylen-4-chloranilin und ähnlichen Verbindungen entstehen in analoger Reaktion die entsprechenden Formamidine (I.). Bei allmählichem Eintragen einer alkoh. Lösung von Nitrosobenzol in eine äther. Phenylarsin-Lösung im Kohlendioxyd-Strom unter Eiskühlung erhält man eine eine ather. Phenylarsin-Losang im Komendoxyd-Strom unter Eiskunding ernan man eine gelbe Lösung, die nach Aufbewahren Arsenobenool und Azobenzol liefert (entstanden durch Zerfall von Arsenoazobenzol?); außerdem wurden Anlin und Phenylarsinoxyd isoliert (Steinkopf, Dudek, B. 62, 2496). Über die Einw. von Äthylmagnesiumbromid-Lösung und die hierbei entwickelte Gasmenge vgl. Gilman, Fothergill, Am. Soc. 49, 2817. Zur Reaktion mit Phenylmagnesiumbromid (H 232; E I 123) vgl. auch Gi., McCracken, Am. Soc. 49, 1058. Über die Einw. auf Kautschuk vgl. die Angaben in H 30, 45, 61.

Wirkung auf Kaninchenblut: Lipschitz, H. 109, 224.

2C₄H₅ON + SnCl₄. Gelber Niederschlag (Reihlen, Hake, A. 452, 61). — Na₈[Fe(CN)₅ (C₄H₅·NO)] + 3H₂O (Baudisch, B. 54, 414; vgl. Cambi, R. A. L. [6] 3, 12). Purpurviolett (C.). Reaktion mit Natriumnitrit und Natriumcyanid am Tageslicht: B. Bei der Einw. von Silbersalz entsteht ein violettes Komplexsalz, das beim Kochen mit Wasser Nitrosobenzol zurückliefert (C.). — $K_8[Fe(CN)_5(C_eH_5\cdot NO)]$. B. Aus belichteter Kaliumferrocyanid-Lösung und Nitrosobenzol (BAUDISCH, B. 62, 2707; vgl. BAU., BASS, B. 55, 2702). Die wäßr. Lösung ist intensiv violett. Sehr beständig gegen Säuren und Alkalien.

- 2-Chlor-1-nitroso-benzol C₆H₄ONCl = C₅H₄Cl·NO. B. Aus N-[2-Chlor-phenyl]-hydroxylamin durch Oxydation mit Kaliumdichromat-Schwefelsäure (Haworth, Lapworth, Soc. 119, 772). Nadeln (aus Alkohol). F: 56—57°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und heißem Petroläther. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 3-Chlor-1-nitroso-benzol C_eH₄ONCl = C_eH₄Cl·NO. B. Aus N·[3-Chlor-phenyl]-hydroxylamin durch Охуdation mit Kaliumdichromat-Schwefelsäure unter Kühlung (НаWORTH, LAPWORTH, Soc. 119, 773). Nadeln (aus Benzol). F: 72°. Leicht löslich mit grüner Farbe in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol. Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor in Eisessig 3.3′-Dichlor-azoxybenzol (EARL, KENNER, Soc. 1927, 2144).
- 4-Chlor-1-nitroso-benzol C₆H₄ONCl = C₆H₄Cl·NO (E I 123). B. Aus 4-Chloranilin bei der Einw. von Caroscher Säure in neutraler Lösung bei 0—5° (Ingold, Soc. 125, 93). Durch Oxydation von N-[4-Chlor-phenyl]-hydroxylamin mit Kaliumdichromat-Schwefelsäure (Haworff, Lapworff, Soc. 119, 770). Neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von N-Oxy-N.N'-bis-[4-chlor-phenyl]-formamidin (I., Soc. 125, 100). Krystalle (aus Alkohol). F: 92—93° (I., Soc. 127, 517). Liefert bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Gegenwart von rotem Phosphor oder Quecksilber in Eisessig 4.4'-Dichlorazoxy-benzol (Earl, Kenner, Soc. 1927, 2144). Bei 20-stdg. Aufbewahren mit Styrol in wenig Chloroform bei 5° entsteht N-[4-Chlor-phenyl]-isobenzaldoxim (Syst. Nr. 1670) (I., Weaver, Soc. 125, 1462). Bei der Einw. von Methylenmalonsäurediäthylester auf eine heiße konzentrierte Lösung von 4-Chlor-1-nitroso-benzol in Chloroform entsteht N-[4-Chlor-phenyl]-formylmalonsäure-diäthylester-isoxim] (Ingold, Weaver, Soc. 125, 1460; Burkhardt, Lapworth, Soc. 127, 1747). Liefert mit trimerem Methylen-p-toluidin beim längeren Aufbewahren in wenig kaltem Chloroform N-Oxy-N-[4-chlor-phenyl]-N'-p-tolyl-formamidin (Ingold, Soc. 125, 95; Farrow, I., Soc. 125, 2543; Bu., L., Robinson, Soc. 127, 2234).
- **3-Brom-1-nitroso-benzol** $C_6H_4ONBr = C_6H_4Br\cdot NO$. B. Aus N-[3-Brom-phenyl]-hydroxylamin durch Oxydation mit Kaliumdichromat-Schwefelsäure (HAWORTH, LAPWORTH, Soc. 119, 773). F: 78°.
- 4-Brom-1-nitroso-benzol C₆H₄ONBr = C₆H₄Br·NO (H 232; E I 124). B. Durch Einw. von Brom auf Nitrosobenzol in Schwefelkohlenstoff bei —5° (Ingold, Soc. 127, 516). Aus 4-Brom-anilin bei der Einw. von Caroscher Säure bei 0—5° in neutraler Lösung (I., Soc. 125, 94). Durch Oxydation von N-[4-Brom-phenyl]-hydroxylamin mit Kaliumdichromat-Schwefelsäure unter Kühlung (Haworth, Lapworth, Soc. 119, 770). Neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von N-Oxy-N-phenyl-N'-[4-brom-phenyl]-formamidin oder anderer N-Oxy-N-aryl-N'-[4-brom-phenyl]-formamidine (I., Soc. 125, 99, 101). In geringer Menge beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 4-Brom-phenyl-nitrosohydroxylamin in trocknem Äther unter Eiskühlung, neben anderen Produkten (Bamberger, B. 53, 2311). Krystalle (aus Alkohol). F: 95° (Ingold, Soc. 127, 516). Gibt beim Erwärmen mit Anilin 4-Brom-azobenzol (I., Soc. 127, 516).
 - 2.4.6-Tribrom-1-nitroso-benzol C₆H₂ONBr₃ = C₆H₂Br₃·NO (H 232).

 H 232, Z. 18 v. u. statt., 80 g" lies: ,,1 g".

 Z. 15—14 v. u. streiche: ,, ; Ausbeute: ca. 20 g".
- 1.4-Dinitroso-benzol $C_6H_4O_2N_2=C_6H_4(NO)_2$. Vielleicht identisch mit dem H 7, 628 beschriebenen "p-Dinitroso-benzol" (Bigiavi, Franceschi, G. 57, 367). B. Aus 1.4-Bis-[nitroso-hydroxylamino]-benzol beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure (Bigiavi, Franceschi, G. 57, 381; B., R. A. L. [6] 4, 458). Dunkelgelb. Beginnt bei 184° sich zu bräunen und ist bei 245° ganz schwarz. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Flüchtig mit Wasserdampf. Liefert beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,48) 1.4-Dinitro-benzol.

f) Nitro-Derivate.

Nitrobenzol $C_6H_6O_2N = C_6H_5 \cdot NO_2$ (H 233; E I 124).

Bildung und Darstellung.

Durch Nitrierung von Benzol mit einem Gemisch von konz. Salpetersäure, Nitrosylschwefelsäure und konz. Schwefelsäure (Wolf, D.R.P. 310772; C. 1922 II, 946; Frdl. 13, 1104) oder mit ca. 4 Tln. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,502) auf dem Wasserbad (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 144). Beim Kochen von Benzol mit Salpetersäure (63—78%) in Gegenwart von Quecksilberoxyd oder Quecksilbernitrat, neben anderen Produkten (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 598). Zur Darstellung aus Benzol durch Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure verschiedener Zusammensetzung bei 40°

bis 80° vgl. Maljarewski, Z. chim. Promyšl. 4, 399; C. 1927 II, 2107. Bei der Einw. von Stickstoffpentoxyd auf Benzol bzw. auf eine Mischung von Benzol und Tetrachlorkohlenstoff bei 0° (Haines, Adkins, Am. Soc. 47, 1419). Durch Einw. von Eisen(III)-nitrat auf Benzol in Acetanhydrid bei 80° (Menke, R. 44, 146). In geringer Menge durch Erhitzen von äquimolekularen Mengen Benzol und Stickstoffdioxyd im Rohr auf 80°, neben anderen Produkten (Wieland, B. 54, 1778). Bei der Nitrierung von Benzol mit Stickstoffdioxyd und 90 bis 95%iger Schwefelsäure zuletzt bei 40—60° (Pinck, Am. Soc. 49, 2537). In geringer Menge bei längerem Aufbewahren von Benzol mit Stickstoffdioxyd (Schaarschmidt, B. 57, 39) im Sonnenlicht (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 459) oder durch allmähliche Einw. von Stickstoffdioxyd auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid, anfangs bei 10° bis 15°, später bei 30—35° und nachfolgende Zersetzung mit Wasser (Sch., B. 57, 2070). Neben anderen Produkten beim Leiten von Nitrosylchlorid in eine Suspension von Aluminiumchlorid in Benzol bei Temperaturen zwischen 5° und 15° und folgenden Erwärmen des Reaktionsgemisches auf 80° unter Ausschluß von Feuchtigkeit (Sch., Raeck, B. 58, 350). Entsteht ferner durch Einw. von 100%iger Salpetersäure auf Nitrosobenzol bei 0° (Ingold, Soc. 127, 517). Aus 4-Jodoso-1-nitro-benzol durch längeres Schütteln mit Silberoxyd in wäßr. Suspension oder, neben 4-Jod-1-nitro-benzol, beim Behandeln mit verd. Kalilauge (Vorländer, Büchner, B. 58, 1291). Bei der Einw. von Peressigsäure auf Acetanilid (Bigiavi, R. A. L. [6] 5, 587). Durch Leiten von Ozon in eine Lösung von Phenylhydroxylamin in Chloroform (Streecker, Baltes, B. 54, 2707). Beim Eintragen von diazotiertem Anilin in Natriumnitrit-Lösung in Gegenwart von Kupfersalz oder Kupferpulver (Veselý, Dvořák, Bl. [4] 31, 423). Bei der Zersetzung von α-[4-Nitro-benzol-azo]-triphenylmethan in Xylol bei 90° (Wieland, Popper, Seeffried, B. 55, 1829). Durch Einw. von verd. Salpetersäure auf Kupfer(I)-phenyl (Reich, C. r. 177, 323). — Technisc

Physikalische Eigenschaften.

Mechanische und thermische Eigenschaften. E: 5,668 ± 0,010° (Roberts, Bury, Soc. 123, 2041), 5,689° (Sidgwick, Ewbank, Soc. 125, 2269). Beeinflussung des Erstarrungspunktes durch Wasser: S., E.; durch Wasser und Salzhydrate: R., B.; durch Luft: Foote, Leopold, Am. J. Sci. [5] 11, 45; C. 1926 I, 1773. Einleitung der Krystallisation unterkühlter Schmelzen durch Anlegen einer Spannung von 50—80 kV: Schaum, Scheidt, Z. wiss. Phot. 25, 363; C. 1928 II, 1187. — Kp₇₆₀: 210,85° (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799; Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 742; Leoat, R. 46, 245); Kp₇₄₇: 209° (kort.) (Sugden, Soc. 125, 1172); Kp₁₄: 81° (Brand, Kranz, J. pr. [2] 115, 153). Flüchtigkeit: Hine, Phys. Rev. [2] 24, 89; C. 1924 II, 1446; Herbst, Koll. Beih. 23, 334; C. 1926 II, 2544. Kritische Temperatur: 482,8° (Stachorski, Z. El. Ch. 34, 112). — D₁⁽¹⁰⁾: 1,2138; D₂⁽¹⁰⁾: 1,2037; D₂⁽¹⁰⁾: 1,1734; D₁⁽¹⁰⁾: 1,1537; D₂⁽¹⁰⁾: 1,1232 (Bingham, van Klooster, Kleinspehn, J. phys. Chem. 24, 5); D₂⁽¹⁰⁾: 1,1208; D₂⁽¹¹⁾: 1,2132; D₂⁽¹¹⁾: 1,1987; D₂⁽¹¹⁾: 1,1787; D₂⁽¹¹⁾: 1,1603; D₂⁽¹¹⁾: 1,1397; D₂⁽¹²⁾: 1,1208 (Jefremow, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 140; C. 1929 I, 729); D₂⁽¹⁰⁾: 1,203 (Brand, Kranz, J. pr. [2] 115, 153); D₂⁽¹¹⁾: 1,2077; D₂⁽¹¹⁾: 1,110; D₂⁽¹²⁾: 1,091; D₂⁽¹³⁾: 1,047 (Sugden, Soc. 125, 1172). Dichten zwischen 17,5° (1,205) und 206,0° (1,010): Jezewski, J. Phys. Rad. [6] 3, 306; C. 1923 III, 205. Isotherme Kompressibilität zwischen 0 und 8 Atm. bei 8,29°: 44,75×10⁻⁶ Atm. 1; bei 17,92°: 46,96×10⁻⁶ Atm. 1 (Schmidt, Ann. Phys. [4] 76, 587). Adiabatische Kompressibilität bei 17,5°: Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662.

Viscosität bei 10°: 0,0242, bei 15°: 0,0218, bei 20°: 0,0198 g/cm sec (Dummer, Z. anorg. Ch. 109 [1919], 49); Viscosität zwischen 0° (0,03041 g/cm sec) und 105° (0,00655 g/cm sec): Jefremow, Izv. Inst. /iz.-chim. Anal. 4, 141; C. 1929 I, 729; zwischen 0,3° (0,03086 g/cm sec) und 100,5° (0,007025 g/cm sec): BINGHAM, van Klooster, Kleinsfehn, J. phys. Chem. 24, 13. Einfluß von Drucken bis 2000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30°: Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 81, 87; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Oberflächenspannung bei 20°: 43,38 dyn/cm (Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705), 42,4 dyn/cm (Damerell, Am. Soc. 49, 2990), 41,75 dyn/cm (Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112). Oberflächenspannung zwischen 12° (45,29 dyn/cm) und 197° (23,89 dyn/cm): Sugden, Soc. 125, 1173. Parachor: S., Soc. 125, 1186; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2121. Spezifische Wärme zwischen 20° und 50°: Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 1570; zwischen 30° (0,3442 cal/g) und 80°: W., D., Am. Soc. 46, 910, 912. Schmelzwärme: 2,76 kcal/Mol (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 37 [1928], 412). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 739,9 kcal/Mol (Garnef, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866). Krystallisationswärme: G., A. Schallgeschwindigkeit in flüssigem Nitrobenzol bei 17,5°: Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662.

Optische und elektrische Eigenschaften. Brechungsindices im sichtbaren Gebiet und im Ultraviolett (Feusner, Z. Phys. 45 [1927], 711) s. in Tabelle 1. ng. 1,54913;

Tabelle 1. Brechungsindices für verschiedene Wellenlängen.

Wellenlänge mµ	n ²⁰	dn/dt·10 ⁶	Wellenlänge mµ	¹⁷ 20	dn/dt·10
312,57	1,717		447.15	1,58289	488
325,25	1,6974		467.82	1,57586	477
326,11	1,6947		471.31	1.57478	476
328,23	1,6900		479,99	1,57230	471
330,28	1,6853		492,19	1,56915	466
334.50	1,6761		501,57	1,56692	463
340,36	1,6651	1	508,58	1,56539	461
346,62	1,6562		533,85	1,56045	455
361,05	1,6388	İ	537,89	1.55973	454
365,48	1,6342	1	546,07	1.55836	453
366,33	1,6338	Ĭ	576,96	1.55384	448
394,40	1,6103	†	579,07	1,55357	447
396,15	1,6088	+	587,56	1,55246	446
404,68	1,6031		643,85	1.54663	441
407,78	1,6017		667,82	1,54458	440
435,83	1,58748	495	706,52	1,541 81	438
441,30	1.58510	492		,	

n₀^{1,5}: 1,55595; n_p^{8,5}: 1,57464 (Krollpfeiffer, A. 430, 202); n_α[∞]: 1,54582; n_∞[∞]: 1,55261; n_∞[∞]; 1,57097 (Brand, Kranz, J. pr. [2] 115, 153); n_∞[∞]: 1,5456; n_∞[∞]: 1,5526; n_∞[∞]: 1,5708 (Szivessy, Ann. Phys. [4] 69, 234); n_o⁵: 1,552415 (McCombie, Roberts, Scarborough, Soc. 127, 758); n_o[∞]: 1,55215 (Tromp, R. 41, 299); n_o[∞]: 1,55006 (Harris, Soc. 127, 1064). Einfluß des Druckes auf die Brechungsexponenten für 653, 589 und 543 mμ: Himstedt, Weither, Ann. Phys. [4] 67, 400. Interferrometrische Untersuchungen an Nitrobenzol im elektrischen Feld: Schaum, Scheidt, Z. wiss. Phot. 25, 363; C. 1928 II, 1187; Schaum, Walter, Z. wiss. Phot. 27, 109; C. 1929 II, 2020. Absorption von Röntgenstrahlen: Aurén, Medd. Vet.-Akad. Nobelinst. 4 [1920—1922], Nr. 3, S. 13. Lichtarbsorption im Ultraviolett: Moir, Soc. 125, 1551; im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of infrared spectra [Washington 1905], S. 157, 251. Uber Lichtabsorption bei Zimmertemperatur und beim Siedepunkt vgl. Lecher, B. 53, 588. Lichtabsorption in Lösung s. S. 176. Luminescenzspektrum bei Bestrahlung mit langwelligem Ultraviolett: Wawillow, Tummer-Mann, Z. Phys. 54, 271; C. 1929 I, 3070. — Elliptische Polarisation von polarisiertem Licht bei der Reflexion an der Oberfläche von Nitrobenzol: Raman, Ramdas, Phil. Mag. [7] 3, 222; C. 1927 I, 2799; Bouhett, C. r. 185, 201. Intensität und Depolarisationsgrad des Streulichts bei der Lichtzerstreuung in Nitrobenzol: Dampf: Ramanathan, Srinivasan, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 9, 206; C. 1926 II, 1930; I. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838; in flüssigem Nitrobenzol: Martin, J. Phys. 2, 57, 59; C. 1928 I, 1838; S. R. R. (1928 I, 1838; in flüssigem Nitrobenzol: Martin, J. Phys. 2, 57, 59; C. 1928 I, 1838; S. R. Rao, Indian J. Phys. 3, 24; C. 1929 I, 20. Beugung von Röntgenstahlen in flüssigem Nitrobenzol: Sogani, Indian J. Phys. 1, 373; C. 1927 II, 2149; Raman, Sogani, Nature 120, 514; C. 1928 I, 474. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlarausch, M. 52, 385; Ganes

Dielektr.-Konst. von flüssigem Nitrobenzol bei 0° : 39,338 (aus Messungen zwischen 15° und 70° extrapoliert) (Lattey, Gatty, Phil. Mag. [7] 7, 1000; C. 1929 II, 1628); bei ca. 18°: 35,6 (Jezewski, J. Phys. Rad. [6] 5, 64; C. 1924 II, 439); bei 25,00°: 34,093 \pm 0,007 (Harris, Soc. 127, 1067); bei 26°: 35,9 (Bredig, Z. ang. Ch. 36, 457); bei 58°: 28,00 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388); beim Siedepunkt: 15,61 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799); zwischen 11,6° (34,94) und 85,2° (24,44): E. H. L. Meyer, Ann. Phys. [4] 75, 817; zwischen 17,0° (36,05) und 44,5° (30,74): Nayder, Bl. Acad. polon. [A] 1925, 254; C. 1926 I, 2884; zwischen 18,6° (35,67) und 203,9° (15,37): Jezewski, J. phys. Rad. [6] 3, 305; C. 1928 III, 205; bei 24,8° bei Drucken zwischen 8 und 56 Atm.: Grenacher, Ann. Phys. [4] 77, 152; bei hohen elektrischen Feldstärken: Malsch, Phys. Z. 29, 770, 774; C. 1929 I, 612. Dielektr.-Konst. der festen Substanz bei 0°, —14,5° und —38° für die Wellenlängen $\lambda = 8$ km bis $\lambda = 1000$ km: Errera, J. Phys. Rad. [6] 5, 308; C. 1925 I, 1390; C.r. 179, 157. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 3,75 (in Benzol) (P. Debye in E. Mark, Handbuch der Radiologie, Bd. VI [Leipzig 1925], S. 627), 3,84 (Benzol) (Lange, Z. Phys. 33, 182; C. 1925 II, 1600), 3,90 (Benzol), 3,89 (Hexan oder Schwefelkohlenstoff) (Williams, Phys. Z. 29 [1928], 178; vgl. Debye, Z. El. Ch. 34, 452). Dielektrische Verluste bei Erregung mit Radio-

frequenzen: Bryan, Phys. Rev. [2] 22, 399; C. 1924 I, 2075. Elektrische Leitfähigkeit von flüssigem Nitrobenzol: Lertes, Z. Phys. 6 [1921], 61; Schwartz, Beitr. Physiol. 2 [1924], 132; von festem und flüssigem Nitrobenzol zwischen 0° und 23,6°: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 71; \times . 58, 233. Elektrische Doppelbrechung: Leerg, Phys. Z. 29, 675; C. 1928 II, 2532; Möller, Phys. Z. 30, 22; C. 1929 I, 1309; Iwatake, Technol. Rep. Téhoku Univ. 8, 123; C. 1929 II, 1509; vgl. Lohaus, Phys. Z. 27, 217; C. 1926 I, 3588. Verhalten im elektrostatischen Drehfeld: Lertes, Z. Phys. 4, 321; 6, 62; Phys. Z. 22, 621; C. 1922 I, 488, 1126; III, 1030. Magnetische Doppelbrechung für 486, 540, 589, 620 und 656 m μ zwischen 5° und 56°: Szivessy, Ann. Phys. [4] 68, 149; [4] 69, 235.

Physikalische Eigenschaften von Nitrobenzol-Gemischen.

Mechanische und thermische Eigenschaften. Löst sich in dem gleichen Volumen Petroläther vom Siedepunkt 42—62° bei 20,5°, in dem gleichen Volumen Petroläther vom Siedepunkt 80—100° bei 5° (PRINS, R. 42, 26). Leicht löslich in flüssigem Ammoniak (Schlubach, Miedel, B. 57, 1686; White, Knight, Am. Soc. 45, 1783) und in flüssigem Schwefeldioxyd (DE Carli, G. 57, 351). Löslichkeit in wäßr. Lösungen der Alkalisalze verschiedener organischer Säuren: Tamba, Bio. Z. 145, 417; Traube, Schöning, Weber, B.60, 1810. Einfluß von Kochsalz auf durch Natriumoleat stabilisierte Nitrobenzol-Wasser-Emul-1810. Ellitiud von Rochsalz auf durch Natriumoleat stabilisierte Nitrobenzol-Wasser-Emulsionen in An- und Abwesenheit von Natronlauge: Tartar, Mitarb., J. phys. Chem. 38, 444. Bei 5,2° mit Wasser gesättigtes Nitrobenzol enthält 1,50 g Wasser in 1 l (Sidgwick, Ewbank, Soc. 125, 2271). Lösungsvermögen für Sauerstoff: F. Fischer, Pfleiderer, Abh. Kenntnis Kohle 5 [1920], 575; Z. anorg. Ch. 124, 69; für Stickstoff bei 29—30° unter verschiedenen Drucken: Metschl., J. phys. Chem. 28, 433; für Stickoxyd bei 20°, 25°, 40°, 60° und 90°: Klemenc, Spitzer-Neumann, M. 58/54, 448; Garelli, R. A. L. [6] 2, 123; für Quecksilber(II)-chlorid: Hellenbrand, Joachimoglu, Bio. Z. 153, 132; für Quecksilber(II)-bromid: J., Klissunis, Rio. Z. 153, 40°, für Methan. F. Frecher, Zephy. Recomposition. bromid: J., Klissiunis, Bio. Z. 153, 140; für Methan: F. Fischer, Zerbe, Brennstoffch. 4 [1923], 18; für Butan und Isobutan bei verschiedenen Drucken: TIMMERMANS. J. Chim. phys. 20, 502, 505; für Hexan bei verschiedenen Drucken: Timm.; vgl. Timofejew, Stachorski, Ukr. chemič. Ž. 2, 401; C. 1928 I, 185; für Diisoamyl und amerikanische Petroleum bei verschiedenen Drucken: Timm.; für Acetylen bei 3,8° und 735 mm Drucke G., R. A. L. [6] 2, 122. Lösungsvermögen für o., m. und p.Nitro-benzylchlorid bei 30°: McCombie, Scarborough, Smith, Soc. 1927, 809; für 2.4.6-Trinitro-m-xylol: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. 25 [1920], 282; für Naphthalin: Ward, J. phys. Chem. 80, 1325; für Fluoren, 1.4-Dibrom-benzol, Resorcin und Benzoesäure bei verschiedenen Temperaturen: Mortmere, Am. Soc. 45, 634; für Phosgen: Atkinson, Heycock, Pope, Soc. 117, 1423. Kritische Lösungstemperatur der Gemische mit Butan: 28,3° (Timmermans, J. Chim. phys. 20, 505); mit Isopentan: 31,80 (Timm.); mit Hexan: 19,00 (DESSART, Bl. Soc. chim. Belg. 85 [1926], 18), 20,8° (TIMM.), 20,6° (TIMM., MARTIN, J. Chim. phys. 25, 412); mit Diisoamyl: 28,37° (Тімм.); Abhängigkeit der kritischen Lösungstemperaturen vom Druck: Тімм. Zur kritischen Lösungstemperatur des Systems Nitrobenzol + wäßr. Essigsäure vgl. Jones, Soc. 123, 1385, 1390. Einfluß von 1.3-Dinitro-benzol und 4-Nitro-toluol auf die kritische Lösungstemperatur des Systems Nitrobenzol — 83,2% ige Essigsäure: J. — Verteilung von Trichloressigsäure zwischen Wasser und Nitrobenzol: Andreassow, Ukr. chemič. Ž. 3, 464; C. 1929 II, 550. Über Verwendung von Nitrobenzol als kryoskopisches Lösungsmittel vgl. Roberts, Bury, Soc. 123, 2037. Kryoskopisches Verhalten verschiedener organischer Verbindungen in Gegenwart und in Abwesenheit von Feuchtigkeit, Phosphorpentoxyd oder Hydraten des Natriumsulfats: Brown, Bury, Soc. 125, 2220, 2224; J. phys. Chem. 30, 696; von Halogenwasserstoff in trocknem und feuchtem Nitrobenzol: Hlasko, Roczniki Chem. 6, 552; C. 1927 I, 2803; vgl. auch Beckmann, Lockemann, Ph. Ch. 60 [1907], 390; von Kohlenoxyd in Nitrobenzol: Garelli, R. A. L. [6] 2, 124. Der Erstarrungspunkt von Nitrobenzol wird durch Sättigen mit Wasser um 0,511° (Roberts, Bury, Soc. 123, 2041) bzw. um 0,510° (Sidwick, Ewbank, Soc. 125, 2269) erniedrigt. Einfluß auf den Erstarrungspunkt eines Gemisches aus gleichen Gew. % Alkohol und Benzol: Wright, Soc. 127, 2337. Bestimmung des Dampfdrucks von Hydraten sowie von wäßr. Rohrzucker- und Salzlösungen mit Hilfe der Gefrierpunktserniedrigung von Nitrobenzol bei Anwesenheit dieser Systeme: ROBERTS, BURY, Soc. 128, 2041; SIDGWICK, EWBANK, Soc. 125, 2269. Thermische Analyse des binaren Gemisches mit Dischwefeldichlorid: DE CARLI, G. 59, 502; mit Zinn(IV)-bromid: DR C., R. A. L. [6] 10, 372; mit Tetrachlorkohlenstoff (es bilden sich 2 additionelle Verbindungen mit 80 Mol-% und 40 Mol-% Nitrobenzol); LINARD, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 373, 383; C. 1926 I, 2427; mit Cyclohexan: Li., Bl. Soc. chim. Belg. 34, 374, 385; mit Benzol (Eutektikum bei —24° und ca. 51 Mol. % Nitrobenzol): Li., Bl. Soc. chim. Belg. 34, 374, 387; mit 1.4-Dibrom-benzol: Schischokin, Z. anorg. Ch. 181, 151; mit Athylacetat: Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 417; C. 1929 II, 522; mit Schwefelkohlenstoff: Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 37, 416; mit Anilin (es bildet sich eine äquimolekulare additionelle Verbindung): Li., Bl. Soc. chim. Belg. 34, 373, 381; mit N-Allyl-N'-phenyl-thioharnstoff: Schischokin, Z. anorg.

Ch. 181, 142; Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 210; C. 1929 I, 2957. Thermische Analyse von ternären Systemen aus Nitrobenzol und Chinon mit Anthracen, verschiedenen aromatischen Oxy-Verbindungen und Aminen: KREMANN, Mitarb., M. 48, 282.

Nitrobenzol enthaltende binäre Azeotrope s. in Tabelle 2. Dampfdruck binärer Gemische mit Chloroform, Benzol, Methanol, Äther, Aceton, Essigester und Schwefelkohlenstoff bei 20°: W., H., K., J. pr. [2] 113, 171; mit 2-Chlorbutan und sek. Butylalkohol: ROLAND, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 126; C. 1928 I, 2900; mit Pyridin und Äthyljodid bei 20°: PRENTISS, Am. Soc. 51, 2829.

Tabelle 2. Ni	trobenzol	enthaltende	binäre	Azeotrope.
---------------	-----------	-------------	--------	------------

Komponente	Kp ₇₆₀	Gehalt an Nitrobenzol in Gew%	Komponente	· Kp ₇₆₀	Gehalt an Nitrobenzol in Gew%
1.4-Dibrom-benzol 7)	210,45	77,5	Veratrol 5)	203,5	
Benzotrichlorid 7) .	210,72	ca. 98,5	Resorcindimethyl-		
4-Jod-toluol 8)	207	60	äther ⁵)	207,5	70(?)
Menthol ²)	208,35	67,3	Citronellal ²)	206.8	22
α-Terpineol ²)	209,5	72	Acetamid 2)	201,65	23
4-Chlor-phenol 2)	219,9	8	Propionamid 2)	205.4	76
β -Phenyl-athyl-	·		Capronsäure 6)	202	30
alkohol ²)	210,6	8	Ätĥylbenzoat 4)	210,6	81
Glvkol 1)	185.9	41	Diäthylanilin 7)	210.72	97

LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 172. — ²) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I, 287, 288, 289, 290, 292. — ³) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 154. — ⁴) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15, 19. — ⁵) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 58. — ⁶) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19. — ⁷) L., R. 47, 14, 17.

Dichte von binären Gemischen mit Dischwefeldichlorid bei 20°: DE Carli, G. 59, 505; mit Zinn(IV)-chlorid bei 15°: DE C., R. A. L. [6] 10, 187; mit Zinn(IV)-bromid bei 32°: DE C., R. A. L. [6] 10, 374; mit Aluminiumbromid bei 18°: Plotnikow, Bendetzky, Ph. Ch. 127, 230; Ж. 59, 504; Dichte von binären Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 758; mit Hexan bei 25°: Williams, Ogg, Am. Soc. 50, 98; mit Benzol bei 15°: Dexter, McCombie, Scarborough, Soc. 123, 1237, 1238; bei 20°: Rakshit, Z. El. Ch. 31, 322; bei 25°: Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363; H., A., Soc. 1929, 757; mit Toluol, Methanol oder Aceton: Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 227; C. 1927 II, 894; mit Naphthalin bei 14,6°: Krollffeiffer, A. 430, 202; mit Isobutylalkohol bei 9,4° bis 105°: Jefremow, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 146; C. 1929 I, 729; mit Schwefelkohlenstoff bei 25°: W., O., Am. Soc. 50, 96; mit Pyridin oder Athyljodid bei 25°: Pe., Am. Soc. 51, 2831; mit α-Naphthylamin bei 20,8°: Kr., A. 430, 212.

Viscosität von binären Gemischen mit Dischwefeldichlorid bei 3° und 20°: DE CARLI, G. 59, 504; mit Zinn(IV)-chlorid bei 15° und 25°: DE C., R. A. L. [6] 10, 187; mit Zinn(IV)-bromid bei 32° und 40°: DE C., R. A. L. [6] 10, 374; mit Isobutylalkohol bei 9,4—105°: JEFREMOW, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 146; C. 1929 I, 729. Über innere Reibung der Gemische mit Anilin bei 0° vgl. KREMANN, SPRINGER, ROTH, Ph. Ch. 130, 419. Diffusion von in Methanol, Aceton, Äthylacetat und Äthylbenzoat gelösten Nitrobenzol in diese Lösungsmittel bei ca. 19° und Diffusion von in Nitrobenzol gelösten Verbindungen wie Nitromethan, Aceton, Äthylacetat und Äthylbenzoat in Nitrobenzol bei ca. 19°: DUMMER, Z. anorg. Ch. 109 [1919], 39, 41.

Oberflächenspannung binärer Gemische mit Tetrachlorkohlenstoff und Benzol: Hammick, Andrew, Soc. 1929, 757; mit Benzol, Toluol und Athylacetat: Herzen, Arch. Sci. phys. nat. 14 [1902], 243; vgl. Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112; von mit Wasser gesättigtem Nitrobenzol und von mit Nitrobenzol gesättigtem Wasser: Reynolds, Soc. 119, 468. Grenzflächenspannung gegen Wasser: Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705; Reynolds, Soc. 119, 465, 468; Pound, Soc. 123, 583; J. phys. Chem. 30, 793; gegen Quecksilber: Harkins, Grafton, Am. Soc. 42, 2537; Har., Pr. nation. Acad. USA. 5, 571; C. 1920 III, 222. — Adsorption von Nitrobenzol-Dampf durch Tierkohle: Alexejewski, K. 55, 417; C. 1925 II, 642; von Nitrobenzol aus Kerosin-Lösung durch Silicagel: Jones, J. phys. Chem. 29, 5, 372; von Essigsäure und Propionsäure aus Nitrobenzol-Lösung durch Calciumchlorid bei 25°: Brown, Bury, J. phys. Chem. 29, 1314. Einfluß einer dünnen Wandschicht auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: Traube, Whang, Ph. Ch. 138, 111. Breitet sich auf einer Quecksilber-Oberfläche aus (Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2680). Art und Geschwindigkeit der Ausbreitung auf Wasser: H., F., Am. Soc. 44, 2671; Ramdas, Indian

J. Phys. 1, 20; C. 1926 II, 1935. Schaumbildung wäßr. Lösungen: Bartsch, Koll. Beih. 20, 5; C. 1925 I, 2362. Über Wärmetönung beim Mischen mit Chloroform, Benzol, Methanol, Ather, Aceton, Essigester und Schwefelkohlenstoff vgl. Weissenberger, Henke, Kawenoki, J. pr. [2] 113, 177. Wärmetönung der Benetzung von Kohle durch binäre Gemische von Nitrobenzol mit Alkohol und α-Brom-naphthalin: Bartell, Fu, J. phys. Chem. 33, 1763. Optische und elektrische Eigenschaften. Brechungsindices von binären Gemischen mit Methanol.

Optische und elektrische Eigenschaften. Brechungsindices von binären Gemischen mit Methanol, Aceton, Äthylacetat und Äthylbenzoat bei 20°: Dummer, Z. anorg. Ch. 109, 37; mit Benzol: Anossow, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 11; C. 1925 II, 384; mit Naphthalin bei 14,6°: Krollfeffer, A. 430, 202; mit α-Naphthalmin bei 20,8°: Kr., A. 480, 212; mit Pyridin und Äthyljodid bei 25°: Prentiss, Am. Soc. 51, 2831. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Methanol, Äther und Hexan: Scheiße, B. 59, 2622; in absolut-alkoholischer Lösung: Marchlewski, Moroz, Bl. [4] 35, 38; in Äther: Scheiße, May, Fischer, B. 57, 1335; in Mischungen mit Anilin in Äther: Sch., M., F.

Dielektr.-Konst. von binären Gemischen mit Hexan bei 25°: WILLIAMS, OGG, Am. Soc. 50, 98; mit Benzol bei 15°: Kerr. Soc. 1926, 2798; bei 24°, 45° und 65°: Lange, Z. Phys. 38, 173; C. 1925 II, 1660; bei 25°: Williams, Schwingell, Am. Soc. 50, 363; mit Toluol bei 24° und 100°: Lange; mit Xther bei 20°: Kerr. Soc. 1926, 2801; mit Pikrinsäure und Benzosäure bei verschiedenen Temperaturen: Nayder, Bl. Acad. polon. 1925 A, 254; C. 1926 I, 2884; mit Schwefelkohlenstoff bei 24°: Lange; bei 25°: W., O., Am. Soc. 50, 96. Elektrische Leitfähigkeit der Lösungen von Chlorwasserstoff bzw. Bromwasserstoff in trocknem und feuchtem Nitrobenzol: Hlasko, Michalski, Roczniki Chem. 6, 540; C. 1927 I, 2803; von Aluminiumbromid in Nitrobenzol zwischen —10° und +90°: Plotnikow, Bendetzky, Ph. Ch. 127, 226; K. 59, 493; einer Lösung aus Nitrobenzol und Schwefelsäuremonohydrat bei 12°: Cherbullez, Helv. 6, 285; von Trimethyl-p-tolyl-ammoniumjoid in Nitrobenzol bei 18° und bei 25°: Creighton, Way, J. Franklin Inst. 186 [1918], 695; C. 1920 III, 43. Elektrische Leitfähigkeit und Zersetzungsspannung einer Lösung von Phosphorpentabromid in Nitrobenzol bei 26°: Finkelstein, Ph. Ch. 115, 307. Zersetzungsspannung einer Lösung von ICl₃ und IBr in Nitrobenzol: Fi. Über die Beweglichkeit verschiedener Ionen in Nitrobenzol vgl. Ulich, Fortsch. Ch., Phys. 18 [1924/26], 600; Lattey, Phil. Mag. [7] 6, 263; C. 1928 II, 2430. EMK von Ketten mit Nitrobenzol: Schwartz, Beitr. Physiol. 2, 131; C. 1928 II, 1055; Rosenberg, Westphal, Beitr. Physiol. 3, 225; C. 1926 II, 1932. Scheinbares Reduktionspotential in 0,2 n. Salzsäure-Aceton-Gemisch bei 24°: Conant, Lutz, Am. Soc. 45, 1052. Reduktionspotential bei der Elektrolyse mit der Quecksilber-Tropfkathode in Säuren, Alkalien und Salz-Lösungen: Shikata, Trans. Faraday Soc. 21, 42; C. 1926 I, 841. Potentialdifferenz an der Trennungsfläche wäßr. Lösung/Luft: Frumkin, Donde, Kulvarekaya, Ph. Ch. 123, 334. Elektrokinetisches Potential an der Grenze zwischen festem und flüssigem Nitrobenzol: Fairbrother, Wormwell.

säurebenzylester, Cumol oder Safrol: Szivessy, Richartz, Ann. Phys. [4] 86, 411.

Einfluß auf die Lösungsgeschwindigkeit von Metallen in Säuren: Prins, R. 44, 877; Versl. Akad. Amsterdam 29, 1225; C. 1921 III, 1261. Einfluß auf das Leuchten von Phosphor: Rayleigh, Pr. roy. Soc. [A] 99, 377; C. 1922 I, 400. Verzögert die Autoxydation von Benzaldehyd (Moureu, Dufraiser, Badoche, C. r. 183, 824). Einfluß auf die Entzündungstemperatur von Motortreibstoffen: Grebel, C. r. 189, 90. Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin in Nitrobenzol: Kerr, Soc. 1929, 241; der Racemisierung von Isobornylchlorid und der Umwandlung von Camphenhydrochlorid in Isobornylchlorid in Nitrobenzol-Lösung: Meerwein, Montfort, A. 435, 211. Verhalten als Sauerstoffüberträger bei der katalytischen Dehydrierung von Alkoholen: Rosenmund, Zetzsche, B. 54, 1095, 2036.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung von Licht und Radiumstrahlen; Oxydation. Wird bei Einw. von Sonnenlicht oder ultraviolettem Licht gebräunt (Sevewetz, Mounier, Bl. [4] 43, 649) Bei der Einw. von Radiumstrahlen auf trocknes oder feuchtes Nitrobenzol entstehen vermutlich 2-Nitro-phenol, weniger 4-Nitro-phenol und andere Produkte (Kailan, Sber. Akad. Wien [IIa], 135, 618; C. 1927 II, 2147; M. 47, 651). — Entzündungstemperatur: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 19 [1927], 1337; 20 [1928], 814. Explosionskraft von festem Nitrobenzol: Robertson, Soc. 119, 21. Elektrische Leitfähigkeit des Dampfes und der Flüssigkeitstropfen während der beginnenden Verbrennung mit Luft: Bennett, Trans. Faraday Soc. 28, 299; C. 1927 II, 1336.

Faraday Soc. 28, 299; C. 1927 II, 1336.

Reduktion. Der Verlauf der katalytischen Hydrierung von Nitrobenzol ist von der Natur des verwendeten Katalysators weitgehend abhängig. Hydrierung von Nitrobenzol

zu Anilin in der Gasphase in Gegenwart von Nickel: Brown, Henke, J. phys. Chem. 26, 21 Amm in der Gasphase in Gegenwart von Kickel: Brown, Henke, 5. phys. Chem. 20, 167; in Gegenwart von Kupfer oder Silber: B., H., J. phys. Chem. 26, 174, 272, 715; Semeria, Milone, Atti Accad. Torino 63, 7; Ann. Chim. applic. 18, 68; C. 1928 I, 2380, 3053. Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Gold bei 355° entsteht fast quantitativ Anilin (H., B., J. phys. Chem. 26, 636). Die Hydrierung über Zinkoxyd oder Manganoxyd bei 450—600° führt zu Anilin, Diphenylamin und Triphenylamin (Sabatier. Fernandez, C. r. 185, 243). Über Hydrierung zu Anilin in Gegenwart von Aluminiumoxyd vgl. B., H., J. phys. Chem. 26, 285. Liefert mit 13% Überschuß an Wasserstoff in Gegenwart von Thallium bei 260° hauptsächlich Azobenzol und sehr wenig Anilin (Henke, Brown, J. phys. Chem. 26, 631; Brown, Mitarb., J. phys. Chem. 32, 457). Zur Hydrierung zu Anilin in Gegenwart der niederen Oxyde des Ceriums, Vanadins, Molybdäns, Wolframs und Urans vgl. B., H., J. phys. Chem. 26, 280. Bei der Hydrierung von Nitrobenzol mit Titandioxyd als Katalysator erhält man Anilin und je nach den Reaktionsbedingungen noch Azobenzol, Hydrazobenzol, Cyclohexylamin und Diphenylamin (Etzel, J. phys. Chem. 32, 852). Zinn ist ein ausgezeichneter Katalysator zur Reduktion von Nitrobenzol zu Anilin (B., H., J. phys. Chem. 37, 730). Reduktion von Nitrobenzol zu Anilin mit Wasserstoff in Conservation (III) 27, 739). Reduktion von Nitrobenzol zu Anilin mit Wasserstoff in Gegenwart von Zinn(II)oxyd oder Zinn(IV)-oxyd: Williams, Trans. Faraday Soc. 25, 448; C. 1929 II, 1887. Beim Leiten von Nitrobenzol und Wasserstoff über einen Bleikatalysator bei 308° entstehen ca. 97% Anilin (Madenwald, Henke, Brown, J. phys. Chem. 31, 864). Unter geeigneten Bedingungen werden bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von Blei neben Azoxybenzol, Hydrazobenzol und Anilin größere Mengen Azobenzol erhalten (HENKE, BROWN, J. phys. Chem. 26, 324). Zur Hydrierung zu Anilin in Gegenwart von Antimon vgl. B., H., J. phys. Chem. 26, 278. Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Wismut, am besten bei 280-300° entstehen größere Mengen Azobenzol, ferner Azoxybenzol, Hydrazobenzol und Anilin (H., B., J. phys. Chem. 26, 344). Hydrierung zu Anilin in Gegenwart von Chrom, Wolfram, Mangan, Eisen und Kobalt: B., H., J. phys. Chem. 26, 272. Bei der Hydrierung von flüssigem Nitrobenzol bei Gegenwart von Nickel und einem Druck von 10-15 Atm. erhält man Anilin; die Reaktion beginnt unterhalb 100° (Brocher, Bl. Soc. ind. Mulh. 88, 705; C. 1923 II, 959). Bei Gegenwart von Natronlauge erhält man unter sonst ähnlichen Bedingungen Azoxybenzol und wenig Anilin (Brochet). Beim Hydrieren der Lösung in Benzol bei 215° unter ca. 35 Atm. Druck in Gegenwart von Nickel entsteht quantitativ Anilin (Brown, Etzel, Henke, J. phys. Chem. 32, 633). Anilin entsteht ferner in 94% iger Ausbeute bei der Hydrierung von Nitrobenzol in einem Gemisch aus Alkohol + Essigester + Wasser bei Gegenwart eines Nickelkatalysators (RUPE, VOGLER, Helv. 8, 833 Ann. 1). Bei der Reduktion von Nitrobenzol mit der jeweils berechneten Menge Wasserstoff von Atmosphärendruck in Gegenwart von 2%iger Palladium-Tierkohle erhält man in neutraler wäßrig-alkoholischer Lösung Phenylhydroxylamin oder Anilin, in schwach alkalischer Lösung Azoxybenzol, Hydrazobenzol oder Anilin (Brand, Steiner, B. 55, 880, 885). Über die Hydrierung in Alkohol verschiedener Konzentration und in anderen Lösungsmitteln bei Gegenwart von Platinschwarz und in An- oder Abwesenheit von Säuren, Alkalien oder Salzen bei 2,5—3 Atm. Druck und 25—30° vgl. Adams, Cohen, Rees, Am. Soc. 49, 1094. Patentliteratur über die Herstellung von Anilin durch Reduktion von Nitrobenzol s. bei Anilin, Syst. Nr. 1598. Weitere Angaben über die technische Darstellung von Anilin durch Reduktion von Nitrobenzol s. bei F. Ullmann, G. Cohn in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 465. — Nitrobenzol gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in alkoholischer oder essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Benzaldehyd je nach den Reaktionsbedingungen N-Phenyl-isobenzaldoxim oder N-Phenyl-N-benzyl-hydroxylamin und andere Produkte (VAVON, CRAJCINOVIC, C. r. 187, 422). Bei der katalytischen Hydrierung einer Lösung von Nitrobenzol und Benzoylchlorid für sich oder unter Zusatz von Cumol in Gegenwart von Palladium-Katalysator bei 160º entstehen Benzaldeliyd, Benzoesäurebenzylester, Benzoyldiphenylamin und wenig Benzanilid (ZETZSCHE, Mitarb., Helv. 9, 180).

Zur Reduktion zu Hydrazobenzol mit Natriumamalgam vgl. Pellegrini, Giorn. Chim. ind. appl. 8, 177; C. 1926 II, 1018. Nitrobenzol gibt in flüssigem Ammoniak mit 4 Atomen Natrium die Dinatriumverbindung des Phenylhydroxylamins, mit 6 Atomen Natrium die Dinatriumverbindung des Anilins; mit sehr viel Natrium verläuft die Umsetzung explosionsartig (White, Knight, Am. Soc. 45, 1783). Bei der Einw. einer zur völligen Reduktion nicht ausreichenden Menge Natrium und nachfolgendem Versetzen mit Wasser entstehen Azoxybenzol bzw. Azobenzol (Wh., K.). Bei allmählichem Zutropfen einer Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak zu einer Lösung von Nitrobenzol und überschüssigem Ammonium-chlorid in flüssigem Ammoniak zwischen —80° und —50° entsteht Anilin (Schlubach, Medende Natriummethylat-Lösung wird durch Wasser zurückgedrängt, durch Pyridin begünstigt; im letzten Fall entstehen außerdem geringe Mengen Azobenzol (Fry, Cameron, Am. Soc. 49, 864). Bei der Reduktion mit Natrium in absol. Alkohol entstehen Anilin und wenig Hydrazo-

benzol (DE Pommereau, C. r. 174, 687; Bl. [4] 31, 695). Reduktion mit Natriumisopropylat, butylat und benzylat bei Zusatz von Benzol: Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2735. Liefert beim Behandeln mit Magnesium in Methanol je nach den Mengenverhältnissen Azoxybenzol oder Azobenzol und andere Produkte (Zechmeister, Rom, A. 468, 128). Bei der Reduktion mit Calciumhydrid bei Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in wäßr. Alkohol entsteht Anilin (Nivière, Bl. [4] 29, 219). Die Lösung in Ligroin liefert bei kurzem Kochen mit Calciumhydrid Nitrosobenzol, bei längerem Kochen Azoxybenzol (Durand, Houghton, C. r. 180, 1034). Zur Reduktion mit Zink und Essigsäure vgl. Prins, R. 42, 942. Beim Schütteln von Nitrobenzol mit Ammoniumchlorid-Lösung und zuvor im Wasserstoffstrom erhitztem Aluminium entsteht in Kältemischung Phenylhydroxylamin, bei Zimmertemperatur Anilin (Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 109; C. 1928 I, 2371). Bei der Darstellung von Anilin durch Reduktion von Nitrobenzol mit Eisen und Salzsäure kann an Stelle von Salzsäure auch Eisen(III)-chlorid oder Natriumchlorid verwendet werden (Lyons, Smith, B. 60, 174; Bretnütz, Pensa, Notiziario chim.-ind. 2, 184; C. 1927 II, 243). Reduktion von Nitrobenzol durch graues Eisen in Gegenwart von Natriumchlorid oder Natriumsulfat: Knowlton, J. phys. Chem. 32, 1587. Beeinflussung der Reduktion mit Eisen und Salzsäure zu Anilin durch Rühren: Huber, Reid, Ind. Eng. Chem. 18, 537; C. 1926 II, 971.

Bei der Reduktion mit Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer oder methylalkoholischer Kalilauge entstehen je nach den Bedingungen Azoxybenzol, Azobenzol, Hydrazobenzol und Anilin; bei Verwendung von geringeren Mengen Hydrazin und Katalysator in alkoh. Kalilauge erhält man fast reines Azoxybenzol, bei Erhöhung der Menge des Hydrazins und des Katalysators hauptsächlich Hydrazobenzol und etwas Anilin; bei Verwendung von methylalkoholischer Kalilauge oder wäßriger alkoholischer Kalilauge entsteht hauptsächlich Azobenzol (Busch, Schulz, B. 62, 1460). Beim Behandeln mit gewöhnlichem Ammoniumsulfid unter Schütteln mit Kieselgur in wäßr. Suspension oder besser mit Natriumhydrosulfid unter Schütteln mit Calciumchlorid in wäßr. Emulsion entsteht Phenylhydroxylamin (Lapworth, Pearson, Soc. 119, 765). Bei 2-stdg. Kochen mit 2 Mol Natriumsulfit in Wasser erhält man 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(3) (Seyewetz, Vignat, C. r. 174, 297). Liefert beim Kochen mit Natriumdisulfit-Lösung phenylsulfamidsaures Natrium und ein Salz (vielleicht das Dinatriumsalz der Sulfanilsäure-N-sulfonsäure), das beim Kochen mit Säuren Sulfanilsäure gibt (Weil, Moser, B. 55, 734). Zur Reduktion mit Titantrichlorid (s. S. 179) in heißer sterk saurer Lösung vgl. auch English, J. ind. Eng. Chem. 12, 996; C. 1921 II, 623. Bei der Reduktion mit alkal. Natriumarsenit-Lösung in siedendem Alkohol entstehen Natriumarseniat, Azoxybenzol und geringe Mengen Anilin (Gutmann, Fr. 66, 232).

Reduktion durch Natriumalkylate s. o. Wird durch Isopropylalkohol in alkal. Lösung zu Anilin, teilweise auch zu Azoxy- und Azobenzol reduziert (Lyons, Pleasant, B. 62, 1724). Einfluß verschiedener Reaktionsbedingungen auf die Ausbeute: L., P. Bei der Einw. auf Benzylalkohol in alkal. Lösung bei 138—140° entstehen Benzoesäure und Azobenzol (Smith, Lyons, Am. Soc. 48, 3166). Beim Reduzieren mit Benzoin in alkal. Lösung erhält man Azoxybenzol und sehr wenig Azobenzol (L., Pl., B. 62, 1726). Liefert mit Phenylarsin in Ather im mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr Hydrazobenzol und Arsenobenzol (Palmer, Adams, Am. Soc. 44, 1380).

Chlorierung und Nitrierung. Liefert beim Chlorieren in Gegenwart von Antimontrichlorid bei 75—85° 3-Chlor-1-nitro-benzol (Davies, Hickox, Soc. 121, 2648). Chlorierung in Gegenwart von Jod-Eisen bei 40—50°: Fierz-David, Naturwiss. 17, 13; C. 1929 I, 863. Wird beim Kochen mit überschüssigem Sulfurylchlorid nicht verändert (Durrans, Soc. 121, 45). Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,40)*und Quecksilber(II)-oxyd entsteht ein Gemisch von Dinitrobenzolen, aus dem 1.3-Dinitro-benzol isoliert werden konnte (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 599). Nitrierung mit Salpetersäure in Gegenwart von Quecksilber: Blechta, Pátek, Z. Schieß-Sprengstoffw. 22, 317; C. 1928 I, 780. Bei der Einw. von 1 Mol Stickstoffpentoxyd bei 0° (Haines, Adkins, Am. Soc. 47, 1419) oder beim Behandeln mit Stickstofftetroxyd und rauchender Schwefelsäure von 4,3% SO₃-Gehalt bei 60—75° (Pink, Am. Soc. 49, 2539) entsteht 1.3-Dinitro-benzol.

Einwirkung weiterer anorganischer Verbindungen. Liefert beim Behandeln mit überschüssigem nitrohydroxylaminsaurem Natrium in Wasser unter Erwärmen Phenylnitrosohydroxylamin (BIGIAVI, FRANCESCHI, G. 57, 377; B., R. A. L. [6] 4, 458; 5, 447). Beim Behandeln mit Magnesiumamidjodid Mg(NH₂)I in siedendem Äther und Zufügen von Pyridin entsteht eine gelbe Additionsverbindung (vielleicht C₈H₅·N(:O)(O·MgI)·NH₂ + C₅H₅N) (ODDO, CALDERARO, G. 53, 72). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit Quecksilber(II)-acetat auf 150° und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Natriumchlorid erhält man ein Gemisch aus ca. 50% [2-Nitro-phenyl]-quecksilberchlorid, 40% [3-Nitro-phenyl]-quecksilberchlorid und 10% [4-Nitro-phenyl]-quecksilberchlorid (DIMBOTH, B. 35 [1902], 2036; A. 446, 152; WIBAUT, JÜRGENS, Versl. Akad. Amsterdam 29, 1075; C. 1921 III, 867; JÜ., R. 45, 61; vgl. auch Holleman, Chem. Reviews 1, 199; C. 1924 II, 1909).

NITROBENZOL (CHEMISCHES VERHALTEN USW.)

Einwirkung organischer Verbindungen. Nitrobenzol liefert beim Erhitzen mit Toluol unter allmählichem Zufügen von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad 4'-Amino-4-methyl-diphenyl, wenig Phenyl-p-toluidin und Harz (Kliegl, Huber, B. 53, 1650). Gibt bei längerer Behandlung mit Dichlordimethyläther und schwach rauchender Schwefelsäure bei 50° wenig 3-Nitro-benzylchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 524). Bei Einw. von Nitrobenzol auf Methyl-chlormethyl-äther bei Gegenwart von Aluminiumchlorid entstehen 3.3'-Dinitro-diphenylmethan und geringe Mengen 3-Nitro-benzylchlorid (Sr., Sh., Gl.). Über Bildung von Küpenfarbstoffen beim Erhitzen von Nitrobenzol mit Anthrachinon, 1-Amino-anthrachinon oder 2-Amino-anthrachinon und konz. bzw. 84 % iger Schwefelsäure vgl. Bucherer, Maki, B. 60, 2073, 2078. Bei 35-stdg. Kochen mit p-Phenylendiamin und wasserfreiem Natriumcarbonat entstehen 4-Amino-azobenzol und 4.4'-Diamino-azobenzol (CRIPPA, G. 57, 18). Gibt bei der Umsetzung mit p-Toluoldiazoniumchlorid in Natron-lauge bei 0° 4'-Nitro-4-methyl-diphenyl (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1379). Bei Einw. von Methylmagnesiumjodid in Ather und nachfolgender Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser entstehen Methylanilin und Azobenzol (Herworth, Soc. 117, 1010). Über die Einw. von Methylmagnesiumjodid und weiteren Alkylmagnesiumhalogeniden auf Nitrobenzol in Äther oder Dibutyläther bei 60—70° und die hierbei entwickelte Gasmenge vgl. Gilman, Fothergill, Am. Soc. 49, 2817; Bl. [4] 45, 1135. Liefert bei Einw. von ca. 1,5 Mol Äthylmagnesiumbromid in Äther die Verbindung C₆H₅·N(:O)(O·MgBr)·C₂H₅, die mit Wasser Athylanilin und Azobenzol bildet (Herworth, Soc. 117, 1009; vgl. Oddor Einw. die mit Wasser Athylamini und Azobenzoi blidet (Hafworth, Soc. 117, 1009; vgl. Obbo, R. A. L. [5] 13 II, 221; G. 34 II, 437; GILMAN, McCRACKEN, Am. Soc. 51, 828); bei der Einw. von 4 Mol Athylmagnesiumbromid entsteht N.N'-Diäthyl-N.N'-diphenyl-hydrazin (G., McC.). Einw. von Butylmagnesiumbromid: G., McC. Gibt mit 4 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther unter Kühlung und nachfolgendem Zersetzen Diphenylamin, Phenol, Diphenyl und geringe Mengen Terphenyl (G., McC., Am. Soc. 51, 825). Bei Einw. von 4 Mol Benzylmagnesiumchlorid unter Kühlung und nachfolgendem Zersetzen erhält man viel Dibenzyl, wenig Anilin und p.p-Ditolyl sowie eine basische Fraktion, die ein bei 213° schmelzendes Hydrochlorid liefert und bei der Hydrolyse mit siedender verdünnter Salzsäure Benzaldehyd, Anilin und Benzylanilin ergibt (G., McC.). Phenylacetylenmagnesiumjodid in Ather wird durch Nitrobenzol in Diphenyldiacetylen übergeführt (G., McC.). Reduktion durch organische Verbindungen s. S. 178.

H 238, Z. 4 v. o. statt "D. R. P. 43239" lies "D. R. P. 43230".

Biochemisches Verhalten; Analytisches.

Ausführliche Angaben über das biochemische und physiologische Verhalten finden sich bei H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 80—95. Giftwirkung bei Verfütterung an Hühner und dabei stattfindende Umwandlung in 4-Amino-phenol: Crowdle, Sherwin, J. biol. Chem. 55, 20, 25.

Colorimetrischer Nachweis durch Nitrierung und Behandlung des entstandenen Nitrierungsprodukts mit Alkalialkoholaten: van Urk, Chem. Weekb. 21, 169; C. 1924 I, 2895; durch Reduktion mit Eisen und Salzsäure und nachfolgendes Versetzen mit Chlorkalk: van Eck, Pharm. Weekb. 63, 915; C. 1926 II, 1307. Nachweis und Bestimmung von Nitrotoluol in Nitrobenzol auf colorimetrischem Wege: Muraour, Bl. [4] 43, 71. Mikrochemischer Nachweis durch Reduktion zu Anilin: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 64. — Titrimetrische Bestimmung von Nitrobenzol durch Versetzen mit Titan(III)-chlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge, anschließende Luftoxydation des entstandenen Titan(III)-hydroxyds zu Titan(IV)-hydroxyd, Versetzen mit Kaliumbromid, verd. Salzsäure, 0,1 n-Kaliumbromat-Lösung und Kaliumjodid und Rücktitration des überschüssigen Jods mit Thiosulfat-Lösung: Kolthoff, Chem. Weekb. 22, 558; C. 1926 I, 1461. Potentiometrische Titration mit Titan(III)-chlorid in Gegenwart von Natriumcitrat: K., Robinson, R. 45, 175; in Gegenwart von Seignettesalz in verd. Alkohol bei 50—80°: Dachselt, Fr. 63, 410. — Reinheitsprüfung: Ergänzungsbuch zum Deutschen Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1930], S. 314.

Additionelle Verbindungen und Umwandlungsprodukte des Nitrobenzols.

 $C_0H_0O_2N + H_2SO_4$. B. Aus einem Gemisch berechneter Mengen Nitrobenzol und Schwefelsäuremonohydrat in Gegenwart von wenig krystallisierter Schwefelsäure bei -10° bis -20° (Cherbuliez, Helv. 6, 284). Schwach grünliche Nadeln. F: 11°. Löslich in Nitromethan. Wird durch Ather in die Komponenten gespalten. $-2C_0H_5O_2N + BeCl_2$. B. Beim Erhitzen von Berylliumchlorid mit Nitrobenzol auf 150° (Fricke, Havestadt, Z. anorg. Ch. 146, 121). Blaßgelbe Krystalle. Zerfließt an feuchter Luft. Wird durch Wasser zersetzt. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in Aceton, schwer löslich in Chloroform, Ather, Essigester, Schwefelkohlenstoff und Benzol. $-C_0H_5O_2N + TiCl_4$. Gelbe Krystallmasse. F: 77,5° (Reihlen, Hare, A. 452, 59). Raucht stark an der Luft. Wird durch Wasser zersetzt. $-C_0H_5O_2N$

+ SnCl₄. Nadeln. F: 11° (R., H., A. 452, 59; vgl. DE CARLI, R. A. L. [6] 10, 186). Raucht stark an der Luft. Wird durch Wasser zersetzt. — $2C_6H_5O_2N + \text{SnCl}_4$. Über die Existenz einer solchen Verbindung vgl. DE C., R. A. L. [6] 10, 189. — $2C_6H_6O_2N + \text{SnBr}_4$. Über die Existenz einer solchen Verbindung vgl. DE C., R. A. L. [6] 10, 375. — $C_6H_6O_2N + \text{Sng}_4$. Über die Existenz einer solchen Verbindung vgl. DE C., R. A. L. [6] 10, 375. — $C_6H_6O_2N + \text{Sng}_4$. Nachgewiesen durch thermische Analyse (DE C., G. 59, 502). F: — 18°. — Über additionelle Verbindungen mit Tetrachlorkohlenstoff (nachgewiesen durch thermische Analyse) vgl. Linard, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 373, 383; C. 1926 I, 2427.

Verbindung C_eH₇O₂N (H 241). B. Entsteht vielleicht auch bei der Reduktion von 3-[4-Nitro-phenyl]-phthalid mit Natriumamalgam (Kondo, Miyashita, J. pharm. Soc. Japan 48, 161; C. 1929 I, 749). — F: 70—71°. — Pikrat. F: 185°. [Gerisch]

2-Fluor-1-nitro-benzol $C_6H_4O_2NF=C_6H_4F\cdot NO_2$ (H 241; E I 128). B. In geringer Menge neben 4-Fluor-1-nitro-benzol bei Einw. von Distickstofftetroxyd in Petroläther auf Fluorbenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Schaarschmidt, Balzerriewicz, Gante, B. 58, 501) oder bei tropfenweiser Zugabe von Acetylnitrat zu Fluorbenzol unter Eis-Kochsalz-Kühlung und nachfolgendem Aufbewahren (Schiemann, Pillarsky, B. 62, 3040). Beim Erhitzen von 1 Tl. 2-Nitro-benzoldiazonium-bortetrafluorid mit 5 Tln. Seesand (Schie., P.). — Kp₁₁: 86—87° (Schie., P.). D^{17,3}: 1,3375 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). $n_\alpha^{n,3}$: 1,5260; $n_\beta^{n,3}$: 1,5323; $n_\beta^{n,3}$: 1,5492; $n_\gamma^{n,3}$: 1,5660 (Swa.). — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriummethylat bei 25°: Rouche, Bl. Acad. Belgique [5] 7, 545; C. 1922 I, 22.

3-Fluor-1-nitro-benzol $C_6H_4O_2NF=C_6H_4F\cdot NO_2$ (H 241; E I 128). B. Zur Bildung aus 3-Nitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung und konz. Fluorwasserstoffsäure nach Holleman, Beekman (R. 23, 235; H 241) vgl. Ingold, Vass, Soc. 1928, 421; ferner auch Hodgson, Nixon, Soc. 1928, 1880; de Crauw, R. 48, 1061. Beim Erhitzen von 1 Tl. 3-Nitro-benzoldiazonium-bortetrafluorid mit 3 Tln. Seesand (Schiemann, Pillarsky, B. 62, 3041). — Wie Nitro-benzol riechendes Öl (de C.). Kp19: 860 (Sch., P.). $D^{17.2}$: 1,3273 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60); D_4^{av} : 1,3254 (Sch., P.). n_7^{av3} : 1,5217; n_7^{av3} : 1,5280; n_7^{av3} : 1,5449; n_7^{vv2} : 1,5607 (Swa.); n_9^{av3} : 1,5201; n_9^{bv3} : 1,5428; n_7^{vv3} : 1,5589 (Sch., P.).

4-Fluor-1-nitro-benzol C₆H₄O₂NF = C₆H₄F·NO₂ (H 241; E I 128). B. Neben wenig 2-Fluor-1-nitro-benzol bei Einw. von Distickstofftetroxyd in Petroläther auf Fluorbenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Schaarschmidt, Balzerriewicz, Gante, B. 58, 501) oder bei tropfenweiser Zugabe von Acetylnitrat zu Fluorbenzol unter Eis-Kochsalz-Kühlung und nachfolgendem Aufbewahren (Schiemann, Pillarsky, B. 62, 3040). Als Nebenprodukt beim Erhitzen von 4-Fluor-benzoesäure mit rauchender Salpetersäure (D: 1,495) auf dem Wasserbad (Rouche, Bl. Acad. Belgique [5] 7, 534, 535; C. 1922 I, 22). Beim Erhitzen von 1 Tl. 4-Nitro-benzoldiazonium-bortetrafluorid mit 3 Tln. Seesand (Schie, P.; vgl. a. Balz, Schie, B. 60, 1189). — Krystalle (aus Alkohol). Erstarrungspunkt der stabilen Form: 26° (Van Hove, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 826; Bl. Soc. chim. Belg. 36, 374; C. 1927 I, 885). Kp: 206—207° (Van H.); Kp₇₅₇; 204°; Kp₁₄: 86,6° (korr.) (Schie, P.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Schie, P.). D[∞]₁: 1,3300; D[∞]₂: 1,3297 (Schie, P.). n[∞]₂: 1,5247; n[∞]₂: 1,5316; n[∞]₃: 1,5488; n[∞]₂: 1,5657 (Schie, P.). p[∞]₃: 1,5100; n[∞]₂: 1,5150; n[∞]₃: 1,5325; n[∞]₁: 1,5488 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60).

2.4-Diffuor-1-nitro-benzol $C_0H_3O_2NF_2$, s. nebenstehende Formel (EI 129). $D^{13.9}$; 1,4571 (SWARTS, *J. Chim. phys.* **20**, 60). $n_{\alpha}^{13.9}$: 1,5089; $n_{D}^{13.9}$: 1,5149; $n_{D}^{13.9}$: 1,5310; $n_{\Delta}^{13.9}$: 1,5470.

2.5-Difluor-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NF_2$, s. nebenstehende Formel (E I 129). D^{20} : 1,4534 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). n_{α}^{∞} : 1,5043; n_{β}^{∞} : 1,5102; n_{β}^{∞} : 1,5261; n_{γ}^{∞} : 1,5419.

2-Chlor-1-nitro-benzol C₆H₄O₂NCl = C₆H₄Cl·NO₂ (H 241; E I 129). B. Neben vorwiegend 4-Chlor-1-nitro-benzol bei Einw. von Distickstofftetroxyd auf Chlorbenzol in Gegenwart von 0,6 Mol Aluminiumchlorid bei —10° bis +23° und nachfolgender Zersetzung mit Wasser (Schaarschmot, B. 57, 2070). Entsteht vielleicht in geringer Menge beim Kochen von Chlorbenzol mit Salpetersäure (D: 1,40) in Gegenwart von Quecksilber(II)-oxyd, neben 4-Chlor-1-nitro-benzol und anderen Produkten (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 600). Aus 2-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung und Kupfer(I)-chlorid in salzsaurer Lösung bei 0—5° oder 100—105° (Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711). Bei kurzem Erwärmen von [2-Chlorphenyl]-quecksilberacetat mit 68% iger Salpetersäure auf 65° (Hanke, Am. Soc. 45, 1329). — Technische Darstellung: J. Schwyzer, Die Fabrikation pharmazeutischer und chemisch-

technischer Produkte, Berlin [1930], S. 211; H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 49. — Trennung von 4-Chlor-1-nitro-benzol durch Rektifikation im Vakuum: Molinari, Atti Congr. naz. Chim. ind. 1924, 406; C. 1925 I, 2408; durch Zusatz von 1.4-Dichlor-benzol zu dem eutektischen Gemisch der Isomeren; beim Abkühlen der Schmelze scheidet sich mit dem 1.4-Dichlor-benzol hauptsächlich 4-Chlor-1-nitro-benzol ab (Verein f. chem. u. metallurg. Prod., D. R. P. 420129; C. 1926 I, 2245; Frdl. 15, 194).

Röntgenographische Untersuchung von festem 2-Chlor-1-nitro-benzol: Herzog, Jancke, Z. Phys. 45, 198; C. 1928 I, 639. F: 32,45° (Swarts, J. Chim. phys. 20, 75), 33° (kort.) (Hanke, Am. Soc. 45, 1329; Sugden, Wilkins, Soc. 127, 2520). Kp: 244,5° (Ha.). D4.5: 1,348; D2.4: 1,320; D7.5: 1,297; D4.1.276 (S., W.); D8.5: 1,2945 (Swa.). Oberflächenspannung zwischen 50,5° (42,29 dyn/cm) und 121° (34,04 dyn/cm): S., W. Parachor: S., W.; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Krystallisation der unterkühlten Schmelze: Schaum, Z. anorg. Ch. 148, 221. nx.5: 1,5220; nx.5: 1,5452 (Swa.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 2-Chlor-1-nitro-benzol: He., J. Dielektr.-Konst. von Lösungen in Benzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 15. Dipolmoment \(\mu \times 10^{18} : 3,78 \) (Wa., We.), 4,25 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Nature 117, 892; Phys. Z. 30, 394; C. 1926 II, 1114; 1929 II, 1898). Elektrokinetische Erscheinungen an der Grenze zwischen festem und flüssigem 2-Chlor-1-nitro-benzol: Fairbrother, Wormwell, Soc. 1928, 1995. — Kritische Lösungstemperatur des Systems 2-Chlor-1-nitro-benzol +83,2% ige Essigsäure: 56,8° (Jones, Soc. 123, 1390). Thermische Analyse der binären Systeme mit 3- und 4-Chlor-1-nitro-benzol und des ternären Systems mit 3- und 4-Chlor-1-nitro-benzol: Kohman, J. phys. Chem. 29, 1053, 1054. Bildet mit 2-Brom-1-nitro-benzol eine ununterbrochene Reihe von Mischkrystallen (Johnston, Jones, J. phys. Chem. 32, 602). Thermische Analyse des binären Systems mit Campher (Eutektikum bei 2,6° und 41,5 Mol-% 2-Chlor-1-nitro-benzol): Jefremow, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 10 [1916], 44: Izv. 7088. Akad. [6] 13 [1919], 768; C. 1925 I, 2144; II, 524. Thermische Analyse des binären Systems mit Cinnamylidenacetophenon (Eutektikum bei 25,8° und ca. 76 Mol-% 2-Chlor-1-nitro-benzol): G1ua, G. 55, 571, 572, 575. Dichten von Lösungen in Benzol bei 20°: Wa., We.

Liefert bei der Hydrierung mit 3 Mol Wasserstoff in Alkohol oder anderen Lösungsmitteln in Gegenwart von Platinschwarz unter 2,5—3 Atm. Druck bei 25—30° 2-Chloranilin; mit 4 Mol Wasserstoff entsteht daneben Cyclohexylamin-hydrochlorid (Adams, Cohen, Rees, Am. Soc. 49, 1095). Wird durch Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer Kalilauge zu 2.2'-Dichlor-azobenzol und 2-Chloranilin, in siedender methylalkoholischer Kalilauge zum Teil weiter zu Anilin reduziert (Busch, Schulz, B. 62, 1464). Liefert beim Kochen mit Hydrazinhydrat allein (Müller, Zimmer-MANN, J. pr. [2] 111, 284) oder beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat in Alkohol oder Hexalin auf 140—150° (Borsone, B. 56, 1492) 1. Oxy-benztriazol. Bei der Einw. von Magnesium. in wäßrig-methylalkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (ZECHMEISTER, Rom, B. 59, 871) oder bei der Einw. von Magnesium in siedendem Methanol (Z., R., A. 468, 121, 129) entsteht 2.2'-Dichlor-azoxybenzol. Liefert beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol + Benzol hauptsächlich 2.2'-Dichlor-azoxybenzol, beim Kochen mit Natriumäthylat in Alkohol + Benzol 2-Chlor-anilin, beim Kochen mit Natriumpropylat neben 2-Chlor-anilin hauptsächlich α -[2-Chlor-anilino]-propionsäure; analog wie Natriumpropylat reagieren die Natriumverbindungen einiger höherer Alkohole (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2738). Mit Natriumisobutylat erhält man nur 2-Chlor-anilin und 2.2'-Dichlorazoxybenzol (S., D.). Kinetik der Reaktion mit siedender wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge: Blom, Helv. 4, 1030; mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei 70°: Bl., Helv. 4, 310; bei 82°: Davies, Wood, Soc. 1928, 1129. Beim Kochen mit Natriumhydrosulfid-Lösung unter gleichzeitigem Durchleiten von mit Schwefelkohlenstoff beladenem Schwefelwasserstoff entsteht neben wenig 2-Chlor-anilin 2-Mercapto-benzthiazol (Teppema, Sebrell, Am. Soc. 49, 1753). Liefert beim Kochen mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol 2-Amino-thiophenol und 2-Chlor-anilin, in wäßr. Lösung entsteht außerdem 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid (Hodgson, Wilson, Soc. 127, 442; Ho., J. Soc. Dyers Col. 41, 242; C. 1925 II, 2098). Beim Kochen mit Natriumsulfid in Wasser treten je nach den Reaktionsbedingungen 2-Chlor-anilin, 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid, 2-Nitro-thiophenol und 2-Amino-thiophenol teils allein, teils nebeneinander auf; beim Kochen in Natronlauge bildet sich außerdem noch 2'-Nitro-2-amino-diphenylsulfid (Ho., W.; Ho.). Bei der Einw. von Natriumdisulfid in Wasser unter den gleichen Bedingungen entstehen 2-Chlor-anilin und 2-Amino-thiophenol; in Natronlauge bildet sich nahezu quantitativ 2'-Nitro-2-amino-diphenylsulfid (Ho., W.; Ho.). Mit Natriumtrisulfid in Wasser entsteht als Endprodukt 2.2'-Diamino-diphenyl-disulfid (Ho., W.; Ho.). Beim Kochen in alkoh. Lösung entstehen bei Einw. von Natriumsulfid 2-Chlor-anilin und 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid, bei Einw. von Natriumdisulfid je nach den Mengenverhältnissen 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid oder 2-Nitro-thiophenol, bei Einw.

von Natriumtrisulfid ein Genisch von 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid und Schwefel (Ho., W.; Ho.). Liefert beim Kochen mit Natriumdiselenid in Alkohol 2.2'-Dinitro-diphenyldiselenid (Boger, Stull, Am. Soc. 49, 2012). Wird durch Titan(III)-chlorid nicht vollständig reduziert (English, J. ind. Eng. Chem. 12, 997; C. 1921 II, 623). Liefert beim Einleiten von Methylmercaptan in die alkoholisch-alkalische Lösung bei 60° und anschließenden Erhitzen auf dem Wasserbad 2-Nitro-thioanisol (Ho., Handley, J. Soc. chem. Ind. 46, 435 T; C. 1928 I, 330). Beim Erhitzen mit Natriumphenolat in überschüssigem Phenol auf 150—180° in Gegenwart von Kupfer entsteht 2-Nitro-diphenyläther (Borsche, B. 56, 1492 Anm. 9). Liefert beim Erhitzen mit Anthranilsäure, Kaliumcarbonat und Kupferpulver auf 200—220° 2'-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2) (Clemo, Perkin, Robinson, Soc. 125, 1752, 1770). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332, 334.

Giftwirkung auf Menschen: Renshaw, Ashcroft, J. ind. Hyg. 8, 67, 68; C. 1926 II, 66. — Bestimmung neben 3-Chlor-1-nitro-benzol und 4-Chlor-1-nitro-benzol durch Kochen mit überschüssiger Natriumtrisulfid-Lösung, Entfernen des neben 2- und 4-Amino-thiophenol entstandenen 3-Chlor-anilins durch Wasserdampf-Destillation und Titration der beiden Amino-thiophenole mit Nitrit: Hodgson, Wilson, Soc. 127, 444; Ho., J. Soc. Dyers Col. 41, 244; C. 1925 II, 2098. Titrimetrische Bestimmung für sich und im Gemisch mit 3- und 4-Chlor-1-nitro-benzol nach vorheriger Reduktion zu den entsprechenden Anilinen mit Brom-Lösung: Francis, Hill, Am. Soc. 46, 2504. Bestimmung des Chlor-Gehaltes durch gleichzeitige Einw. von flüssigem Ammoniak und Natrium und Wägung des entstandenen Natrium-chlorids: Dains, Brewster, Am. Soc. 42, 1578.

3-Chlor-1-nitro-benzol C₆H₄O₂NCl = C₆H₄Cl·NO₂ (H 243; E I 129). B. Aus 3-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung und Kupfer(I)-chlorid in salzsaurer Lösung bei 0—5° oder 100—105° (FRY, Grote, Am. Soc. 48, 711). In geringerer Menge beim Kochen des Doppelsalzes von 3-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und Blei(IV)-chlorid mit Acetanhydrid oder mit Salzsäure (Sakellarios, B. 56, 2540). Beim Erhitzen von x-Tetranitro-triphenylbismutin-dichlorid auf 170° (Wilkinson, Challenger, Soc. 125, 863). — Technische Darstellung: H. E. Fierz-David, L. Blangey, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 73. — Röntgenographische Üntersuchung von festem 3-Chlor-1-nitro-benzol: Herzog, Jancke, Z. Phys. 45, 198; C. 1928 I, 639. F: 44,4° (Swarts, J. Chim. phys. 20, 75), 44,5° (Puschin, Ph. Ch. 119, 400), 45° (Wilkinson, Challenger, Soc. 125, 863), 46° (korr.) (Sugden, Wilkins, Soc. 127, 2521). Erstarrungstemperatur unter hohen Drucken bis zu 2450 kg/cm²: P. D[∞]: 1,343; D[∞]: 1,336; D[∞]: 1,314; D[∞]: 1,304; D[∞]: 1,296; D[∞]: 1,257 (S., W.); D[∞]: 1,2951 (Swa.). Oberflächeuspannung zwischen 60,5° (41,79 dyn/cm) und 129° (31,77 dyn/cm): Su., W. n[∞]: 1,5271; n[∞]: 1,5510 (Swa.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 3-Chlor-1-nitro-benzol: He., J. Dielektr.-Konst. von Lösungen in Benzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 15. Dipolmoment μ×10¹s: 3,18 (Wa., We.), 3,38 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Nature 117, 892; Phys. Z. 30, 394; C. 1926 II, 1114; 1929 II, 1898). — Thermische Analyse der binären Systeme mit 2- und 4-Chlor-1-nitro-benzol: Kohman, J. phys. Chem. 29, 1053; des Systems mit 3-Brom-1-nitro-benzol unter Drucken bis zu 2550 kg/cm²: P. Thermische Analyse des binären Systems mit Campher (Eutektikum bei 11,5° und 43 Mol-% 3-Chlor-1-nitro-benzol): Jeffemow, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 10 [1916], 42; Izv. ross. Akad. [6] 13 [1919], 768; C. 1925 I, 2144; II, 524. Dichte von Lösungen in Benzol bei 20°: Walden. W.

Wird durch Hydrazinhydrat auf dem Wasserbad zu 3-Chlor-anilin reduziert (MÜLLER, ZIMMERMANN, J. pr. [2] 111, 284). Bei der Reduktion mit Magnesium in wäßrig-methylakoholischer Ammoniumchlorid-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur und nachfolgendem Erhitzen (ZECHMEISTER, ROM, B. 59, 871) oder beim Kochen mit Magnesium in Methanol (Z., R., A. 468, 130) entsteht 3.3'-Dichlor-azoxybenzol. Liefert beim Kochen mit 4—6 Mol Natriumsulfid in Wasser oder beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natriumtrisulfid-Lösung in quantitativer Ausbeute 3-Chlor-anilin (Hodgson, Wilson, Soc. 127, 442, 444). Liefert beim Erwärmen mit 1,5 n-Natriummethylat-Lösung auf 85° 3.3'-Dichlor-azoxybenzol (Holleman, de Mooy, R. 35 [1916], 17). Mit Natriumbutylat in Benzol erhält man 3-Chlor-anilin und 3.3'-Dichlor-azoxybenzol, mit Natriumbenzylat in Benzol 3.3'-Dichlor-azoxybenzol (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2735). Beim Erhitzen mit Thionylchlorid im Rohr auf 190° bis 200° entsteht 1.3-Dichlor-benzol (Davies, Hickox, Soc. 121, 2648). Geschwindigkeit der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure in Gegenwart und in Abwesenheit von Stickstoffdioxyd: Klemen, Schöller, Z. anorg. Ch. 141, 275. Bei der Einw. von Ammoniak auf 3-Chlor-1-nitro-benzol bei 700—800° wird das Chlor nur teilweise, in Gegenwart von Wasserstoff quantitativ als Ammoniumchlorid abgespalten (Heslinga, R. 43, 180, 184). — Bestimmung neben 2-Chlor-1-nitro-benzol und 4-Chlor-1-nitro-benzol durch Kochen mit über-

schüssiger Natriumtrisulfid-Lösung, Entfernen des neben 2- und 4-Amino-thiophenols entstandenen 3-Chlor-anilins durch Wasserdampf-Destillation und Titration der beiden Aminothiophenole mit Nitrit: Hongson, WILSON, Soc. 127, 444; Ho., J. Soc. Dyers Col. 41, 244; C. 1925 II, 2098. Titrimetrische Bestimmung für sich und im Gemisch mit 4- bzw. 2- und 4-Chlor-1-nitro-benzol nach vorheriger Reduktion zu den entsprechenden Anilinen mit Brom-Lösung: Francis, Hill, Am. Soc. 48, 2504.

4-Chlor-1-nitro-benzol $C_6H_4O_2NCl=C_3H_4Cl\cdot NO_2$ (H 243, E I 130). B. Neben wenig 2-Chlor-1-nitro-benzol bei Einw. von Distickstofftetroxyd auf Chlorbenzol in Gegenwart von 0,6 Mol Aluminiumchlorid bei -10° bis $+23^{\circ}$ und nachfolgender Zersetzung mit Wasser SCHAARSCHMIDT, B. 57, 2070). Bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,502) auf Chlorbenzol (VARMA, KULKARNI, Am. Soc. 47, 145). In geringer Menge beim Kochen von Chlorbenzol mit Salpetersäure (D: 1,40) in Gegenwart von Quecksilber(II)-oxyd (DAVIS, Mitarb., Am. Soc. 43, 600). Bei der Einw. von Eisen(III)-nitrat auf Chlorbenzol in Acetanhydrid bei 40—50° (MENKE, R. 44, 146). Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung und Kupfer(I)-chlorid in salzsaurer Lösung bei 0—5° oder 100—105° (FRY, GROTE, Am. Soc. 48, 711) oder bei der Einw. von Kupfer(I)hydrid auf 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Salzsäure bei 0º (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). Beim allmählichen Eintragen von 4-Nitro-benzoldiazonium-tetrachlorjodid in eine warme Lösung von Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1984). Durch Kochen des Doppelsalzes aus 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und Blei(IV)-chlorid in Benzol oder Tetrachlorkohlenstoff oder durch Aufbewahren des Doppelsalzes im Tageslicht im Exsiccator (Sakellarios, B. 56, 2540). Aus [4-Chlor-phenyl]-quecksilberacetat bei kurzem Erwarmen mit 68% iger Salpetersaure auf 650 (HANKE, Am. Soc. 45, 1329). — Technische Darstellung: J. Schwyzer, Die Fabrikation pharmazeutischer und chemisch-technischer Produkte [Berlin 1931], S. 211; H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 49. — Reinigung des technischen Produkts durch Krystallisation aus 65 % iger Salpetersäure: Desverones, Monit. scient. [5] 15, 73; C. 1925 II, 18. Zur Trennung von 2-Chlor-1-nitro-benzol s. bei Darstellung von 2-Chlor-1-nitro-benzol S. 181.

Hārte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Z. Kr. 57, 484; Ph. Ch. 102, 329. F: 82° (Menke, R. 44, 146), 82,95° (Swarts, J. Chim. phys. 20, 75), 83° (kort.) (Sugden, Soc. 125, 1174; Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1984; Ingold, Soc. 127, 517; Sakellarios, B. 56, 2540), 85° (Hanke, Am. Soc. 45, 1329). E: 83,15, 83,19° (Desvergnes, Monit. scient. [5] 15. 73; C 1925 II, 18). Kp₇₈₀: 239,1° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 21, 111). Dampfdruck bei 10°, 20° und 30°: Swan, Mack, Am. Soc. 47, 2115. $D^{60,5}$: 1,2979 (Swarts). Oberflächenspannung zwischen 97° (35,57 dyn/cm) und 186° (26,31 dyn/cm): Sug. Parachor: Sug., Soc. 125, 1186. $n_{\alpha}^{\infty,5}$: 1,5382; $n_{\beta}^{\infty,5}$: 1,5655 (Swarts). Dielektr.-Konst. von Lösungen in Benzol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 16. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 2,36 (Wa., We.), 2,52 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114), 2.55 (verd. Lösung; Benzol) (Hö., Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 898). — Über die Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln (g Substanz in 100 g Lösungsmitteln aach Desvergnes (Monit. scient. [5] 15, 74; C. 1925 II, 18) s. die untenstehende Tabelle. Bei 100° lösen 100 g Wasser 0,0153 g, bei 30° 100 g Äther 73,19 g und bei 33,5°

Temp. 0	Wasser	Benzol	Toluol	Chioroform	Tetrachlor- kohlenstoff	Methanol
17 50	0,0028 0,0125	83,589 247,37	77,585 224,59	73,624 165,75	17,416 99,11	8,718 28,18
Temp.	96%iger Alkohol	Alkohol	Äther	Aceton	Essigsäure- äthylester	Schwefel- kohlenstof
17 50	6,991 30,19	10,482 33,66	52,215	127,516 315.78	75,675 224,59	28,850

100 g Schwefelkohlenstoff 69,84 g (DES.). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, schwer löslich in flüssigem Ammoniak mit violetter Farbe (DE CARLI, G. 57, 351). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2- und 3-Chlor-1-nitro-benzol und des ternären Systems mit 2- und 3-Chlor-1-nitro-benzol: KOHMAN, J. phys. Chem. 29, 1053. Bildet mit 4-Brom-1-nitro-benzol eine ununterbrochene Reihe von Mischkrystallen (Johnston, Jones, J. phys. Chem. 32, 602). Thermische Analyse des binären Systems mit Cinnamylidenacetophenon (Eutektikum bei 54,8° und 57 Mol-% 4-Chlor-1-nitro-benzol): Giua, G. 55, 572; mit

4-Amino-azobenzol (Eutektikum bei 53,5° und 58,8 Mol·% 4-Chlor-1-nitro-benzol): GIUA, REGGIANI, G. 55, 658. Dichte von Lösungen in Benzol bei 20°: WALDEN, WERNER, Ph. Ch. [B] 2, 16.

Azeotrope, 4-Chlor-1-nitro-benzol enthaltende Gemische.

Komponente	Kp780	4-Chlor- 1-nitro- benzol in Gew%	Komponente	Kp760	4-Chlor- 1-nitro- benzol in Gew%
4-Nitro-toluol 1) Glykol 1) Brenzcatechin 2) Acetamid 1)	238,9 192,85 238,6 213,6	ca. 33 42,2 82,5 45	Propionamid 1) Benzoesäure 1) Isobutylbenzoat 1) .	217,5 237,75 239,08	50,2 84 97(?)

¹) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 21, 23, 24. — ²) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 111.

Liefert bei der Hydrierung mit 3 Mol Wasserstoff in Alkohol oder anderen Lösungsmitteln in Gegenwart von Platinschwarz unter 2.5-3 Atm. Druck bei 25-300 4-Chlor-anilin; mit 4 Mol Wasserstoff entsteht daneben Cyclohexylamin-hydrochlorid (Adams, Cohen, Rees, 4 MOI Wasserstoff entsteht daneben Cyclohexylamin-hydrochlorid (ADAMS, COHEN, KEES, Am. Soc. 49, 1095). Wird durch Hydrazinhydrat auf dem Wasserbad zu 4-Chlor-anilin reduziert (MÜLLER, ZIMMERMANN, J. pr. [2] 111, 278). Bei der Einw. von Magnesium in wäßrig-methylalkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung (ZECHMEISTER, ROM, B. 59, 871) oder beim Kochen mit Magnesium in Methanol (Z., R., A. 468, 130) entsteht 4.4'-Dichlor-azoxybenzol. Beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung unter Zusatz von Benzol auf dem Wasserbad entsteht neben Kondensationsprodukten in geringer Menge 4-Chlor-anilin; 4.4'-Dichlor-azoxybenzol und 4-Chlor-anilin bilden sich unter den gleichen Bedingungen bei der Einw von Natriumäthylat, siegopropylat, butylat, siegopropylat, butyl bei der Einw. von Natriumäthylat., -isopropylat., -butylat, -isobutylat und -sek.-butylat; Natriumisoamylat reduziert zu 4-Chlor-anilin und 4.4'-Dichlor-azobenzol, Natriumbenzylat und Furfurol zu 4.4'-Dichlor-azoxybenzol (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2735). Bei längerem und Furiurol zu 4.4 - Dichlor-azoxybenzol (SUTER, DAINS, Am. 80c. 50, 2735). Bei längerem Kochen mit überschüssiger methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung, zuletzt nach Entfernung des Methanols, entsteht 4.4'-Dimethoxy-azoxybenzol (Davies, Down, Soc. 1929, 586). Kinetik der Bildung von 4-Nitro-anisol beim Kochen mit wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge: Blom, Helv. 4, 1030; vgl. a. Raiford, Colbert, Am. Soc. 48, 2654. Gibt beim Erhitzen mit wäßr. Methanol und Natriumcarbonat auf 175—185° 4-Nitro-anisol (Matter, D. R. P. 386618; C. 1924 I, 2632; Frdl. 14, 425). 4-Nitro-phenetol entsteht neben versig 4. Nitro-phenetol entsteht neben wenig 4-Nitro-phenol bei 140-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-1-nitro-benzol mit einer 0,5 n-Kali-lauge-Lösung in 95% igem Alkohol auf 60°; bei Anwesenheit von Acetaldehyd sowie bei Erhöhung der Erhitzungstemperatur und der Alkalikonzentration bilden sich steigende Mengen 4.4'-Dichlor-azoxybenzol (RICHARDSON, Soc. 1926, 524, 528). Kinetik der Bildung von 4-Nitro-phenetol beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf 60°: RICH.; von 4-Nitro-phenetol beim Erhitzen mit wabrig-alkonolischer Kalliauge auf ov.: Kich.; auf 60°, 70° und auf Siedetemperatur: BL., Helv. 4, 303; vgl. a. RAI., C.; auf 82°: DAVIES, Wood, Soc. 1928, 1128. In wäßr. Lösung bilden sich beim Kochen mit Natriumsulfid je nach den Versuchsbedingungen 4-Chlor-anilin, 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid, 4.Nitro-4-amino-diphenylsulfid und 4.4'-Diamino-diphenyldisulfid; mit Natriumdisulfid 4-Chlor-anilin, 4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfid, 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und 4.4'-Diamino-diphenyltrisulfid; mit Natriumtrisulfid, 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid, 4.4'-Din nitro-diphenyldisulfid, 4-Amino-thiophenol und 4.4-Diamino-diphenyltrisulfid (Hongson, Wilson, Soc. 127, 441; Ho., J. Soc. Dyers Col. 41, 242; C. 1925 II, 2098). In alkoh. Lösung bilden sich beim Kochen mit Natriumsulfid je nach den Versuchsbedingungen 4-Chlor anilin und 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid; mit Natriumdisulfid 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 170° und vom Schmelzpunkt 180° und 4-Chlor-anilin; mit Natriumtrisulfid 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid vom Schmelzpunkt 170° und vom Schmelzpunkt 180° (Ho., W.; Ho.). Liefert bei der Einw. von Methylmercaptan in wäßrig-alkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbad 4.4'-Dichlor-azoxybenzol und geringe Mengen 4-Nitro-thioanisol (Hodgson, Handley, J. Soc. chem. Ind. 46, 436 T; C. 1928 I, 330). Wird durch Titan(III)-chlorid nicht vollständig reduziert (English, J. ind. Eng. Chem. 12, 997; C. 1921 II, 623). Chlorierung in Gegenwart von Jod-Eisen bei 40-50°: FIERZ-DAVID, Naturwiss. 17, 13; C. 1929 I, 863. Geschwindigkeit der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure in Gegenwart und Abwesenheit von Stickstoffdioxyd bei 15° und 25°: KLEMENC, SCHÖLLER, Z. anorg. Ch. 141, 275. Liefert beim Erhitzen mit 4-Brom-phenol in konzentrierter wäßriger Kalilauge auf 100° [4-Brom-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-āther (Le Fèvre, Saunders, Turner, Soc. 1927, 1171). Reagiert analog mit 4-Chlor-phenol (Le F., S., T.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin und substituierten Anilinen in Alkohol bei 81,8°: Linke, B. 56, 851; mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332, 334.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 95. Giftwirkung auf Menschen: RENSHAW, ASHCROFT. J. ind. Hyg. 8 [1926], 68; C. 1926 II, 66. Schädigende Wirkung beim Aufstäuben auf Bohnenblätter: MOORE, CAMPBELL, J. agric. Res. 28 [1924], 402. — Bestimmung für sich und im Gemisch mit 3- bzw. 2- und 3-Chlor-1-nitro-benzol s. bei 2-Chlor-1-nitro-benzol S. 181.

- 5-Fluor-2-chlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NClF, s. nebenstehende Formel (E I 130). B. Zur Bildung aus 4-Fluor-1-chlor-benzol und absol. Salpetersäure nach Swarts (R. 35, 145; E I 130) vgl. Ingold, Vass, Soc. 1928, 2265. Thermische Analyse des binären Systems mit 6-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol: I., V. Zersetzung durch methylalkoholische Natriummethylat-Lösung: I., V.
- NO₂
- 4-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NClF, s. nebenstehende Formel (E I 130). B. Neben 3-Fluor-4-chlor-1-nitro-benzol beim allmählichen Eintragen von 2-Fluor-1-chlor-benzol in Salpetersäure (D: 1,49) bei 0° (INGOLD, VASS, Soc. 1928, 423). Krystalle (aus Methanol). F: 41,5°. Thermische Analyse des binären Systems mit 3-Fluor-4-chlor-1-nitro-benzol (Eutektikum bei 22,1° und 59,5% 4-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol): I., V.
- 6-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NClF, s. nebenstehende Formel (E I 130). B. Zur Bildung aus 4-Fluor-1-chlor-benzol und absol. Salpetersäure nach Swarts (R. 35, 145; E I 130) vgl. Ingold, Vass, Soc. 1928, 2265. Thermische Analyse des binären Systems mit 5-Fluor-2-chlor-1-nitro-benzol: I., V. Zersetzung durch methylalkoholische Natriummethylat-Lösung: I., V.
- 3-Fluor-4-chlor-1-nitro-benzol C₆H₈O₂NClF, s. nebenstehende Formel. B. No₂ Aus 3-Fluor-4-chlor-anilin beim Diazotieren in verd. Schwefelsäure bei —5° und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Natriumnitrit und Kupfer(I)-kupfer(II)-sulfit (Chevreuls-Salz) in Wasser (Ingold, Vass, Soc. 1928, 422). Neben 4-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol beim allmählichen Eintragen von 2-Fluor-1-chlor-benzol in Salpetersäure (D: 1,49) bei 0° (I., V.). Blaßgelbe Blättchen (aus Ligroin). F: 63—64°. Kp₂₄: 114—116°. Thermische Analyse des binären Systems mit 4-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol (Eutektikum bei 22,1° und 40,5% 3-Fluor-4-chlor-1-nitro-benzol): I. V. Gibt bei 60-stdg. Erwärmen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung auf 80° 4-Nitro-veratrol.
- 2.3 Dichlor 1 nitro benzol C₆H₃O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 245; NO₂ E I 130). B. Zur Bildung nach Holleman, de Mooy (R. 35, 9; E I 130) aus 2.3-Dinitro-anilin durch Diazotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid vgl. Holleman, R. 39, 447. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 61°. Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure 3.4-Dichlor-1.2-dinitro-benzol, neben 4.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol.
- 2.4 Dichlor -1 nitro benzol C₆H₃O₄NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 245; NO₂ E I 131). B. Zur Bildung nach Beilstein, Kurbatow (A. 182, 97; H 245) durch Nitrieren von 1.3-Dichlor-benzol vgl. Roberts, Turner, Soc. 127, 2011. Liefert beim Kochen mit Hydrazinhydrat in Alkohol das Hydrazinsalz des 1-Oxy-5-chlorbenztriazols (Müller, Zimmermann, J. pr. [2] 111, 285). Bei langsamem Zusatz cleiner wäßr. Natriumdisulfid-Löbung zu der alkoh. Löbung und folgendem Erwärmen auf dem Wasserbad entsteht 4.4'-Dinitro-diphenylen-(1.3.1'.3')-tetrasulfid (Hodgson, Handley, J. Soc. chem. Ind. 48, 436 T; C. 1928 I, 330). Liefert bei der Einw. von Methylmercaptan in alkoh. Natronlauge 5-Chlor-2-nitro-thioanisol (Ho., Ha., J. Soc. chem. Ind. 46, 436 T; C. 1928 I, 330). Beim Kochen mit Piperidin entsteht 4-Nitro-1.3-dipiperidino-benzol (Le Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1117).
- 2.5-Dichlor-1-nitro-bensol C₆H₃O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 245; NO₂ E I 131). B. Bei der Nitrierung von 1.4-Dichlor-benzol (H 245) mit Salpeterschwefelsäure (Morgan, Soc. 81 [1902], 1382; Crowell, Raiford, Am. Soc. 42, 147; Page, Heasman, Soc. 123, 3252; Turski, Pitrowski, Winawer, Przem. chem. 11, 368, 369; C. 1927 II, 809). Technische Darstellung: H. E. Fierz-David, L. Blangey, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 65. F: 56° (Holleman, Den Hollander, van Haeften, R. 40, 325). Parachor: Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Liefert beim Erhitzen mit Hydrazin und verd. Alkohol im Rohr auf 100° 6-Chlor-1-0xy-benztriazol (Booy, Dienske, R. 45, 449). Beim Kochen mit Natriumpropylat in Propylalkohol und Benzol erhält man a-[2.5-Dichlor-anilino]-propionsäure neben 2.5-Dichlor-anilin (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2738). Bei der Reduktion mit Natriumhydrosulfid-Lösung bei Gegenwart von Schwefelkohlenstoff entsteht 5-Chlor-emercapto-benzthiazol (Teppema, Sebrell, Am. Soc. 49, 1754). Liefert beim Kochen mit

Natriumsulfid in Wasser oder besser in Alkohol 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenylsulfid; beim Kochen mit Natriumdisulfid in Wasser 5-Chior-2-mercapto-anilin; beim Kochen mit Natriumtrisulfid in Wasser 4.4'-Dichlor-2.2'-diamino-diphenyldisulfid und in Alkohol 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid sowie geringe Mengen Schwefel (Hodgson, Wilson, Soc. 127, 441, 443, 444). Mit überschüssiger Chlorsulfonsaure entsteht bei höherer Temperstur Chloranil (Gebauer, Fülnegg, Figdor, M. 48, 637). Liefert beim Erwärmen mit wäßrigmethyl- oder äthylalkoholischer Kalilauge 4-Chlor-2-nitro-anisol bzw. 4-Chlor-2-nitro-phenetol, beim Erwärmen mit wäßrig-allylalkoholischer Kalilauge auf 70-85° 2.5.2'.5'-Tetrachlor-azoxy-benzol (Raiford, Colbert, Am. Soc. 48, 2654, 2658). 4-Chlor-2-nitro-anisol entsteht auch beim Erhitzen von 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol mit Methanol in Gegenwart von Kalilauge unter einem Druck von 7 Atm. auf 140° (T., P., W.). Liefert bei der Einw. von Methylmercaptan in alkoh. Natronlauge 4-Chlor-2-nitro-thioanisol (Ho., Handley, J. Soc. chem. Ind. 46, 435 T; C. 1928 I, 330). Beim Erhitzen mit 4-Chlor-phenol und konz. Kalilauge auf 100° entsteht [4-Chlor-phenyl]-[4-chlor-2-nitro-phenyl]-äther (Le Fèvre, Saunders, Turner, Soc. 1927, 1173). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, Tu., Soc. 1928, 332, 334.

- 2.6-Dichlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 246; E I 131). Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,5) 2.4-Dichlor-1.3-dinitrobenzol (Daun, Soc. 1929, 2461).
- 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 246; NO₂ E I 131). B. Bei der Nitrierung (H 246) von 1.2-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure bei 60° (McMaster, Magill, Am. Soc. 50, 3039); bei 0° (Hodgson, Kershaw, Soc. 1929, 2922). Darst. Zur Darstellung nach Öhler (D. R. P. 167297; L 246) durch Chlorieren von 4-Chlor-1-nitro-benzol bei Gegenwart eines Chlorüberträgers vgl. Davies, Down, Soc. 1929, 587. Liefert beim Kochen mit überschüssiger methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung 3.3'-Dichlor-4.4'-dimethoxy-azoxybenzol (Da., Do.). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht 3.4.3'.4'-Tetrachlor-azoxybenzol, neben wenig 3.4-Dichlor-anilin und 2-Chlor-4-nitro-phenol (MoM., Ma.). Gibt beim Kochen mit Natriumalkoholaten und den entsprechenden Alkoholen die Äther des 2-Chlor-4-nitro-phenols (McM., Ma.). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure bei 100° entsteht 4.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Le Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1119). Gibt mit Piperidin in der Wärme 2-Chlor-4-nitro-1-piperidino-benzol (Le F., T.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, T., Soc. 1928, 334.
- 3.5-Dichlor-1-nitro-benzol C₀H₃O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 246; E I 131). B. Aus 5-Chlor-3-nitro-anilin nach Sandmeyer (Dyson, George, Hunter, Soc. 1926, 3043). Zur Bildung aus 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin durch Entaminierung vgl. Roberts, Turner, Soc. 1927, 1843; Holleman, R. 39, 437; Elion, R. 42, 178. Neben überwiegenden Mengen 3.5-Dichlor-benzoesäure aus 3.5-Dichlor-4-amino-benzoesäure beim Diazotieren mit Salpetersäure (D: 1,48) und Kaliumpyrosulfit unter Eiskühlung und Erwärmen der erhaltenen, mit Eiswasser verdünnten Diazoniumsalz-Lösung mit Alkohol in Gegenwart von Kupfersulfat auf dem Wasserbad (E.). Blättchen (aus Alkohol). F: 65° (E.). Wird beim Erhitzen mit Eisenpulver und Salzsäure auf 60° bis 70° zu 3.5-Dichlor-anilin reduziert (Ho., R. 39, 439). Reaktion mit Natriummethylat: Ho., DE Moov, R. 35 [1916], 16.
- 2.3.4-Trichlor-1-nitro-benzol C₀H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel (H 246).

 B. Aus 3.4.5-Trichlor-2-nitro-anilin beim Diazotieren und nachfolgenden Verkochen mit Alkohol (HOLLEMAN, VAN HAEFTEN, R. 40, 68). Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung unter Druck auf 110° 5.6-Dichlor-2-nitro-anisol (Ho., R. 39, 462; Ho., VAN HAE.). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25° und 35°: Ho., VAN HAE.
- 2.3.5-Trichlor-1-nitro-benzol C₀H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dichlor-2-nitro-anilin (Holleman, van Haeften, R. 40, 72; Hodgson, Kershaw, Soc. 1929, 2920) oder aus 2.5-Dichlor-3-nitro-anilin (Ho., van Hae.) cleim Diazotieren und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit salzsaurer Kupfer(I)-chlorid-Lösung. Aus 3.4.6-Trichlor-2-nitro-anilin (Ho., van Hae.) oder aus 2.3.6-Trichlor-4-nitro-anilin (Hod., K.) beim Diazotieren und Verkochen mit Alkohol. Nadeln (aus Methanol). F: 44,5—45,5° (Ho., van Hae.), 45° (Hod., K.). Wird durch Eisenspäne in Essigsäure zu 2.3.5-Trichlor-anilin reduziert (Hod., K.). Liefert beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 3.4.6-Trichlor-1.2-dinitro-benzol (Hüffer, R. 40, 45°). Beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad entsteht 4.6-Dichlor-2-nitro-anisol (Ho., R. 39, 458; Ho., van Hae.). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25° und 35°: Ho., van Hae.

187

2.8.6 - Trichlor - 1 - nitro - benzol C₆H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel (H 246). B. Man trägt 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin in eine auf 80° erwärmte Lösung von Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure ein, gießt die abgekühlte Diazoniumsalz-Lösung in kalte Kupfer(I)-chlorid-Lösung und unterwirft das Reaktionsprodukt der Dampf-Destillation (Holleman, Van Haefren, R. 40, 70; vgl. a. Ho., R. 35 [1916], 46). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89° (Ho., Van Hae.). — Beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure entsteht 2.4.5-Trichlor-1.3-dinitro-benzol (Hüffer, R. 40, 452). Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 3.4-Dichlor-2-nitro-anisol und 2.3.6-Trichlor-anisol (Ho., van Hae.). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25° und 35°: Ho., van Hae.

2.4.6 - Trichlor - 1 - nitro - benzol C₆H₂O₂NCi₃, s. nebenstehende Formel (H 246). B. Zur Bildung nach Lesimple (A. 137, 123; H 246) durch Nitrierung von 1.2.4-Trichlor-benzol vgl. HOLLEMAN, VAN HAEFTEN, R. 40, 71. Beim Behandeln von in salzsaurer Lösung diazotiertem 2.5-Dichlor-4-nitro-anilin (Ho., handeln von in salzsaurer Lösung diazotiertem 2.5-Dichlor-4-nitro-anilin (Ho., van Hae.) oder 5-Chlor-2.4-dinitro-anilin (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 42, 368; Cl. C. 1927 I, 1431) mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung. — Nadeln (aus Alkohol). F: 57° (Ho., van Hae.), 58° (Hod.). — Liefert mit 4 Mol Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol das Hydrazinsalz des 1-Oxy-5.6-dichlor-henztriazols; bei Anwendung geringerer Mengen Hydrazinhydrat entsteht daneben wenig 4.5-Dichlor-2-nitro-phenylhydrazin (Müller, Hoffmann, J. pr. [2] 111, 294, 296, 299). Beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure bildet sich 2.4.5-Trichlor-1.3-dinitro-benzol (Hüffer, R. 40, 452). Reaktion mit Natriumhydro-sulfid-Lösung bei Gegenwart von Schwefelkohlenstoff: Teppema Serrell, Am Soc. 49 sulfid-Lösung bei Gegenwart von Schwefelkohlenstoff: Teppema, Sebrell, Am. Soc. 49, 1758. Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat Lösung auf dem Wasserbad 2.5-Dichlor-4-nitro-anisol (Ho., VAN HAE.). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25° und 35°: Ho., VAN HAE. Beim Erhitzen mit Piperidin entsteht 4.5-Dichlor-2-nitro-1-piperidino-benzol (LE Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1117).

2.4.6-Trichlor-1-nitro-benzol C₆H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel (H 247). Triklin (Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 329). Härte der Krystalle: R., Z. F: 69° (HOLLEMAN, VAN HAEFTEN, R. 40, 74). — Bleibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Gefäß auf 120° fast unverändert (Ho., VAN HAE.). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung 3.5-Dichlor-2-nitro-anisol (Ho., VAN HAE.). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25° und 35°: Ho., VAN HAE.

 NO_2

3.4.5 - Trichlor - 1 - nitro - benzol C₅H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel (H 247; E I 131). B. Beim Behandeln von in Eisessig + konz. Schwefelsäure mit Methylnitrit diazotiertem 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin mit Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure (Dyson, George, Hunter, Soc. 1926, 3044). — F: 70—71° (Holleman, van Haeften, R. 40, 69). — Liefert heim Erhitzen mit 10 Tln. Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserhad 3.4.5-Trichlor-1.2-dinitro-benzol (Hüffer, R. 40, 451). Beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad entsteht 2.6-Dichlor-4-nitro-anisol (Ho., R. 39, 458; Ho., van Hae., R. 40, 75). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25° und 35°: Ho., van Hae., R. 40, 81.

2.3.4.5 - Tetrachlor-1-nitro-benzol C₂HO₂NCl₄, s. nebenstehende Formel (H 247). B. Beim Diazotieren von 4.5.6-Trichlor-2-nitro-anilin (HÜFFER, R. 40, 461) oder von 2.3.6-Trichlor-4-nitro-anilin (HÜ.; BERCKMANS, HOLLEMAN, R. 44, 857) und Zersetzen der Diazoniumsalz-Lösungen mit Kupfer(I)-chlorid. — Blättehen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 64-65° (HÜ.), 66-67° (B., Ho.). -Einw. von 0,1 n-Natriummethylat-Lösung: B., Ho.

 NO_2

2.3.4.6 - Tetrachlor-1-nitro-benzol C₆HO₆NCl₄, s. nehenstehende Formel (H 247). B. Bei gelindem Kochen von 1.2.3.5 Tetrachlor-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Berckmans, Holleman, R. 44, 852). Beim Diazotieren von 3.4.5 Trichlor-2-nitro-anilin (B., Ho.) oder von 3.5.6 Trichlor-2-nitro-anilin (HÜFFER, R. 40, 465) oder von 2.4.6 Trichlor-3-nitro-anilin (B., Ho.) in schwefelsaurer Lösung und Zersetzen der Diazoniumsulfat-Lösungen mit salzsaurer Kupfer(I)-chlorid-Lösung. — Nadeln (aus Alkohol). F: 41—42°, 42° (B., Ho.). Sehr leicht

löslich in Ather, Petroläther, Ligroin und heißem Alkohol (B., Ho.). — Liefert beim Erhitzen mit ca. 0,2 n-Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserhad ein Gemisch von Chlornitroanisolen (B., Ho.).

2.3.5.6-Tetrachlor-1-nitro-benzol C. HO, NCl., s. nebenstehende Formel (H 247). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol vgl. Cl. NO₂ HOLLEMANN, R. 39, 745; BERCKMANS, Ho., R. 44, 851; DYSON, GEORGE, HUNTER, Soc. 1926, 3044. Neben wenig 3.4.6-Trichlor-1.2-dinitro-benzel beim Diazotieren von 2.5-Dichlor-3.4-dinitro-anilin und Zersetzen der Diazoniumsalz-Lösung mit salzsaurer Kupfer(I)-chlorid-Lösung (HÜFFER, R. 40, 454). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 98° (HÜ.), 99° (D., G., H.), 99—100° (B., Ho.). — Wird bei längerer Einw. von Eisenpulver und Salzsäure bei 70° zu 2.3.5.6-Tetrachlor-anilin reduziert (Ho.). Liefert beim Erhitzen mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 2.3.5.6-Tetrachloranisol (B., Ho.).

Pentachlornitrobenzol $C_6O_2NCl_5 = C_6Cl_5 \cdot NO_2$ (H 247). F: 146° (Berckmans, Holleman, R. 44, 857). Schwer löslich in konz. Salpetersäure. — Liefert beim Kochen mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösung Pentachloranisol und andere nicht näher beschriebene Verbindungen.

2-Brom-1-nitro-benzol $C_6H_4O_2NBr=C_6H_4Br\cdot NO_2$ (H 247; E I 131). B. Neben überwiegenden Mengen 4-Brom-1-nitro-benzol beim Einwirken von Distickstofftetroxyd auf Brombenzol bei 0° bis 10° in Gegenwart von 0,6 Mol Aluminiumchlorid und nachfolgender Zersetzung mit Wasser (Schaarschmidt, B. 57, 2071; Sch., Balzerkiewicz, Gante, B. 58, 501). Aus 2-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung und Kupfer(I)-bromid in bromwasserstoffsaurer Lösung bei 0-50 oder 100-1050 (FRY, GROTE, Am. Soc. 48, 711). Durch Einw. von 1929, 2118. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2002. — Bildet mit 2-Chlor-1-nitro-benzol eine ununterbrochene Reihe von Mischkrystallen (JOHNSTON, JONES, J. phys. Chem. 32, 602). — Liefert bei der Einw. von Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer Kalilauge 2-Brom-anilin, in siedender methylalkoholischer Kalilauge Anilin neben wenig, vermutlich unreinem 2.2'-Di-brom-azobenzol (Busch, Schulz, B. 62, 1464). Gibt mit 50%iger Hydrazinhydrat-Lösung in Alkohol beim Kochen 1-Oxy-benztriazol, beim Erhitzen im Rohr auf 160° Benztriazol (Brady, Reynolds, Soc. 1928, 196, 197). Bei der Einw. von Magnesium in wäßrig-methyl-alkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Zechmeister, Rom, B. 59, 872) oder bei der Einw. von Magnesium in siedendem Methanol (Z., R., A. 468, 130) entsteht 2.2'-Dibrom-azoxybenzol. Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,1 n-Natriumäthylat-Lösung in Alkohol und 90,7 % igem Alkohol bei 50°: RHEINLÄNDER, Soc. 123, 3108, 3109. Liefert beim Kochen mit Natriumpropylat in Propylalkohol + Benzol α-[2-Brom-anilino]propionsäure, mit Natriumbutylat in Butylalkohol + Benzol α-[2-Brom-anilino]-buttersäure; nebenbei entsteht in beiden Fällen in geringer Menge freies Amin (SUTER, DAINS. Am. Soc. 50, 2738). Liefert beim Erhitzen mit 2-Amino-benzaldehyd, Kupferpulver und wasserfreier Soda in Nitrobenzol auf 220° und nachfolgender Behandlung des von Nitrobenzol befreiten Kondensationsproduktes mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 4-Nitro-acridin (Jensen, Friedrich, Am. Soc. 49, 1051). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 150 und in siedendem Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332.

3-Brom-1-nitro-benzol C₆H₄O₂NBr = C₆H₄Br·NO₂ (H 248; E I 131). B. Aus 3-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung und Kupfer(I)-bromid in bromwasserstoffsaurer Lösung bei 0—5° oder 100—105° (Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711). Neben 3.5-Dibrom-1-nitro-benzol beim Eintragen von 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin in mit salpetriger Säure fast gesättigten Alkohol und Erwärmen der Lösung nach Zufügen von etwas Äthylnitrit (R. Meyer, W. Meyer, Taeger, B. 53, 2041; vgl. Körner, J. 1875, 307). Aus Bis-[3-nitro-phenyl]-bleidinitrat und Brom oder aus Tris-[3-nitro-phenyl]-wismut-dinitrat mit überschüssigem Bromwasser im Rohr bei 100° (Vorländer, B. 58, 1895, 1900). Beim Schütteln von [3-Nitro-phenyl]-quecksilberchlorid mit der berechneten Menge Brom (Kharasch, Chalkley, Am. Soc. 43, 612). — F: 53,6° (Puschin, Ph. Ch. 119, 400), 55,5° (korr.) (Sugden, Wilkins, Soc. 127, 2521). Erstarrungstemperatur unter hohen Drucken bis zu 2050 kg/cm²: P. D^{3,1}: 1,651; D^{3,2}: 1,636; D^{3,3}: 1,621; D^{3,2}: 1,642 (S., W.). Oberflächenspannung zwischen 63° (42,45 dyn/cm) und 91° (38,94 dyn/cm): S., W. Abhängigkeit der Krystallisationsgeschwindigkeit von der Unterkühlung: Tammann, Laass, Z. anorg. Ch. 172, 68. Krystallisation gleichmäßig gefärbter 3-Brom-1-nitro-benzol-Krystalle aus der mit Farbstoffen versetzten unterkühlten Schmelze: T., L. Thermische Analyse des binären Systems mit 3-Chlor-1-nitro-benzol: P. Zustandsdiagramm des binären Systems mit 3-Chlor-1-nitro-benzol: P. Zustandsdiagramm des binären Systems mit 3-Chlor-1-nitro-benzol unter brucken bis zu 2550 kg/cm²: P. — Wird durch Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer Kalilauge zu 3.3'-Dibrom-azobenzol und wenig 3-Brom-anilin, in siedender methylalkoholischer Kalilauge zu 3.3'-Dibrom-hydrazobenzol und Anilin reduziert (Busch,

Schulz, B. 62, 1464). Beim Erhitzen von Magnesium in wäßrig-methylalkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung (Zechmeister, Rom, B. 59, 872) oder beim Behandeln mit überschüssigem Magnesium in Methanol anfangs unter Kühlung, dann unter Erhitzen (Z., R., A. 468, 131) entsteht 3.3'-Dibrom-azoxybenzol.

4-Brom-1-nitro-benzol C₆H₄O₂NBr = C₆H₄Br·NO₂ (H 248; E I 132). B. Neben wenig 2-Brom-1-nitro-benzol bei Einw. von Distickstofftetroxyd in Brombenzol auf überschüssiges Brombenzol bei 0° bis 10° in Gegenwart von 0,6 Mol Aluminiumchlorid und nachfolgender Zersetzung mit Wasser (Schaarschmidt, B. 57, 2071; Sch., Balzerkiewicz, Gante, B. 58, 501). Aus Brombenzol bei der Einw. von Distickstoffpentoxyd in Tetrachlorschlenstoff bei 0° (Haines, Adkins, Am. Soc. 47, 1419) oder bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetersäure (D: 1,502) (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Als Nebenprodukt bei der Behandlung von Nitrosobenzol mit Brom in Schwefelkohlenstoff bei —5° (Ingold, Soc. 127, 516).

H 248, Z. 8 v. u. statt "Sodalösung" lies "Soda".

Durch Eintragen von 4-Brom-benzoldiazoniumsulfat-Lösung in eine wäßr. Natriumnitrit-Lösung bei Gegenwart von molekularem Kupfer oder von Kupferbronze (Naturkupfer C) (Veselt, Dvořák, Bl. [4] 31, 422). Bei der Einw. von Peressigsäure auf 4-Brom-acetanilid (Bigiavi, R. A. L. [6] 5, 587). Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung und Kupfer (I)-bromid in bromwasserstoffsaurer Lösung bei 0—5° oder 100—105° (Fry, Grote, Am. Soc. 48, 711). Beim Erhitzen von Tetrakis-[4-nitro-phenyl]-silan oder Tetrakis-[4-nitro-phenyl]-stannan mit Bromwasser und Brom im Rohr auf 100° (Vorländer, B. 58, 1900). Aus [4-Nitro-phenyl]-quecksilberchlorid beim Schütteln mit Bromwasser (Kharasch, Chalkley, Am. Soc. 43, 612). Bei kurzem Erwärmen von [4-Brom-phenyl]-quecksilberacetat mit 68% iger Salnetersäure auf 65° (Hanke Am. Soc. 45, 1329)

Am. Soc. 43, 612). Bei kurzem Erwarmen von [4-Brom-phenyl]-quecksilberacetat mit 08 % iger Salpetersäure auf 65° (Hanke, Am. Soc. 45, 1329).

F: 125° (Hanke, Am. Soc. 45, 1329; Ingold, Soc. 127, 517), 127° (korr.) (Sugden, Wilkins, Soc. 127, 2521). Dampfdruck bei 10° , 20° und 30° : Swan, Mack, Am. Soc. 47, 2115. D_{*}° : 1,938 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200); D_{*}° : 1,563; D_{*}° : 1,552; D_{*}° : 1,536; D_{*}° : 1,523 (S., W.). Oberflächenspannung zwischen 132° (34,58 dyn/cm) und 170° (30,63 dyn/cm): 8., W. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 2,69 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114), 2,53 (verd. Lösung; Benzol) (Hö, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898). - Bildet mit 4-Chlor-1-nitro-benzol eine ununterbrochene Reihe von Mischkrystallen (John-STON, JONES, J. phys. Chem. 32, 602). Thermische Analyse des binären Systems mit Cinnamylidenacetophenon (Eutektikum bei 74° und ca. 40 Mol-% 4-Brom-1-nitro-benzol): GIUA, G. 55, 573, 575. — Wird durch Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer Kalilauge zu 4.4'-Dibrom-azobenzol und wenig 4-Brom-anilin, in siedender methylalkoholischer Kalilauge zu 4.4'-Dibrom-azoxybenzol und Anilin reduziert (Busch, Schulz, B. 62, 1464). Liefert beim Erhitzen mit Magnesium in wäßrig-methylalkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung (Zechmeister, Rom, B. 59, 872) oder bei gelindem Kochen mit Magnesium in Methanol (Z., R., A. 468, 131) 4.4'-Dibrom-azoxybenzol. Diese Verbindung entsteht auch beim Erwärmen mit wäßrig-propylalkoholischer oder allylalkoholischer Kalilauge (RAIFORD, COLBERT, Am. Soc. 48, 2654). Bei der Reduktion mit Natriumbutylat und -sek.-butylat bei Zusatz von Benzol entstehen 4.4'-Dibrom-azoxybenzol und 4-Brom-anilin (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2735). Liefert mit Kaliumpentasulfid in Ather nach Extraktion des erhaltenen Niederschlags mit Alkohol die additionelle Verbindung von 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid mit 2 Mol Kaliumathylat (Thomas, Riding, Soc. 125, 2217). Verhalten beim Erwärmen mit wäßrig-methyl- und äthylalkoholischer Kalilauge: R., C. Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,1 n-Natriumäthylat-Lösung in Alkohol und 90,7 %igem Alkohol bei 50°: RHEINLÄNDER, Soc. 128, 3109. Beim Erhitzen mit 2-Amino-benzaldehyd, Kupferpulver und wasserfreier Soda in Nitrobenzol auf 220° und nachfolgenden Behandeln des entstandenen Kondensationsprodukts mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht 2-Nitro-acridin (Jensen, Friedrich, Am. Soc. 49, 1051). Liefert mit 2-Aminoacetophenon bei Gegenwart von Soda und wenig Kupferpulver in Nitrobenzol bei 220° 4'-Nitro-2-acetyl-diphenylamin (J., RETHWISCH, Am. Soc. 50, 1149). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: BREWIN, TURNER, Soc. 1**928**, 332.

5-Fluor-2-brom-1-nitro-bensol C₆H₃O₂NBrF, s. nebenstehende Formel.

B. Neben 6-Fluor-3-brom-1-nitro-benzol beim Behandeln von 4-Fluor-1-brom-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) in der Kälte (van Hove, Bl. Acad. Belg. [5]

12, 804, 815; C. 1927 I,884). Aus 4-Fluor-2-nitro-anilin durch Diazotieren in brom-wasserstoffsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit fein verteiltem Kupfer und 70 %iger Bromwasserstoffsäure (van H.). — Gelbliche Krystalle (aus Ligroin). E: 40,3°. Kp₃₀: 140°. Sehr leicht löslich in heißer 80 %iger Essigsäure, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Thermische Analyse des Systems mit 6-Fluor-3-brom-1-nitro-benzol: van H. — Wird durch wäßr. Natronlauge langsam, durch Natriummethylat etwas

rascher unter Austausch des Broms angegriffen; wäßriges und alkoholisches Ammoniak wirken nicht ein.

6-Fluor-3-brom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NBrF, s. nebenstehende Formel.

B. Neben 5-Fluor-2-brom-1-nitro-benzol beim Behandeln von 4-Fluor-1-brombenzol mit Salpetersäure (D: 1,52) m der Kälte (van Hove, Bl. Acad. Belg. [5]

12, 804, 815; C. 1927 I, 884). Aus 4-Fluor-3-nitro-anilin durch Diazotieren in bromwasserstoffsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit fein verteiltem Kupfer und 70% iger Bromwasserstoffsäure (van H.). — Gelbliche Nadeln. F: 19°. Kp₈₅: 145—147°. Thermische Analyse des Systems mit 5-Fluor-2-brom-1-nitro-benzol (Eutektikum mit ca. 60% 5-Fluor-2-brom-1-nitro-benzol; F: ca. —2°): van H. — Gibt bei Einw. von verd. Natronlauge oder Sodalösung 4-Brom-2-nitro-phenol, bei Einw. von Natriummethylat-Lösung 4-Brom-2-nitro-anisol, bei Einw. von wäßr. Ammoniak 4-Brom-2-nitro-anilin.

4-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol C₆H₈O₂NClBr, Formel I (H 249). E: 48,4° (MAYES, TURNER, Soc. 1928, 693). Thermische Analyse des binären Systems mit 2-Chlor-4-brom-1-nitro benzol: M., T. NO₂ NO₂

2-Chlor-4-brom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NClBr, Formel II (H 249). F: 44,5° (MAYES, TURNER, Soc. 1928, 693). E: 43,4°. I. Thermische Analyse des binären Systems mit 4-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol: M., T.

4.5-Dichlor-2-brom-1-nitro-benzol (?) $C_6H_2O_3NCl_2Br$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von in salzsaurer Lösung diazotiertem 5-Brom-2.4-dinitro-anilin mit Kupfer(I)- ülorid oder Kupfer(II)-sulfat (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 42, 367; C. 1927 I, 1431). — Krystalle (aus Alkohol). F: 70°.

CI · CI · Br (P)

2.3-Dibrom-1-nitro-benzol C₆H₂O₂NBr₂, Formel I (H 249).

H 250, Z. 4 v. o. statt "Kupferchlorürlösung" lies "Kupferbromürlösung".

2.4-Dibrom-1-nitro-benzol C₈H₃O₂NBr₂, Formel II (H 250).

B. Aus 3-Brom-4-nitro-anilin durch Diazotieren, Behandeln mit Kupfer(I)-bromid und Wasserdampf-Destillation (Lukeš, Fragner, Che.n. Listy 22, 324; C. 1929 I, 1684). — Krystalle (aus Alkohol).

F: 61°.

2.5-Dibrom-1-nitro-benzol C₃H₃O₂NBr₂, s. nebenstehende Formel (H 250).

F: 84° (Booy, Dienske, R. 45, 449). — Liefert beim Behandeln mit Magnesium in Methanol 2.5.2′.5′-Tctrabrom-azoxybenzol und andere Produkte (Zechmeister, Rom, A. 468, 132). Bei der Reduktion in alkal. Lösung entstehen geringe Mengen 2.5.2′.5′-Tetrabrom-azoxybenzol und 2.5.2′.5′-Tetrabrom-azoxybenzol und 2.5.2′.5′-Tetrabrom-azoxybenzol und 2.5.2′.5′-Tetrabrom-azobenzol (Raiford, Bren, Am. Soc. 51, 2539). Liefert beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Hydrazinhydrat-Lösung auf 100° im Rohr 1-Oxy-6-brom-benztriazol (B., D.). Reagiert mit Natrium-disulfid unter Bildung von 4.4′-Dibrom-2.2′-dinitro-diphenyldisulfid (Elgersma, R. 48, 764). Liefert beim Erhitzen mit wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge 4-Brom-2-nitro-anisol (Raiford, Colbert, Am. Soc. 48, 2654; R., Bren, Am. Soc. 51, 2540), mit wäßrig-äthylalkoholischer Kalilauge 4-Brom-2-nitro-phenetol (R., C.). Beim Kochen mit Piperidin entsteht 4-Brom-2-nitro-1-piperidino-benzol (Le Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1117). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332.

3.5-Dibrom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NBr₂, s. nebenstehende Formel (H 250).

B. Entsteht neben viel 3.5-Dibrom-benzaldehyd beim allmählichen Eintragen eines Gemisches aus 3.5-Dibrom-4-amino-benzaldehyd und Kaliumpyrosulfit unter Eiskühlung in Salpetersäure (D: 1,48) und Erwarmen der erhaltenen, mit Eiswasser verd. Diazoniumsalz-Lösung mit Alkohol in Gegenwart von Kupfersulfat auf dem Wasserbad; entsteht analog aus 3.5-Dibrom-4-amino-acetophenon, 3.5-Dibrom-2-amino-benzoesäure, 3.5-Dibrom-4-amino-benzoesäure und 2.6-Dibrom-4-nitro-phenylnitramin (Elion, R. 42, 149, 154, 158, 163, 165). — Nadeln (aus Alkohol). F: 106° (R. MEYER, W. MEYER, TARGER, B. 53, 2042). Unlöslich in Kalilauge (E.). — Liefert beim Kochen mit alkoholischwäßriger Natronlauge 3.5.3'.5'-Tetrabrom-azoxybenzol, beim Kochen mit Zinkstaub in alkoholisch-wäßriger Natronlauge 3.5.3'.5'-Tetrabrom-azobenzol (M., M., T.).

2.4.6 - Tribrom - 1 - nitro - benzol C₆H₂O₂NBr₃, s. nebenstehende Formel (H 251).

H 251, Z. 22 v. u. statt "2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumacetat"

H 251, Z. 22 v. u. statt "2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumacetat" lies "2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumsulfat".

2-Jod-1-nitro-bensol $C_6H_4O_2NI=C_6H_4I\cdot NO_2$ (H 252; E I 133). B. Neben überwiegenden Mengen 4-Jod-1-nitro-benzol bei längerer Einw. von Distickstofftetroxyd auf

Jodbenzol in Tetrachlorkohlenstoff bei Zimmertemperatur oder besser in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 0° bis 5° (Scharschmidt, Balzerkiewicz, Gante, B. 58, 501). — Bei der Reduktion mit Eisen- und Essigsäure auf dem Wasserbade entsteht 2-Jod-anilin (Hodgson, Moore, Soc. 127, 2263). Liefert mit Zinn und Salzsäure ein Gemisch von 2-Jod-mit 2 Chlor-anilin (H., M.). Beim Eintragen der alkoh. Lösung in Zinn(II)-chlorid + Salzsäure bei 86,5° erfolgt teilweise Abspaltung von Jod (Burton, Kenner, Soc. 121, 677, 681). Liefert beim Kochen mit Natriumpropylat in Propylalkohol + Benzol 2-Jod-anilin, geringe Mengen einer Aminosäure vom Schmelzpunkt 157° und teerige Produktion (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2738). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332.

3-Jod-1-nitro-benzol $C_eH_4O_2NI=C_eH_4I\cdot NO_2$ (H 253; E I 133). B. Neben 3-Nitro-phenol aus Bis-[3-nitro-phenyl]-jodoniumnitrat und siedender 10% iger Kalilauge (VORLÄNDER, B. 58, 1899). Zur Bildung aus 3-Nitro-anilin nach Jacobson, Fertsch, Heubach (A. 303, 338; H 253) vgl. Dennett, Turner, Soc. 1926, 480. — F: 38° (D., T.). Kp₁₅: 145° bis 155° (D., T.). Krystallisationsgeschwindigkeit unter hohem Druck: Hasselblatt, Z. anorg. Ch. 119, 347, 349. — Beim Eintragen der alkoh. Lösung in Zinn(II)-chlorid + Salzsäure bei 86,5° erfolgt keine Abspaltung von Jod (Burton, Kenner, Soc. 121, 677).

Bis - [3-nitro-phenyl]-jodoniumhydroxyd, 3.8'-Dinitro-diphenyljodoniumhydroxyd C₁₂H₂O₅N₂I = (O₂N·C₅H₄)₂I·OH (H 253). B. Das Nitrat entsteht aus Diphenyljodoniumnitrat und Salpeterschwefelsäure unter Kühlung mit Wasser (Vorländer, B. 58, 1898). — C₁₂H₈O₄N₂I·Cl. Nadeln. F: 209°. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — C₁₂H₈O₄N₂I·I. Gelbliches, krystallinisches Pulver. Schmilzt bei 142—144° unter Zersetzung in 3-Jod-1-nitro-benzol. Färbt sich im Licht dunkler gelb und zersetzt sich dann bei ca. 130°. — C₁₂H₈O₄N₂I·ClO₄. Krystalle. F: ca. 188°. Explodiert beim Erhitzen über der Flamme. — C₁₂H₈O₄N₂I·NO₃. Liefert mit siedender 10%iger Kalilauge 3-Jod-1-nitro-benzol und 3-Nitro-phenol. — Pikrat C₁₂H₈O₄N₂I·O·C₆H₂O₆N₃. F: ca. 194°.

4-Jod-1-nitro-benzol C_eH₄O₂NI = C_eH₄I·NO₂ (H 253; E I 133). B. Neben wenig 2-Jod-1-nitro-benzol bei längerer Einw. von Distickstofftetroxyd auf Jodbenzol in Tetrachlorkohlenstoff bei Zimmertemperatur oder besser in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 0° bis 5° (SCHAARSCHMIDT, BALZERKIEWICZ, GANTE, B. 58, 501). Bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetcrsäure (D: 1,502) auf Jodbenzol (VARMA, KULKARNI, Am. Soc. 47, 145). Durch Behandeln von 4-Jodoso-1-nitro-benzol mit Silberoxyd in Wasser (Vorländer, Büchner, B. 58, 1291) oder von 4-Jodo-1-nitro-benzol mit wäßr. Kalilauge, neben Nitrobenzol (V., B.). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) auf [4-Jod-phenyl]-cyclohexan bei 0° (MAYES, TURNER, Soc. 1929, 507). — F: 172° (M., T.). — Liefert bei der Hydrierung in 5% iger methylalkoholischer Kalilauge in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat Benzidin und Anilin (Busch, Schmidt, B. 62, 2618). Bei der Reduktion mit Natriumbutylat bei Zusatz von Benzol entstehen 4.4'-Dijod-azoxybenzol und 4-Jod-anilin (Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2735). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol bei 15° und in siedendem Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332.

4-Jodoso-1-nitro-benzol $C_6H_4O_3NI=OI\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (H 254). Das salzsaure Salz (4-Nitro-phenyljodidchlorid) liefert bei längerem Schütteln mit überschüssiger Natriumhypochlorit- oder Chlorkalk-Lösung unter Zusatz einiger Tropfen Eisessig 4-Jodo-1-nitro-benzol (Vorländer, Büchner, B. 58, 1291). Liefert beim Behandeln mit Silberoxyd in Wasser 4-Jod-1-nitro-benzol.

4-Jodo-1-nitro-benzol C₆H₄O₄NI = O₅I·C₆H₄·NO₂ (H 254). B. Durch längeres Schütteln von 4-Nitro-phenyljodidehlorid mit überschüssiger Natriumhypochlorit- oder Chlorkalk-Lösung unter Zusatz einiger Tropfen Eisessig (Vorländer, Büchner, B. 58, 1291). — Liefert beim Behandeln mit wäßr. Kalilauge Nitrobenzol und 4-Jod-1-nitro-benzol (V., B.). Bei längerem Schütteln mit Silberoxyd in Wasser bei Zimmertemperatur entsteht Nitrobenzol (V., B.). Beim Kochen mit Natriumnitrit-Lösung entsteht hauptsächlich 1.4-Dinitro-benzol, neben 2.6-Dijod-4-nitro-phenol (V., R. 48, 914). Liefert mit siedender Natriumazid-Lösung 4-Nitro-1-azido-benzol (V.).

5-Fluor-2-jod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NIF, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Fluor-2-nitro-anilin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Umsetzen der Diazoniumsalz-Lösung mit kalter Kaliumjodid-Lösung (van Hove, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 827; Bl. Soc. chim. Belg. 36, 375; C. 1927 I, 885). — Gelbliche Krystalle F (aus Alkohol in der Kälte). F: 22,5°. Kp₃₅: 162—163°.

6-Fluor-3-jod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NIF, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4-Fluor-1-jod-benzol bei —10° (VAN HOVE, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 824, 829; Bl. Soc. chim. Belg. 36, 375, 376; C. 1927 I, 885). Neben 4-Jod-2-mitro-phenol beim Diazotieren





von 4-Fluor-3-nitro-anilin in schwefelsaurer Lösung und Umsetzen der Diazoniumsalz-Lösung mit Kaliumjodid-Lösung (VAN H.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 35,5°. Kp45: 174-176°. Gibt mit Natriummethylat-Lösung 4-Jod-2-nitro-anisol. Liefert mit alkoh. Ammoniak 4-Jod-2-nitro-anilin.

4-Chlor-2-jod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCII, Formel I (H 254). F: 61,5° (MAYES, TURNER, Soc. 1928, 693). E: 60,3°. Thermische Analyse des binären Systems mit 2-Chlor-4-jod-1-nitro-benzol: M., T. NO₂

5-Chlor-3-jod-1-nitro-benzol C₆H₃O₅NCII, Formel II (E I 133). B. Beim Diazotieren von 4-Chlor-6-jod-2-nitro-anilin mit Amylnitrit in Alkohol Bradfield, Orton, Roberts, Soc. 1928, 784).

6-Chlor-3-jod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NCII$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen bei der allmählichen Einw. von Kaliumnitrat auf CI4-Chlor-1-jod-benzol in konz. Schwefelsäure (VAN Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 831, 832; Bl. Soc. chim. Belg. 36, 379; C. 1927 I, 885; II, 1146). — Krystalle (aus Alkohol). F: 70-710.

2-Chlor-4-jod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCII, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Chlor-4-nitro-anilin nach Sandmeyer (Mayes, Turner, Soc. 1928, 693). F: 630. E: 61,80. Thermische Analyse des binären Systems mit 4-Chlor-2-jod-1-nitro-benzol: M., T.

4-Brom-2-jod-1-nitro-benzol C₄H₃O₂NBrI, Formel I (H 254). E: 81,1° (MAYES, TURNER, Soc. 1928, 693). Thermische Analyse des binären Systems mit 2-Brom-4-jod-1-nitro-benzol: M., T. NO₂

5-Brom-3-jod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NBrI, Formel II (E I 134). B. Beim Diazotieren von 4-Brom-6-jod-2-nitro-anilin mit Amylnitrit in Alkohol (BRADFIELD, ORTON, ROBERTS, Soc. 1928, 784). — F: 97°.

2-Brom-4-jod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NBrI$, s. nebenstehende Formel (H254). Die Verbindung von Körner (G. 4, 384; J. 1875, 329; H254) ist 6-Brom-4-jod-1.3-di- NO_2 nitro-benzol (MAYES, TURNER, Soc. 1928, 693). — B. Aus 3-Brom-4-nitro-anilin nach Sandmeyer (M., T.). — $F:76-76.5^{\circ}$. $E:74.4^{\circ}$. Thermische Analyse des binären Systems mit 4-Brom-2-jod-1-nitro-benzol: M., T.

3.5-Dibrom-4-jod-1-nitro-benzol C₆H₂O₂NBr₂I, s. nebenstehende Formel (E I 134). F: 152° (unkorr.) (Schuegraf, Helv. 12, 408; vgl. dagegen Körner, CONTARDI, R. A. L. [5] 22 I, 830; E I 134), 153,5° (SCHOUTISSEN, Am. So. 55 [1933], 4532). Liefert mit Hydrochinonmonomethyläther und wasserfreiem Br Kaliumcarbonat in Methyläthylketon auf dem Wasserbad 2'.6'-Dibrom-4'-nitro-4-methoxy-diphenyläther.

NO₂

4-Chlor-1.3-dijod-x-nitro-benzol C₆H₂O₂NClI₂, s. nebenstehende Formel (H 256). B. Neben anderen Verbindungen bei der allmählichen Einw. von Kaliumnitrat auf 4-Chlor-1-jod-benzol in konz. Schwefelsäure (VAN HOVE, Bl. Acad. Belg. [5] 12, 833; Bl. Soc. ohim. Belg. 36, 379; C. 1927 I, 885). -Krystalle (aus Alkohol). F: 92-93°.

3.4.5-Trijod-1-nitro-benzol $C_{\rm e}H_{\rm z}O_{\rm z}NI_{\rm 3}$, s. nebenstehende Formel (H 256). F: 165° (Harington, Barger, *Biochem. J.* 21, 175; vgl. dagegen Willgerodt, Arnold, B. 34 [1901], 3348), 167° (Repossi, Z. Kr. 55 [1915], 286; Kalb, Mitarb., NO₂ B. 59, 1862). — Die siedende Lösung in Aceton liefert bei allmählichem Zusatz von Zinn(II)-chlorid in heißer konzentrierter Salzsäure 3.4.5-Trijod-anilin (K., Mitarb.; vgl. W., A.). Liefert mit Hydrochinonmonomethyläther und wasserfreiem Kaliumcarbonat in siedendem Methyläthylketon 2'.6'-Dijod-4'-nitro-4-methoxy-diphenyläther

3-Nitroso-1-nitro-benzol C₆H₄O₂N₂ = ON·C₆H₄·NO₂ (H 257). B. Bei der Oxydation von 3-Nitro-anilin mit Peressigsaure in wäßr. Lösung (D'Ans, Kneip, B. 48 [1915], 1145). — Liefert mit 2.4-Dinitro-benzylchlorid in alkoh. Kalilauge 2.4-Dinitro-benzaldoxim-N-[3-nitro-phenyläther] (Syst. Nr. 1671) (BARROW, GRIFFITHS, BLOOM, Soc. 121, 1716). — Wirkung auf Kaninchenblut: Lipschitz, H. 109, 224. Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 96.

4-Nitroso-1-nitro-benzol $C_0H_4O_3N_2=ON\cdot C_0H_4\cdot NO_2$ (H 257). B. Durch Einw. von Stickstoffpentoxyd auf eine Lösung von Nitrosobenzol in Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Phosphorpentoxyd unter Kühlung, neben Nitrobenzol (INGOLD, Soc. 127, 517). Zur Bildung aus 4-Nitro-anilin durch Oxydation mit Sulfomonopersäure vgl. Bigiavi,

193

Franceschi, G. 57, 373. Bei der Oxydation von 4-Nitro-anilin mit Peressigsäure (D'Ans, Kneip, B. 48, 1145). — Beim Behandeln mit 1 Mol des Natriumsalzes der Nitrohydroxylaminsäure in verd. Alkohol bei 80° entsteht 4-Nitro-phenylnitrosohydroxylamin, neben 4.4'-Dinitro-azoxybenzol; bei Anwendung von überschüssigem nitrohydroxylaminsaurem Natrium bildet sich außerdem noch 4.4'-Dinitro-azobenzol (B., F.). Liefert mit 4-Nitrobenzylchlorid in Methanol + Alkohol in Gegenwart von Kaliumhydroxyd 4.4'-Dinitrostilben und 4-Nitro-benzaldoxim-N-[4-nitro-phenyläther] (Barrow, Griffith, Soc. 119, 216). Bei der Einw. von 2.4-Dinitro-benzylchlorid in alkoh, Kalilauge entsteht 2.4-Dinitro-benzaldoxim-N-[4-nitro-phenyläther] (B., G., Bloom, Soc. 121, 1716). [Gottfried]

1.2-Dinitro-benzol, o-Dinitro-benzol $C_0H_4O_4N_2=C_0H_4(NO_2)_2$ (H 257; E I 135). Konnte bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf Wismuttriphenyl (vgl. GILLMEISTER, B. 30, 2844) nicht erhalten werden (WILKINSON, CHALLENGER, Soc. 125, 856). - Krystallo-7. 30, 2544) Heft erhalten wetten (Wildinson, Challenger, 50c. 120, 500). — Hystericarphische Untersuchung: Bragg, Soc. 121, 2773. F: 116,0—116,5° (Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363), 116,93° (Andrews, Lynn, Johnston, Am. Soc. 48, 1286). Molekularwärme zwischen 110,3° absol. (20,6 cal) und 343,7° absol. (51,4 cal): An., Am. Soc. 48, 1294. Molekularwärme festen 1.2-Dinitro-benzols zwischen 25° (46,6 cal) und dem Schmelzpunkt (60,2 cal) und flüssigen 1.2-Dinitro-benzols zwischen dem Schmelzpunkt (65,2 cal) punkt (60,2 car) und Hussigen 1.2-Dintro-benzois zwischen dem Schmeizpunkt (63,2 car) und höheren Temperaturen: An., L., Joh., Am. Soc. 48, 1280, 1286. Schmeizwärme: 5,460 kcal/Mol: A., L., Joh. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 703,8 kcal/Mol (Garner, Abernethy. Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 5,95 (Höjendahl, Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114), 6,00 (Hö., Phys. Z. 30 [1929], 394), 6,05 (Williams, Schw., Am. Soc. 50, 367; Williams, Phys. Z. 29 [1928], 178) (sämtliche Messungen an verd. Lösungen in Benzol ausgeführt). Thermische Analyse der binären Gewische Schwick ausgehöhrt. Physics ausgehöhrt. mische mit 1.3-Dinitro-benzol und 1.4-Dinitro-benzol: An., J. phys. Chem. 29, 1042; mit Anthracen: Kremann, R. Müller, M. 42, 185, 186; mit Triphenylcarbinol: Kr., Hohl, R. Mü., M. 42, 210, 211; mit 3-Oxy-benzaldehyd: Kr., Pogantsch, M. 44, 165, 171; mit 2-Nitro-anilin, 3-Nitro-anilin und 4-Nitro-anilin: Joh., Jones, J. phys. Chem. 32, 594; mit 3-Amino-phenol: Kr., Lupfer, Zawodsky. M. 41, 532; mit Carbazol: Kr., Strzelba, J. 42, 170, 175. Dichten und Dielektr.-Konst. von verd. Lösungen in Benzol bei 25°: WILLIAMS, SCHW., Am. Soc. 50, 363. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1236. — 1.2-Dinitro-beuzel wird durch atmende oder gärende Zellen zu 2-Nitro-phenylhydroxylamin reduziert und kann daher als Indikator zur Messung der Atmungs- und Gärungsgeschwindigkeit dienen (W. Lipschitz in C. Oppen-HEIMER, Die Fermente und ihre Wirkungen, Bd. HI [Leipzig 1929], S. 1135). Kartoffelsaft wirkt henmend auf die Reduktion von 1.2-Dinitro-benzol durch höhere Pflanzen und tierische Gewebe, fördernd auf die Reduktion durch Gärungsorganismen (Pietsch, Bio. Z. 181, 183). Reduktion durch verschiedene Agenzien in Gegenwart von Fermenten: Bernheim, Biochem. J.22. 346, 1181, 1189; Dixon, Biochem. J. 20. 711. — Gibt mit d-Fructose in wäßrig-alkoholischer Alkalilauge im Gegensatz zu 1.3-Dinitro-benzol eine violette Färbung (Szécsényi-NAGY, Bio. Z. 281, 175).

1.3-Dinitro-benzol, m-Dinitro-benzol $C_6H_4O_4N_2 = C_6H_4(NO_2)_2$ (H 258; E I 135). B. 1.3-Dinitro-benzel entsteht, mitunter in geringer Menge und meist neben anderen Produkten. bei der Nitrierung von Benzol oder Nitrobenzol mit verschiedenen Nitrierungsmitteln; z. B. bei längerer Einw. von technischem Stickstofftetroxyd auf Benzol (Schaarschmidt, Smolla, B. 57, 34); bei längerer Belichtung eines Gemisches von Benzol und Stickstofftetroxyd mit Sonnenlicht (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 459); beim Kochen von Nitrobenzol mit Salpetersäure (D: 1.40) in Gegenwart von Queeksilberoxyd (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 599); aus Nitrobenzol beim Behandeln mit Stickstofftetroxyd und rauchender Schwefelsäure bei 60-75° (Pinck, Am. Soc. 49, 2539) oder mit Stickstoffpentoxyd bei 0° (Haines, Adkins. Am. Soc. 47, 1419). Bei der Nitrierung von Wismuttriphenyl mit Salpetersäure (D: 1,4) und Schwefelsäure bei --- 15° oder mit rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure bei 100° oder mit rauchender Salpetersäure unter starker Kühlung (Wilkinson, Challenger, Soc. 125, 860, 861). — Technische Darstellung durch Nitrieren von Nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure: H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 68. — Sowohl käufliche als auch im Laboratorium dargestellte Praparate von 1.3-Dinitrohenzel enthalten fast stets 1.2- und 1.4-Dinitro-benzel (Brand, Modersohn, J. pr. [2] 120. 163 Anm. 1; LIPSCHITZ, OSTERBOTH, Pflügers Arch. Physiol. 205, 354; vgl. auch Szécsényi NAGY, Bio. Z. 281 [1935], 175).

Krystallographische Untersuchung: Bragg, Soc. 121, 2773. Härte der Krystalle: Reis. Zimmermann, Z. Kr. 57, 484; Ph. Ch. 102, 333. F: 89,0—89,5° (Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363), 89,85° (McCamish, Salathe, Am. Soc. 50, 1785), 90,0° (Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231), 90,08° (Andrews, Lynn, Johnston, Am. Soc. 48, 1286), 90,0—90,1° (Garner,

ABERNETHY, Pr. roy. Soc. [A] 99, 219). E: 89,570 (McC., Sa.), 89,97-90,000 (DESVERGNES. Monit. scient. [5] 15, 149; C. 1925 II, 2051). Erstarrungstemperatur zwischen 1 kg/cm² (89,8°) und 2099 kg/cm² (140,0°): Puschin, Soc. 125, 2629. Molekularwärme zwischen 110,3° absol. (21.0 cal) und 343,7° absol. (49,7 cal): Andrews, Am. Soc. 48, 1294. Molekularwärme festen 1,3-Dinitro-benzols zwischen 25° (44,7 cal) und dem Schmelzpunkt (51,9 cal) und flüssigen 1.3-Dinitro benzols zwischen dem Schmelzpunkt (68,2 cal) und höheren Temperaturen: An. LYNN, JOHN., Am. Soc. 48, 1280, 1286. Krystallisationswarme: G., AB., Pr. roy. Soc. [A] 99. 230; C. 1921 III, 866. Schmelzwärme: 4,150 kcal/Mol (An., L., J.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 695,7 kcal/Mol (Tomioka, Takahashi in Landolt-Börnst. E III, 2914), 697,03 kcal/Mol (Pu., Ph. Ch. 124, 19), 700,6 kcal/Mol (G., Ab.). Do: 1,571 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Krystallisationsgeschwindigkeit: Tammann, Laass, Z. anorg. Ch. 172, 68. Krystallisation gleichmäßig gefärbter 1.3-Dinitro-benzol-Krystalle aus der mit Farbstoffen versetzten unterkühlten Schmelze: Ta., Laass, Z. anorg. Ch. 172, 70. Absorptionsspektrum Versetzten unterkunten Schnielze: IA., LAASS, Z. anny. Ch. 172, 10. Absorptionsspektrum in flüssigem Ammoniak: GARNER, GILLBE, Soc. 1928, 2890, 2896. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 4,02 (Höjendahl, Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114), 3,70 (Hö., Phys. Z. 30 [1929], 394), 3,81 (W., Schw., Am. Soc. 50, 363; W., Phys. Z. 29 [1928], 178) (sämtliche Messungen an verd. Lösungen in Benzol ausgeführt). — In 100 g Wasser lösen sich bei 13° 0,0068 g, bei 11 100 0,0469 g, bei 100° 0,1910 g (Desvergnes, Monit. scient. [5] 15, 149; C. 1925 II, 2051). Löslichkeiten in organischen Lösungsmitteln bei verschiedenen Temperaturen: D., Monit. scient. [5] 15, 149. Löslich in flüssigem Ammoniak mit rotvioletter Farbe (De Carli, G. 57, 351; Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231), in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (DEC.). Thermische Analyse der binären Systeme mit Urethan (Eutektikum bei ca. 42.30 und ca. 91 Mol-% Urethan): Pu., Fioletova, Soc. 121, 2822; mit 1.2-Dinitro-benzol und und ca. 91 Mol. % Urethan): Pu., Fioletova, Soc. 121, 2822; mit 1.2-Dinitro-benzol und 1.4-Dinitro-benzol: An., J. phys. Chem. 29, 1042; mit Naphthalin: Pu., Ph. Ch. 124, 18; mit Anthracen: Kremann, R. Müller, M. 42, 185, 187; mit 2.4.6-Trinitro-m-kresol: Jefremow, Tichomirowa, સc. 59, 379, 383, 388; C. 1928 I, 188; mit β-Naphthol und mit Methyl-β-naphthyl-āther: Giua, Marcellino, G. 50 I, 346, 347, 355; mit Triphenylcarbinol: Kremann, Hohl., R. Müller, M. 42, 210, 212; mit Hydrochinondimethylāther: Giua, M., G. 50 I, 346, 351; mit Campher: Je., Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 1916, 30; C. 1925 I, 2144; Izv. ross. Akad. [6] 13, 768; C. 1925 II, 524; mit Cinnamylidenacetophenon: Giua, G. 55, 573; mit 3-Oxy-benzaldehyd: Kre., Pogantsch, M. 44, 165, 171; mit 2-Nitro-anilin, 3-Nitro-anilin und 4-Nitro-anilin: Jehn, Jones, J. phys. Chem. 32, 594; mit N-Nitro-methyl-2.4.6-trinitro-anilin: Je., Ti., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 285; C. 1927 I, 2628; mit 3-Amino-phenol: Kre., Lupper, Zawodsky, M. 41, 532, 533; mit Azobergal und mit mit 3-Amino-phenol: Kre., Lupfer, Zawodsky, M. 41, 532, 533; mit Azobenzol und mit 4-Amino-azobenzol: Giua, Reggiani, G. 55, 656; mit Carbazol: Kre., Strzelba, M. 42, 171, 175. Abkühlungskurven von äquimolekularen Gemischen aus 1.3-Dinitro-benzol und Naphthalin unter verschiedenen Drucken: Puschin, Ph. Uh. 124, 21. Dienten von Gemischen mit Benzol bei 25°: W., Schw., Am. Soc. 45, 363. Wärmetönung beim Lösen in Benzol, Alkohol und Äther: Gerhlhoff, Ph. Ch. 98, 254. Dielektr. Konst. von Lösungen in Benzol bei 20°: Partington, Rule, Phil. Mag. [7] 1, 1036; C. 1926 II, 2145. Elektrische Leitfähigkeit einer Lösung von 1.3-Dinitro-benzol in Schwefelsäuermonohydrat bei 12°: Cherbullet, Helv. 6, 285. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garner. Smith, Soc. 127, 1236. Scheinbares Reduktionspotential in 0,2 Mol Chlorwasserstoff entaltendam Alkohol oder Aceton bei 24°: Conant. Lutz. Am. Soc. 45. 1052. 1056. Naphthalin unter verschiedenen Drucken: Puschin, Ph. Ch. 124, 21. Dichten von Gemischen haltendem Alkohol oder Aceton bei 24°: Conant, Lutz, Am. Soc. 45, 1052, 1056. Über die explosiven Eigenschaften vgl. Robertson, Soc. 119, 8. Bei der Belichtung

Über die explosiven Eigenschaften vgl. Robertson, Soc. 119, 8. Bei der Belichtung von auf Baumwolle feinverteiltem 1.3-Dinitro-benzol mit Sonnenlicht oder ultraviolettem Licht entsteht anscheinend 3.3' Dinitro-azoxybenzol (Seyewetz, Mounier, Bl. [4] 43, 651). Beim Erwärmen mit Kaliumpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad bilden sich Ammoniak, Salpetersäure, Cyanwasserstoffsäure und sehr geringe Mengen salpetrige Säure (Ricca, G. 57, 269). Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) und Quecksilboroxyd erhält man geringe Mengen Mercurioxalat (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 599). 1.3-Dinitro-benzol liefert bei der Hydrierung in Alkohol bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle je nach den Mengenverhältnissen N-[3-Nitro-phenyl]-hydroxylamin, 3-Nitro-anilin oder m-Phenylendiamin; wird die Reduktion bei Gegenwart von Kalilauge durchgeführt, dann erhält man 3.3'-Dinitro-azoxybenzol (Brand, Steiner, B. 55, 881). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender schwach essigsaurer währig-alkoholischer Calciumchlorid-Lösung oder neutraler oder saurer Ammoniumchlorid-Lösung entsteht N-[3-Nitro-phenyl]-hydroxylamin (Brand, Modersohn, J. pr. [2] 120, 171). 1.3-Dinitro-benzol liefert beim Erwärmen mit Eisenspänen und Eisen(III)-chlorid oder Natriumchlorid in Wasser auf 100° 3-Nitro-anilin (Bretnütz, Pensa, Notiziario chim.-ind. 2, 185; C. 1927 II, 243). Wird beim Kochen mit Eisenpulver und Magnesiunchlorid in wäßr. Aceton zu m-Phenylendiamin reduziert (Micewicz, Roczniki Chem. 8, 53; C. 1928 II, 441). Titan(III)-chlorid reduziert in heißer stark saurer Lösung quantitativ zu m-Phenylendiamin (English, J. ind. Eng. Chem. 12, 997; C. 1921 II, 623). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 1.3-Dinitro-benzol in wäßr. Pyridin auf dem Wasserbad erhält man 3-Nitro-anilin (Brady, Day, Reynolds, Soc. 1929,

2266). Bei Behandlung mit Natriumdisulfid in Benzol + Wasser bei Gegenwart von Calciumchlorid bildet sieh 3.3'-Dinitro-azoxybenzol (Намогтн, Lapworth, Soc. 119, 775). Reduktion durch Natriumbenzylat in Benzol: SUTER, DAINS, Am. Soc. 50, 2735. 1.3-Dinitrobenzol liefert bei 12-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure und 33%iger rauchender Schwefelsäure (Verhältnis HNO₃: SO₃ = 120: 59) auf 115° Tetranítromethan neben 1.3.5-Trinitrobenzol (McKie, J. Soc. chem. Ind. 44, 431 T; C. 1926 I, 84). Bei 8—9-stdg. Erhitzen auf 150—160° mit rauchender Schwefelsäure (18% SO₃-Gehalt) bei Gegenwart von Queeksilber erhält man 3.5-Dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (GRIFFITH, Soc. 125, 1401). 1.3-Dinitro-benzol liefert beim Kochen mit NaHSO3-Lösung das Natriumsalz der [3-Nitro-phenyl]-sulfamidsäure und das Dinatriumsalz der m-Phenylen-disulfamidsäure (Weil, Wassermann, B. 55, 2542). Liefert beim Erwärmen mit überschüssigem nitrohydroxylaminsaurem Natrium 55, 2542). Liefert beim Erwarmen mit überschussigem htrohydroxylaminsaurem Natrium in verd. Alkohol auf 80° 3-Nitro-phenylnitrosohydroxylamin (Syst. Nr. 2219) (Bigiavi, Franceschi, G. 57, 378; B., R. A. L. [6] 4, 458). 1.3-Dinitro-benzol wird in Stickstoff-atmosphäre durch Alanin in Gegenwart von Palladiumschwarz zu 3-Nitro-phenylhydroxylamin reduziert, wobei Alanin in Acetaldehyd übergeht (Wieland, Bergel, A. 439, 205). Verhalten als Sauerstoffüberträger bei der katalytischen Dehydrierung von Alkoholen: Rosenmund, Zetzsche, B. 54, 1096, 2036; Ze., Zala, Helv. 9, 288. Setzt man 1.3-Dinitro-benzol wit Dhenylhydroxylamin in methylallendischen Vollkausen untzehalb. 45° benzol mit Phenylhydroxylamin in methylalkoholischer Kalilauge unterhalb 40-45° um, so erhält man α- und β-3-Nitro-azoxybenzol neben Azoxybenzol und geringen Mengen eines rötlichgelben Produkts (F: 140°) (MEISENHEIMER, B. 53, 364). Gibt mit Natriumjodid und einigen organischen Verbindungen Färbungen, die vermutlich auf Bildung von Komplexverbindungen zurückzuführen sind; so erhalt man orangefarbene Lösungen mit Natriumjodid und Aceton oder Pyridin, gelbe mit Natriumjodid und Acetonitril oder Acetoncarbonsäureäthylester (Tronow, Djakonowa-Schulz, Sonowa, 38. 59, 338; C. 1927 II, 1687).

Reines 1.3-Dinitro-benzol wird durch atmende Zellen nur sehr langsam reduziert (LIP-schttz, Osterroth, *Pflügers Arch. Physiol.* **205**, 361). Zur biologischen Reduzierbarkeit von 1.3-Dinitro-benzol vgl. a. Neuberg, Reinfurth, *Bio. Z.* **138**, 566. Insecticide Wirkung: Tattersfield, Gimingham, *J. Soc. chem. Ind.* **46**, 370 T; *C.* 1927 II, 1884. Toxische Wirkung: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffehemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 96—106.

Die Lösung in Aceton wird durch Natronlauge intensiv rotviolett, durch Ammoniak rosenrot bis purpurrot gefärbt (Rudolph, Fr. 60, 240). Mit alkoh. Kalilauge erhält man in Gegenwart von 2.4-Dinitro-toluol eine intensive blaue, in Gegenwart von 2.6-Dinitro-toluol eine rote Färbung (Muraour, Bl. [4] 43, 72). Die für 1.3-Dinitro-benzol in der Literatur angegebene Farbreaktion mit d-Fructose wird nicht durch 1.3-Dinitro-benzol, sondern durch 1.2-Dinitro-benzol verursacht und tritt bei reinem 1.3-Dinitro-benzol nicht auf (Szécsényi-Nagy, Bio. Z. 281 [1935], 175).

 $C_4H_4O_4N_2+2TiCl_4$. Gelbe, an der Luft rauchende Krystalle. F: 64° (Reihlen, Hake, A. 452, 59). Wird durch Wasser zersetzt.

1.4-Dinitro-benzol, p-Dinitro-benzol C₆H₄O₄N₂ ·· C₆H₄(NO₂)₂ (H 261; E I 136). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von 4-Jodo-1-nitro-benzol mit Natriumnitrit-Lösung (Vorländer, R. 48, 914). Zur Bildung aus 4-Nitro-benzol-diazoniumnitrat-(1) durch Behandeln mit Natriumnitrit und Kupfersulfat nach Körner, Contardi (R. A. L. [5] 23 I, 282) vgl. Andrews, J. phys. Chem. 29, 1041. Entsteht in ca. 60% iger Ausbeute beim Behandeln von 4-Nitro-benzol-diazoniumsulfat-(1) mit Natriumnitrit und Kupferpulver (Chapas, Bl. [4] 41, 194). — Krystallographische Untersuchung: Bragg, Soc. 121, 2773. F: 171,5—172,0° (Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363), 173,5° (Andrews, Lynn, Johnston, Am. Soc. 48, 1286). Molekularwärme festen 1.4-Dinitro-benzols zwischen 25° (45,9 cal) und dem Schmelzpunkt (60,1 cal) und flüssigen 1.4-Dinitro-benzols zwischen dem Schmelzpunkt (66,2 cal) und höheren Temperaturen: An., L., J., Am. Soc. 48, 1286. Schmelzwärme: 6,720 kcal/Mol (An. L., J.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 693,7 kcal/Mol (Garner, Abernethey, Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866). Dipolmoment μ×10¹⁸: 0,8 (Höjendahl, Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114; Phys. Z. 30 [1929], 394), 0,32 (W., Schw., Am. Soc. 50, 367; W., Phys. Z. 29 [1928], 178) (sämtliche Messungen an verd. Lösungen in Benzol ausgeführt). Thermische Analyse der binären Gemische mit 1.2-Dinitro-benzol und 1.3-Dinitro-benzol: An., J. phys. Chem. 29, 1042; mit Anthracen: Kremann, R. Müller, M. 42, 188, 192; mit Triphenylcarbinol: Kr., Hohl, R. Müller, M. 42, 213; mit 3-Oxy-benzaldehyd: Kr., Pogantsch, M. 44, 165, 172; mit 2-Nitro-anilin, 3-Nitro-anilin und 4-Nitro-anilin. Johnston, Jones, J. phys. Chem. 32, 594; mit α-Naphthylamin und mit β-Naphthylamin: Rheinboldt, J. pr. [2] 111, 267, 269; mit Carbazol: Kr., Strzelba, M. 42, 172, 175. Diehten und Dielektr.-Konst. von verd. Lösungen in Benzol bei 25°: W., Schw., Am. Soc. 50, 363. Elektrische Leitfähigkeit einer Lösung von 1.4-Dinitro-benzol in Sehwefelsäuremonohydrat bei 12°: Cherbullez,

methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung: Parijs, R. 48, 561. 1.4-Dinitro-benzol liefert beim Behandeln mit nitrohydroxylaminsaurem Natrium in verd. Alkohol bei 50-60° das Natriumsalz des 4-Nitro-phenylnitrosohydroxylamins (Syst. Nr. 2219) neben 4-Nitro-phenetol (Biglavi, Franceschi, G. 57, 379; B., R. A. L. [VI] 4, 458). — Die Lösung in Aceton wird auf Zusatz von Natronlauge intensiv gelb, auf Zusatz von Ammoniak blaßgelb (Rudolph, Fr. 60, 240). — C₈H₄O₄N₂ + TiCl₄. Dunkelgelbe, an der Luft rauchende Krystalle (Reihlen, Hake, A. 452, 60). Zersetzt sich beim Schmelzen sowie bei Einw. von Wasser.

3-Chlor-1.2-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel (E I 137). B. Man diazotiert 2.3-Dinitro-anilin mit Nitrosylschwefelsäure und trägt die entstandene Diazoniumsalz-Lösung in Kupfer(I)-chlorid-Lösung ein (van de Vliet, R. 43, 612). — Krystalle (aus Alkohol). F: 78°. — Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,52) und rauchender Schwefelsäure auf 160-170° 6-Chlor-1.2.4-trinitrobenzol und 4-Chlor-1.2.3-trinitro-benzol.

4-Chlor-1.2-dinitro-benzol C₆H₃O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel (H 262; E I 137). Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung 5-Chlor-2-nitrophenetol (LORANG, R. 47, 187). Bei Einw. von Methylmercaptan in alkoh. Kaliumcarbonat-Lösung erhält man 5-Chlor-2-nitro-thioanisol (Hodgson, Handley, in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffehemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 19321, S. 106.

NO₂ NO₂

4-Chlor-1.3-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel (H 263; E I 137). Technische Darstellung durch Nitrieren von Chlorbenzol mit Salpeterschwefelsäure: H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 59. Reinigung des technischen Produkts durch Krystallisation aus 62% iger Salpctersäure: Desvergnes, Monit. scient. [5] 15. 74; C. 1925 II, 18. — E: 50.08° (D.). D₄^{∞,t}: 1,4717 (Lindemann, Pabst, A. 462, 46). Parachor: Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. n_α^{∞,t}: 1,5582; n_β^{∞,t}: 1,5859

NO2 ·NO2

(L., P.). In 100 cm³ Wasser lösen sich bei 15° 0,0008 g, bei 100° 0,159 g (D.). Quantitative Löslichkeiten in organischen Lösungsmitteln bei verschiedenen Temperaturen: D. Thermische Analyse der binären Systeme mit Pikrylchlorid: Frankland, Garner, J. Soc. chem. Ind. 39 [1920], 258 T; mit Benz-anti-aldoxim, mit 2-Oxy-benz-anti-aldoxim, mit 2-Methoxybenz-anti-aldoxim, mit 4-Methoxy-benz-syn-aldoxim und mit 4-Methoxy-benz-anti-aldoxim: Brady, Truszkowski, Soc. 125, 1089, 1090, 1094, 1095, 1096; mit Zint-syn-aldoxim und mit Zimt-anti-aldoxim: Br., Klein, Soc. 127, 852; mit 2-Nitro-anilin, 3-Nitro-anilin, α-Naphthylamin and 4-Amino-acetophenon: Gilla, Marcellino, Curti, G. 50 II, 306, 307, 308, 309, 311.

Chemisches Verhalten.

Wird durch Salpeterschwefelsäure in Pikrylchlorid übergeführt (Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 78309; Frdl. 4, 35; vgl. dazu Frankland, Garner, J. Soc. chem. Ind. 39, 257 T: C. 1920 III, 792; GIUA, DE FRANCISCIS, Ann. Chim. applic. 15, 141; C. 1926 I, 225). Uber cin Produkt vom Schmelzpunkt 80—81°, das beim Kochen mit Dicarbonat-Lösung entsteht, vgl. Abderhalden, Stix, H. 129, 152. Beim Erhitzen mit einer Schmelze aus Natriumsulfid und Schwefel in Alkohol erhält man Bis-[2.4-dinitro-phenyl]-disulfid (Террема. SEBRELL, Am. Soc. 49, 1755). Über zwei Verbindungen vom Sehmelzpunkt 640 und Schmelzpunkt 36°, die beim Kochen mit wenig Ammoniak in Alkohol erhalten wurden, vgl. Abder-HALDEN, STIX, H. 129, 152. Die Umsetzung mit alkoh. Ammoniak unter Bildung von 2.4-Dinitro-anilin erfolgt sehr langsam bei Zimmertemperatur (Franzen, Bockhacker, B. 53, 1178; vgl. auch Valton, Soc. 127, 41), ziemlich schnell dagegen hei 1000 (Fr., Bo.). 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol läßt sieh auch in 2.4-Dinitro-anilin überführen durch Einw. von Ammoniak in siedendem Nitrobenzol (LE FÈVRE, MOIR, TURNER, Soc. 1927, 2337), durch Kochen mit geschmolzenem Ammoniumaeetat oder durch Erhitzen mit Ammoniumaeetat-Lösung auf 125—130° (Soc. Chim. de la Grande Paroisse, D. R. P. 376796; C. 1923 IV, 537; Frdl. 14. 402). Liefert beim Erwärmen mit Natriumarsenit 2.4-Dinitro-phenol (Nijk, R. 41, 498).

Zur Umsetzung mit alkoh. Laugen vgl. Davies, Wood, Soc. 1928, 4129; Raiford. Colbert, Am. Soc. 48, 2654; MARQUEYROL, SCOHY, Bl. [4] 27, 105; mit Natriumäthylat-Lösung vgl. Franzen, Bockhacker, B. 53, 1178. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat-Lösung bei 0°, 15° und 25°: LORANG, R. 46, 898, 902; TALEN, R. 47, 331; bei 25°: MATTAAR, R. 41, 104; BAUDET, R. 43, 724; mit Natriumäthylat bei 0°, 10°, 15°, 20° und 25°; LORANG, R. 46, 894, 902; bei 0°, 15° und 25°; TALEN, R. 47, 332; bei 25°; MATTAAR, R. 41. 105; mit Natriumphenolat in methylalkoholischer Lösung und in alkoh. Lösung bei 25°: Ma., R. 41, 109, 110. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol liefert beim Behandeln mit Methylmereaptan im alkoh. Kaliumearbonat-Lösung 2.4-Dinitro-thioanisol (Hodgson, Handley, J. Soc. chem. Ind. 46, 435 T; C. 1928 I, 330). Beim Eintragen der Dinatriumverbindung des Äthyleuglykols in überschüssiges, geschmolzenes 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol erhält man Äthylenglykolbis-[2.4-dinitro-phenyläther] (Dosios, Tsatsas, C. r. 180, 1275). Mit dem Natriumsalz des Monothioäthylenglykols in Alkohol entsteht bei sehr allmählicher Temperatursteigerung [β-Oxy-āthyl]-[2.4-dinitro-phenyl]-sulfid, bei schneller Temperatursteigerung eine krystalline sehwefelfreie braune Verbindung vom Sehmelzpunkt 143° (Bennett, Whincop, Soc. 119. 1863). Behandelt man 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol mit 4-Methoxy-benz-anti-aldoxim und Natriumäthylat in Alkohol, so bildet sich 4-Methoxy-benz-syn-aldoxim-O-[2.4-dinitro-phenyläther]; mit 4-Methoxy-benz-syn-aldoxim entstehen unter gleichen Bedingungen 4-Methoxy-benzaldehyd und das Natriumsalz des 2.4-Dinitro-phenols; die Reaktion ist beiden meisten Aldoximen analog und kann daher in gewissen Fällen zur Konfigurationsbestimmung der Oxime dienen (Brady, Truszkowski, Soc. 125, 1088, 1091).

und 2.4-Dinitro-phenylselenoglykolsäure (Behaghel, Rollmann, B. 62, 2699).

4-Chlor-1.3-dinitro-benzol gibt mit Methylamin in verd. Alkohol schon bei Zimmertemperatur 2.4-Dinitro-methylanilin (Valton, Soc. 127, 41). Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin in siedendem Alkohol: Lindemann, Pabst, 4. 462, 31, 44; mit Anilin und mit Methylanilin in Alkohol bei 50°: Rheinlander, Soc. 123, 3107, 3109; zur Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin und anderen aromatischen Aminen in Alkohol vgl. auch Linke. B. 56, 851; Franzen, Bockhacker, B. 53, 1178. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol liefert beim Behandeln mit N-Phenyl-thioharnstoff in kaltem Aceton das Hydrochlorid des N-Phenyl-S-[2.4-dinitro-phenyl]-isothioharnstoffs; mit N.N'-Diphenyl-thioharnstoff in siedendem Alkohol erhält man neben wenig 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldisulfid 2.4-Dinitro-diphenylamin; in kaltem Aceton entsteht nur 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldisulfid (Taylor, Dixon, Soc. 125, 247, 248). Beim Kochen mit 2.2'-Diamino-diphenyl bildet sich neben 2.2'-Bis-[2.4-dinitro-anilino]-diphenyl etwas N-[2.4-Dinitro-phenyl]-carbazol (Le Fèvre, Soc. 1929, 737). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin in Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332; in Alkohol: Fra., Bo., B. 53, 1178. Zur Geschwindigkeit der Reaktion mit Pyridin bei 16—18° vgl. Tronow, Ж. 58, 1286; C. 1927 II, 1145.

benzol und Natriumacetat in Alkohol, so bilden sich 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenylselenid

Reizwirkung auf menschliche und tierische Haut: Hanzlik, Tarr, J. Pharmacol. exp. Therap. 14, 226; C. 1920 I, 510; Bogert, Evans, Ind. Eng. Chem. 18 [1926], 299. — Reinheitsprüfung: E. Merck, Prüfung der ehemischen Reagenzien, 5. Aufl. [Darmstadt 1939], S. 139.

2-Chlor-1.4-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Cl$, Formel I (H 264; E I 138). Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,52) und rauehender Schwefelsäure auf 160—170° 5-Chlor-1.2.4-trinitro-benzol (VAN DE VLIET, R. 43, 616).

3.4-Dichlor-1.2-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, Formel II. NO2 Cl Das H 264 unter dieser Formel beschriebene Präparat ist vermutlich ein Gemisch aus viel 4.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol und sehr wenig 3.4-Dichlor-1.2-dinitro-benzol gewesen (HOLLEMAN, R. 39, 451, 452). — B. 3.4-Dichlor-1.2-dinitro-benzol entsteht beim Behaudeln von 2.3-Dichlor-1-nitro-benzol mit Salpetersäure (D: 1,54) und Schwefelsäure (D: 1,84) auf dem Wasserbad, neben 4.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (H., R. 39, 447, 450). Aus 5.6-Dichlor-2-nitro-anilin durch Diazotieren und Behandeln mit Natriumnitrit (H., R. 39, 449). — Nadeln (aus Ligroin). F: 97°. — Liefert bei der Einw. von Natriummethylat 5.6-Dichlor-2-nitro-anisol (H., R. 39, 461); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: H., R. 39, 468.

- 3.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 264). Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat auf dem Wasserbad 4.6-Dichlor-2-nitro-anisol (Holleman, R. 39, 457). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: H., R. 39, 466.
- 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 265). B. Zur Bildung durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol vgl. Page, Heasman, Soc. 123, 3254; Holleman, R. 39, 441; DEN HOLLANDER, Van Haeften, R. 40, 323; MacLeod, Pfund, Kilpatrick, Am. Soc. 44, 2262. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin durch Diazotieren und Behandeln mit Natriumnitrit (Ho.). Nadeln (aus Alkohol). F: 103° (Ho.). Thermische Analyse des Systems mit 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol: P., Hea. Liefert bei der Einw. von alkoh. Ammoniak 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin und geringe Mengen 2.3-Dinitro-1.4-diamino-benzol (M., Pf., K.). Beim Behandeln mit Natriummethylat erhält man 3.6-Dichlor-2-nitro-anisol (Ho., R. 39, 460); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: Ho., R. 39, 467.
- 4.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, s. ncbenstehende Formel (H 265). B. Beim Erhitzen von 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol mit Salpetersäure (D: 1,5) und rauchender Schwefelsäure (20 % SO₃) auf 100° (LE Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1119). Krystalle (aus verd. Essigsäure), Blättchen (aus Alkohol). F: 109—110° (LE F., T.), 110° (Holleman, R. 39, 446). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: H., R. 39, 468. Bei Einw. von Piperidin entsteht N-[4.5-Dichlor-2-nitro-phenyl]-piperidin (LE F., T.).
- 2.4 Diohlor 1.3 dinitro benzol $C_6H_2O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 265). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 2.6-Dichlor-1-nitro-benzol vgl. Holleman, R. 39, 439; Dann, Soc. 1929, 2461. Entsteht auch in geringerer Menge neben 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol beim Erwärmen von 1.3-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure auf 99° (D., Soc. 1929, 2462). F: 70—71° (H.). Thermische Analyse des Systems mit 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol: D. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak ein Gemisch aus 3-Chlor-2.4-dinitro-anilin und 3-Chlor-2.6-dinitro-anisol (H., R. 39, 459; van de Vliet, R. 43, 625); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: H., R. 39, 467.
- 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 265; E I 138). B. Zur Bildung durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol vgl. PAGE, HEASMAN, Soc. 123, 3252; auf 1.4-Dichlor-benzol vgl. Holleman, R. 39, 440; Ho., Den Hollander, Van Haeften, R. 40, 323; Macleop, Pfund, Kilpatrick, Am. Soc. 44, 2262. Aus 4-Chlor-2.6-dinitro-anilin beim Diazotieren und folgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid in verd. Salzsäure (Misslin, Helv. 3, 631; Ho.). Schwach grüngelbe Blättchen (aus Alkohol), Krystalle (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 105—106° (Ho.; P., Hea.), 104,9° (M., Pf., K., Am. Soc. 44, 2264). Kp: 302—303° (geringe Zersetzung) (M., Pf., K., Am. Soc. 44, 2263). Thermische Analyse der Systeme mit 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-benzol: P., Hea.; mit 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol: M., Pf., K. Liefert bei der Reduktion mit Titan(III)-chlorid in Alkohol 2.5-Dichlor-3-nitro-anilin (Ho., van Haeffen, R. 40, 73). Gibt mit alkoh. Ammoniak 4-Chlor-2.6-dinitro-anisol (Ho., R. 39, 459); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: Ho., R. 39, 467.
- 4.5 Dichlor -1.3 dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (E I 138). B. Aus 2.3 Dichlor -1 nitro-benzol durch Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,54) und Schwefelsäure (D: 1,84), neben 3.4 Dichlor -1.2 dinitro-benzol durch Nitrierung von 1.2 Dichlor benzol mit Salpeterschwefelsäure (H., R. 39, 450). C1

 Zur Bildung aus 6-Chlor 2.4 dinitro-phenol durch Behandeln mit p-Toluolsulfochlorid (Ullmann, Sané, B. 44, 3734) vgl. Holleman, R. 39, 451. Grünlichgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 56°. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 105° 6-Chlor 2.4 dinitro-anilin (H., R. 39, 451). Beim Behandeln mit Natriummethylat erhält man 6-Chlor 2.4 dinitro-anisol (H., R. 39, 462). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: H., R. 39, 468.

CI

- NO2 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol C₄H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 265; E I 138). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 1.3-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Davies, Hickox, Soc. 121, 2649; Dann, Soc. 1929, 2461. Aus 5-Chlor-2.4-dinitro-phenol (Sanž, Joshi, Soc. 125, 2483) sowie (neben 5.5'-Dichlor-2.4.2'.4'-tetranitro-diphenyläther) aus 4.6-Dinitro-NO₂ resorcin (Borsche, Feske, B. 61, 701) beim Erhitzen mit p-Toluolsulfochlorid und Diäthylanilin auf dem Wasserbad. — F: 101,0° (Dann, Soc. 1929, 2460), 103° (Davies, VAN DE VLIET, R. 43, 609). Löslich in siedendem Methanol (B., F.). Thermische Analyse des binären Systems mit 2.4-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Eutektikum bei ca. 48,1° und ca. 38 Gew.- % 4.6-Dichlor-1,3-dinitro-benzol): DANN. — Liefert beim Chlorieren in Gegenwart von Eisenpulver bei 140-150° Hexachlorbenzol (Hüffer, R. 40, 452). Beim Kochen mit Sodalösung erhält man 5-Chlor-2.4-dinitro-phenol (Hodgson, Moore, Soc. 127, 1601). Bei Einw. von 1 Mol Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol entsteht 5-Chlor-2.4-dinitrophenylhydrazin; mit überschüssigem Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol erhält man 4.6-Dinitro-1.3-dihydrazino-benzol (Borsche, B. 54, 672, 679). 4.6-Dichlor-1.3-dinitrobenzol liefert beim Erhitzen mit 1 Mol Natriummethylat 5-Chlor-2.4-dinitro-anisol, mit 2 Mol Natriummethylat 4.6-Dinitro-resorcin-dimethyläther (Holleman, R. 39, 457). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0º: Holl., R. 39, 465. Kocht man 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol mit Natriumacetessigester in Benzol, so erhält man 4.6-Dinitrom-phenylendiessigsäure-diäthylester und 4.6-Dinitro-benzol-bis-[α-acetessigsäure]-(1.3)-diathylester neben wenig 5-Oxy-4.7-dimethyl-3-acetyl-cumarin-carbonsaure-(6)-athylester (Davirs, Hickox, Soc. 121, 2649). Mit wenig Piperidin in siedendem Alkohol entsteht N-[5-Chlor-2.4-dinitro-phenyl]-piperidin; mit überschüssigem Piperidin in Pyridin unter Kühlung erhält man 4.6-Dinitro-1.3-dipiperidino-benzol (LE FEVRE, TURNER, Soc. 1927, - Reizt die Haut (VAN DE VLIET, R. 43, 609).
- 2.3 Dichlor 1.4 dinitro benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. Noz Eine von Holleman (R. 39, 456) aus 2.5-Dinitro-anilin durch Chlorierung, Diazotierung und Behandlung mit Kupfer(I)-chlorid erhaltene und als 2.3-Dichlor-1.4-dinitro-benzol aufgefaßte Verbindung ist nach van de Vliet (R. 43, 619) wahrscheinlich 2.3.6-Trichlor-1.4-dinitro-benzol.
- 2.5 Dichlor 1.4 dinitro benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstebende Formel NO2 (H 265). B. Neben 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol und 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-CI benzol bei der Nitrierung von 1.4-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure (HOLLEMAN, R. 39, 444; Ho., DEN HOLLANDER, VAN HAEFTEN, R. 40, 323; MACLEOD, PFUND, KILPATRICK, Am. Soc. 44, 2262). Zur Bildung durch Nitrierung NO₂ von 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Ho., den H., van H., R. 40, 325. Aus 2.5-Dichlor-4-nitro-anilin durch Diazotieren und Behandeln mit Natriumnitrit (Ho., R. 39, 443). Entsteht auch aus 4-Chlor-2.5-dinitro-anilin durch Diazotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid in salzsaurer Lösung (Ho., R. 39, 444). — Citronengelbe Krystalle (aus Chloroform), hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 119° (Ho.), 117,5° (MACLEOD, Pf., K., Am. Soc. 44, 2264). Kp: 304° (MACLEOD, Pf., K.). Thermische Analyse des binären Gemisches mit 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol: Macleod, Pr., K. — Liefert beim Chlorieren in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid bei 180º Hexachlorbenzol (HÜFFER, R. 40, 456). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak erhält man 2.5-Dichlor-4-nitro-anilin (MACLEOD, Pr., K., Am. Soc. 44, 2268; HOLLEMAN, DEN HOLLANDER, VAN HAEFTEN, R. 40, 325) neben 2.5-Dinitro-1.4-diamino-benzol (MACLEOD, Pf., K.). Erhitzt man mit einem 1 Mol Natriummethylat, so entsteht 2.5-Dichlor-4-nitro-anisol; beim Erhitzen mit 2 Mol Natriummethylat erhält man 6-Chlor-4-nitro-resorcin-dimethyläther (Ho., R. 39, 460). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: Ho., R. 39, 467.

Verbindung mit 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (wahrscheinliche Zusammensetzung 2 Mol 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol und 3 Mol 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol). Krystalle (aus Alkohol). F: 81—81,5° (Macleod, Pfund, Kilpatrick, Am. Soc. 44, 2263). Sublimiert ohne Veränderung bei Wasserbadtemperatur. Kp: 302,5—303°; Kp₆₁: 198°. Thermische Analyse der Systeme mit den beiden Komponenten: M., Pf., K.

- 2.6-Dichlor-1.4-dinitro-benzol C₈H₂O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (E I 138). Zur Darstellung durch Diazotieren von 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin und Behandeln mit Natriumnitrit vgl. Holleman, R. 39, 438. F: 114° (H.). Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat 2.6-Dichlor-4-nitro-anisol (H., R. 39, 458). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: H., R. 39, 466.
- 8.4.5-Trichlor-1.2-dinitro-benzol C₅HO₅N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (HÜFFER, R. 40, 451). Gelbe Krystalle aus Alkohol). F: 105—106°. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak auf 50° unter

 $\begin{array}{c} NO_2 \\ \vdots \\ Cl \end{array}$

 NO_2

NO2

Druck 4.5.6-Triehlor-2-nitro-anilin (H., R. 40, 461). Beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung erhält man 4.5.6-Triehlor-2-nitro-anisol (H., R. 40, 462); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0° : H., R. 40, 469.

- 3.4.6-Trichlor-1.2-dinitro-benzol C₆HO₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erwärmen von 2.3.5-Trichlor-1-nitro-benzol mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (HÜFFER, R. 40, 456). Entsteht in geringer Menge aus 3.4.6-Trichlor-2-nitro-anilin beim Diazotieren in salpetersaurer Lösung und Behandeln mit Natriumnitrit sowie aus 2.5-Dichlor-3.4-dinitro-anilin beim Diazotieren und Behandeln mit Kupferpulver, Kupfer(I)-chlorid und Salzsäure (H., R. 40, 454, 455). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 70—71°. Liefert beim Erwärmen mit 1 Mol alkoh. Ammoniak im geschlossenen Gefäß auf 50° 3.5.6-Trichlor-2-nitro-anilin (H.). Bei der Einw. von 1 Mol Natriummethylat erhält man 3.5.6-Trichlor-2-nitro-anisol und 4.5 (oder 4.6)-Dichlor-2.3-dinitro-anisol oder 2.5-Dichlor-3.4-dinitro-anisol (F: 138° bis 140°) (H., R. 40, 466). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: H., R. 40, 470.
- 2.4.5-Trichlor-1.3-dinitro-benzol C₆HO₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 266; dort als 1.2.4-Trichlor-x.x-dinitro-benzol bezeichnet). Zur Konstitution vgl. Hüffer, R. 40, 452.—B. Bei der Einw. von siedender Salpeterschwefelsäure auf 1.2.4-Trichlor-benzol, auf 2.3.6-Trichlor-1-nitro-benzol sowie auf 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol (Hüffer, R. 40, 452). Aus 2.5.6-Trichlor-3-nitro-anilin beim Diazotieren und Behandeln mit Natriummitri (H., R. 40, 457).— Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 102,5—103,5°.— Liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak in der Kälte 6-Chlor-2.4-dinitro-1.3-diamino-benzol (H.). Bei der Einw. von 1 Mol Natriummethylat in Methanol erhält man 3.6-Dichlor-2.4-dinitro-anisol und wahrscheinlich 3.4-Dichlor-2.6-dinitro-anisol (H., R. 40, 464). Beim Erhitzen mit 2 Mol Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad entsteht 6-Chlor-2.4-dinitro-resorein-dimethyläther (H., R. 40, 464). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: H., R. 40, 470.
- 2.4.6-Trichlor-1.3-dinitro-benzol C₆HO₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 265). B. Entsteht bei der Nitrierung von 1.3.5-Trichlor-benzol mit Salpetersäure in der Siedehitze (nicht in der Kälte, wie Jackson, Wing, Am. 9, 353 angeben) (Hüffer, R. 40, 451; vgl. dagegen Schlubach, Mergenthaler, B. 56, 2735). F: 129—130° (H.), 131—131,5° (Schl., M.), 131,5° (Borsche, Cl. Trautner, A. 447, 6). Einw. von alkoh. Ammoniak bei 100°: H., R. 40, 460; B., Tr. Liefert beim Behandeln mit etwa 3 Mol Hydrazinhydrat in heißem Alkohol 1-Oxy-5.7-dichlor-6-nitro-benztriazol; beim Kochen mit 6 Mol Hydrazinhydrat in Alkohol erhält man daneben bräunliche Nadeln, die oberhalb 200° explodieren (B., Tr., A. 447, 6). Bei der Einw. von 1 Mol Natriummethylat in Methanol entsteht 3.5-Dichlor-2.4-dinitro-anisol (H., R. 40, 460): mit überschüssigem Natriummethylat in Benzol + Methanol erhielten Schlubach, Mergenthaler 5-Chlor-4.6-dinitro-resorein-dimethyläther und Dinitrophloroglucin-dimethyläther. Nan Rijn (R. 45, 258) 5-Chlor-2.4-dinitro-resorein-dimethyläther, 5-Chlor-4.6-dinitro-resorein-dimethyläther und 2.4.6-Trichlor-3-nitro-anisol. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumpehnolat bilden sich je nach den Reaktionsbedingungen 3.5-Dichlor-2.4-dinitro-diphenyläther. 5-Chlor-2.4 (oder 4.6)-dinitro-resorein-diphenyläther oder Dinitrophloroglucintriphenyläther (Borsche, Trautner, A. 447, 10). Beim Erhitzen mit Natriumacetat und Acetamid auf 160° erhält man 3.5-Dichlor-2.4-dinitro-phenol (B., Tr., A. 447, 9). Umsetzung mit Natriummalonsäuredimethylester und mit Natriumacetat, so entsteht N-[3.5-Dichlor-2.4-dinitro-phenyl]-piperidin; bei Verwendung von überschüssigem Piperidin unter denselben Bedingungen erhält man 2.4-Dinitro-1.3.5-tripiperidino-benzol (B., Tr., A. 447, 8).
- 4.5.6-Trichlor-1.3-dinitro-benzol C₆HO₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Kochen von 1.2.3-Trichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure (HÜFFER, Cl. R. 40, 452). Aus 3.4.5-Trichlor-2.6-dinitro-benzoesäure beim Kochen der alkoh.

 Lösung (van de Bunt, R. 48, 133, 134). Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol).

 F: 92—93° (H.), 93—94° (van de B.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh.

 Ammoniak im Rohr auf 100° 5.6-Dichlor-2.4-dinitro-anilin (H., R. 40, 462). Beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung erhält man 5.6-Dichlor-2.4-dinitro-anisol (H., R. 40, 462).

 Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: H., R. 40, 469.
- 2.3.5-Trichlor-1.4-dinitro-benzol C₈HO₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3.6-Trichlor-4-nitro-anilin beim Diazotieren und folgenden Behandeln mit Natriumnitrit (HÜFFER, R. 40, 458). Entsteht neben 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol beim Chlorieren von 2.5-Dinitro-anilin und folgenden Diazotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid (VAN DE VLIET, R. 43, 619; vgl. a. HOLLEMAN,

201

- R. 39. 455). Ist dimorph; durch Krystallisation aus Alkohol erhielt VAN DE VLIET hellgelbe Prismen und rosa Nadeln; Schmelzpunkt beider Formen 87—88°; HÜFFER (R. 40. 458) erhielt gelbe Nadeln, die sich beim Abkühlen der Mutterlauge in eine farblose, scheinbar amorphe Masse verwandelten; F: 95—96°. Liefert beim Erbitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Gefäß auf 50° 2.3.6-Triehlor-4-nitro-anilin (Hü., R. 40, 467). Beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung erhält man 2.3.6-Triehlor-4-nitro-anisol (Hü., R. 40, 467). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat bei 0°: Hü., R. 40, 471.
- 1.2.4 TrichIor x dinitro benzol $C_6HO_4N_2Cl_3 = C_6HCl_3(NO_2)_2$ (H 266). Ist als 2.4.5-Tricblor-1.3-dinitro-benzol erkannt worden (HÜFFER, R. 40, 452).
- 3.4.5.6 Tetrachlor 1.2 dinitro benzol $C_8O_4N_2Cl_4$. s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3.4.5-Tetrachlor-1-nitro-benzol beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure (Berckmans, Holleman, R. 44, 857). Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung entstehen keine einheitlichen Produkte.
- 2.4.5.6 Tetrachlor 1.8 dinitro benzol $C_8O_4N_2Cl_4$, s. nebenstehende Formel (H 266). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Berckmans, Holleman, R. 44, 855. F: 161° cl. bis 162° (B., H.). Bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung wird ein Teil des Chlors ausgetauscht (B., H., R. 44, 859). Gasentwicklung bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid in Butyläther bei 70°: GILMAN, FOTHERGILL, Bl. [4] 45, 1135.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dinitro-benzol C₆O₄N₂Cl₄, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Kochen von 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) und rauchender Schwefelsäure (25 % SO₃) (Berckmans, Holleman, R. 44, 851).

 Blättehen (aus Alkohol + Benzol). F: 227—228°. Sehr leicht löslich in Benzol, sehr schwer in Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit 0,1 n-Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 2.3.5.6-Tetrachlor-4-nitro-anisol.
- 4-Brom-1.2-dinitro-benzoI C₆H₃O₄N₂Br. Formel I (H 266; E I 138). Liefert bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure bei 100—130° als Hauptprodukt 5-Brom-1.2.4-trinitro-benzol (Giua, G. 51 I, 309).
- 4 Brom 1.3 dinitro benzol C₆H₂O₄N₂Br, Formel II
 (H 266; E I 138). Thermische Analyse der binären Systeme mit Cinnamylidenacetopbenon: Giua, G. 55, 574; mit Azoxybenzol: Giua, Guastalla, G. 55, 651. Zur Umsetzung mit alkoh. Ammoniak vgl. Franzen, Bockhacker, B. 53, 1178. Liefert beim Erbitzen mit Kaliumarsenit in Alkohol 2.4-Dinitro-phenol (Balaban. Soc. 1926, 572). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat und Natriumäthylat bei 25°: Mattaar, R. 41, 106, 107; mit alkoh. Ammoniak bei 10° und 100°: Franzen. Bockhacker, B. 53, 1178; mit Anilin in Alkohol bei Siedetemperatur: Lindemann, Pabst, A. 462, 31, 44; bei Zimmertemperatur: Fr., B.; mit Anilin und mit Metbylanilin in Alkohol bei 50°: Rheinlander, Soc. 123, 3107, 3109; mit Piperidin in Benzol: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332; in Alkohol: Fr., B.; mit Pyridin bei 16—18°: Tronow, Ж. 58, 1286; С. 1927 II, 1145.
- 5-Brom-1.3-dinitro-benzol $C_8H_3O_4N_9Br$, s. nebenstehende Formel. B. NO2 Aus 6-Brom-2.4-dinitro-anilin beim Behandeln mit Kaliumpyrosulfit $K_2S_2O_5$ und Salpetersäure (D: 1,48) und Erwärmen der so erhaltenen Diazoniumsalz-Lösung mit Kupfersulfat in Alkobol auf dem Wasserbad (Elion, R. 42, 172). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 77°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Aceton und Essigester, ziemlich leicht in Petroläther.
- 6-Chlor-4-brom-1.3-dinitro-benzol $C_eH_2O_4N_3$ ClBr, s. nebenstehende Formel. Die Angaben von Hodgson (J. Soc. Dyers Col. 42, 366; C. 1927 I, cl. 1431) über die Existenz zweier isomerer oder tautomerer Formen, die sich durch die Lage der Doppelbindungen unterscheiden, wurden von Contardi, Dansi (Rend. Ist. lomb. [2] 66, 203; C. 1933 II, 1512) widerlegt. B. Beim Br Eintragen von 3-Cblor-1-brom-benzol in Salpeterschwefelsäure und Erbitzen auf dem Wasserbad (H.). Durch Umsetzung von 5-Brom-2.4-dinitro-benzol-diazoniumsulfat-(1) mit Natriumchlorid und Kupfersulfat oder von 5-Chlor-2.4-dinitro-benzol-diazoniumsulfat-(1) mit Natriumbromid und Kupfersulfat in Eiswasser (H.). Wurde einmal beim Diazotieren von 5-Brom-2.4-dinitro-anilin in salzsaurer Lösung erbalten (H.). Tafeln (aus Alkohol). F: 101°. Leicht löslich in heißem Äther, Aceton und Benzol, schwer in Petroläther und kaltem Alkohol.

- 4-Chlor-5-brom-1.3-dinitro-benzol C₈H₂O₄N₂ClBr, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Brom-2.4-dinitro-phenol mit p-Toluol-sulfo-chlorid und Diäthylanilin auf dem Wasserbad (Sané, Joshi, Soc. 125, 2482).

 Krystalle (aus Alkohol). F: 63°. Beim Leiten von Ammoniak in die siedende alkoholische Lösung erhält man 6-Brom-2.4-dinitro-anilin, beim Erhitzen mit 2-Amilin und Natriumacetat in Alkohol 6-Brom-2.4-dinitro-diphenylamin. Beim Erhitzen mit 2-Amino-phenol und Natriumacetat in Alkohol bildet sich 2.4-Dinitro-phenoxazin (Syst. Nr. 4198).
- 4.6-Dibrom -1.3-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Br₂, Formel I (H 268). Krystalle (aus Alkohol). F: 117° (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 42, 367; C. 1927 I, 1431).
- 2.4.6 Tribrom 1.3 dinitro-benzol C₆HO₄N₂Br₃, Formel II (H 269). Liefert beim Behandeln mit 2.25 Mol Piperidin in siedendem Chloroform N-[3.5-Dibrom-2.4-dinitro-phenyl]-piperidin; mit überschüssigem Piperidin unter Kühlung entsteht 2.4-Dinitro-1.3.5-tripiperidino-benzol (LE Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1119).
 - I. $\frac{\dot{N}O_2}{\dot{B}_{\Gamma}}$ $\frac{\dot{N}O_2}{\dot{B}_{\Gamma}}$ $\frac{\dot{N}O_2}{\dot{B}_{\Gamma}}$
- 4.5.6-Tribrom-1.8-dinitro-benzol C₆HO₄N₂Br₃, Formel I (H 269). B. Beim Kochen von 3.4.5-Tribrom-2.6-dinitro-benzoesäure mit Alkohol (van de Bunt, R. 48, 128). F: 150—151°.
- 4-Jod-1.2-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_5I$, Formel II (H 270). Beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge erhält man 5-Jod-2-nitro-phenetol (Aроsтоlo, G. 51 II, 397).

I.
$$\frac{NO_2}{Br}$$
 NO_2 NO_2 III. NO_2 NO_2 NO_2 NO_2

- 4-Jod-1.3-dinitro-benzol C₈H₃O₄N₂I, Formel III (H 270). Die Oxydation mit unterchloriger Säure in Eisessig führt zu 4-Jodo-1.3-dinitro-benzol (Vorländer, R. 48, 915). Geschwindigkeit der Reaktion mit alkoh. Ammoniak bei 10° und 100°: vgl. Franzen, Bockhacker, B. 53, 1179; mit Anilin und Methylanilin in Alkohol bei 50°: Rheinlander, Soc. 123, 3109; mit Piperidin in Benzol bei 15°: Brewin, Turner, Soc. 1928, 332.
- 4-Jodo-1.3-dinitro-benzol C₆H₃O₈N₂I, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 4-Jod-1.3-dinitro-benzol mit unterchloriger Säure in Eisessig-Lösung (Vorländer, R. 48, 915). Tafeln (aus Salpetersäure). Explodiert zwischen 140° und 160°. Liefert beim Behandeln mit Salzsäure 4-Jod-1.3-dinitro-benzol. Mit 10% iger Essigsäure erhält man 6-Jod-2.4-dinitro-phenol. Bei der Einw. von kalter verdünnter Natronlauge entstehen 1.3-Dinitro-benzol und Natriumjodat; bei der Einw. von wäßr. Silbernitrat-Lösung 1.3-Dinitro-benzol und Silberjodat. Mit Natriumnitrit-Lösung bilden sich 1.2.4-Trinitro-benzol und 2.4-Dinitro-phenol. 4-Jodo-1.3-dinitro-benzol gibt mit überschüssiger wäßriger Natriumazid-Lösung 2.4-Dinitro-1-azido-benzol.
- 5-Jod-1.3-dinitro-benzol C₈H₃O₄N₂I, Formel IV. B. Aus diazotiertem 3.5-Dinitroanilin beim Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung (Nicolet, Am. Soc. 49, 1813). — Goldgelbe Blättchen (aus 60 % igem Alkohol). F: 99°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure und nachfolgenden Acetylierung mit Acetanhydrid in essigsaurer Lösung N.N'-Diacetyl-5-jod-phenylendiamin-(1.3).
- 6-Brom-4-jod-1.3-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂BrI, Formel V. Diese Konstitution kommt der von Körner (G. 4, 384; J. 1875, 329) als 2-Brom-4-jod-1-nitro-benzol beschriebenen Verbindung (H 5, 254) zu (Mayes, Turner, Soc. 1928, 693). B. Beim Erwärmen von 3-Brom-1-jod-benzol mit Salpeterschwefelsäure (M., T.). Krystalle (aus Alkohol). F: 125° bis 127°. Gibt beim Erwärmen mit Piperidin 4.6-Dinitro-1.3-dipiperidino-benzol.

$$IV. \underbrace{I. \bigcirc_{\cdot, NO_2}}_{I} V. \underbrace{V. \stackrel{NO_2}{\underset{i}{\text{NO}_2}}}_{I} VI. \underbrace{VI. \bigcirc_{\cdot, NO_2}}_{I} VII. \underbrace{NO_2}_{\cdot, NO_2} VIII. \underbrace{NO_2}_{\cdot, NO_2} VIII. \underbrace{NO_2}_{\cdot, NO_2}$$

- 4.6-Dijod-1.3-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂I₂, Formel VI (H 270; E I 139). Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen oder Alkalicarbonat-Lösungen 4.6-Dinitro-resorcin (Hodgson, Moore, Soc. 1927, 631).
- **4-Nitroso-1.8-dinitro-benzol** $C_4H_3O_5N_2$, Formel VII. B. Aus β -[2.4-Dinitro-phenyl]-hydroxylamin beim Behandeln mit Chromessigsäure unter Kühlung (Borsche, B. 56, 1498).

— Dunkelgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 133°; die Schmelze ist tiefgrün. Löslich in warmem Alkohol, Eisessig und Benzol mit grüner Farbe; beim Erkalten werden die Lösungen gelb bis braungelb. — Wird durch warme Natronlauge zersetzt.

5-Brom-4-nitroso-1.3-dinitro-benzol $C_6H_4O_5N_3$ Br, Formel VIII. B. Aus β -[6-Brom-2.4-dinitro-phenyl]-hydroxylamin beim Behandeln mit Chromessigsäure (Borsohe, Feske, B. 59, 685). — Dunkelgelbe Krystalle (aus Essigsäure). Schmilzt bei 99° zu einer grünen Flüssigkeit. Löslich in Eisessig mit tiefgrüner Farbe.

"4.5-Dinitroso-1.3-dinitro-benzol" $C_6H_2O_6N_4$ s. Syst. Nr. 4624 (vgl. E I 27, 623). [Baumann]

1.2.3 - Trinitro - benzol C₆H₃O₆N₃, s. nebenstehende Formel (E I 140). B. NO₂
Beim Erwärmen von 2.6-Dinitro-phenylhydroxylamin mit Salpetersäure (D: 1,54)
auf dem Wasserbad (Borsche, B. 56, 1501). Entsteht aus 2.6-Dinitro-benzoldiazonium-nitrat und Nitrit-Lösung (E I 140) auch bei Abwesenheit von Kupfersalz in guter Ausbeute (Koerner, Contardi, R. A. L. [5] 23 II [1914], 466; Holleman, van Haeften, R. 40, 94). — Farblose Blättchen mit grünlichem Reflex (aus absol. Alkohol). F: 127° (Ho., v. Hae.). — Liefert beim Erwärmen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 2.6-Dinitro-anisol (Ho., v. Hae.). Beim Erwärmen mit Anilin erhält man 2.6-Dinitro-diphenylamin (B.).

1.2.4-Trinitro-benzol C₆H₂O₆N₃, s. nebenstehende Formel (H 271; E I 140). NO₂
B. Aus 4-Jodo-1.3-dinitro-benzol und Natriumnitrit-Lösung in der Kälte (Vor-LÄNDER, R. 48, 916). Aus 2.3.6-Trinitro-benzoesäure (E I 9, 168) durch Erhitzen der wasserfreien Säure über den Schmelzpunkt oder durch Erhitzen des Dihydrats im Luftstrom auf 100° (Koerner, Contardi, R. A. L. [5] 25 II, 348; G. 47 I [1917], NO₂
238). Durch Oxydation von 2.4-Dinitro-phenylhydroxylamin mit Salpetersäure (D: 1,54) auf dem Wasserbad (Borsche, B. 56, 1498). Beim Schütteln von 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumnitrat-(1) mit kalter Natriumnitrit-Lösung (Holleman, van Hafften, R. 40, 96). — Hellgelbe Prismen (aus verd. Methanol). F: 60° (B.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 675,9 kcal/Mol (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866). Krystallisationswärme: G., A. Sehr leicht löslich in heißer Salpetersäure (D: 1,4); schwer löslich in siedendem Wasser (B.). — Geschwindigkeit der Zersetzung bei 140°: Robertson, Soc. 119, 13. Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 2.4-Dinitro-anisol (Ho., van Hae.). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumrhodanid-Lösung 2.4-Dinitro-phenylrhodanid; reagiert analog mit Kaliumselenocyanat (Challenger, Collins, Soc. 125, 1380). Reagiert mit Anilin in Methanol oder Äther rasch unter Bildung von 2.4-Dinitro-diphenylamin (B.).

1.3.5 - Trinitro - benzol C₆H₃O₆N₃, s. nebenstehende Formel (H 271; NO₂ E I 140). B. Zur Bildung durch Nitrieren von 1.3-Dinitro-benzol vgl. Rad-CLIFFE, POLLITT, J. Soc. chem. Ind. 40, 46 T; C. 1921 IV, 39; DRUMMOND, J. Soc. chem. Ind. 41, 338 T; C. 1923 II, 402. Neben Prikinsäure und anderen Produkten bei 6-stdg. Erhitzen von äquimolekularen Mengen Benzol und Stickstoffdioxyd im Rohr auf 80° (Wieland, B. 54, 1778). Beim Verdampfen einer Lösung von 2.4.6-Trinitro-benzoesäure in Pyridin im Vakuum (Desvergnes, Monit. scient. [5] 16, 202; C. 1926 II, 3043). Beim Kochen von 2.4.6-Trinitro-isophthalsäure mit Wasser (Giua, G. 52 I, 186).

Physikalische Eigenschaften. Bei ihren systematischen Untersuchungen über die Bildung von 1.3.5-Trinitro-benzol aus 1.3-Dinitro-benzol erhielten Radcliffe, Pollitt (J. Soc. chem. Ind. 40, 46 T; C. 1921 IV, 39) bei einigen Versuchen auch eine wenig stabile Modifikation vom Schmelzpunkt 61°, die sich weder durch Impfen der gesättigten alkoholischen Lösung noch durch Erhitzen für sich oder mit konz. Schwefelsäure in die gewöhnliche Modifikation überführen ließ. Aus einem Gemisch gleicher Volumina der gesättigten Lösungen der beiden Modifikationen in Alkohol wurde jedoch durch fraktionierte Krystallisation nur die höherschmelzende Modifikation erhalten; leicht gelingt die Umwandlung durch Überführung in eine additionelle Verbindung, z. B. mit Anilin und nachfolgende Zerlegung mit verd. Salzsäure. Die Umstände, von denen die Bildung der Modifikation vom Schmelzpunkt 61° abhängt, konnten von Radcliffe, Pollitt nicht ermittelt werden. — F: 121,1—122,3° (Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363), 122,1—122,4° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866), 122,45—122,50° (Desvergnes, Monit. scient. [5] 15, 150; C. 1925 II, 2051). D: 1,76 (Skraup, Eisemann, A. 449, 9). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 659,6 kcal/Mol (Tomtoka, Takahashi in Landolt-Börnet. E III, 2914), 665,6 kcal/Mol (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 230; C. 1921 III, 866). Krystallisationswärme: G., A. Dipolmoment μ×10¹8 (gemessen an verd. Lösungen in Benzol)

0,8 (Williams, Am. Soc. **50**, 2351; Phys. Z. **29** [1928], 684; Parts, Ph. Ch. [B] **4**, 233), 0,7 (Höjendahl, Phys. Z. **30**, 394; C. **1929** II, 1898). Zur Temperaturabhängigkeit des Dipolmoments vgl. Parts.

Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel) in Wasser bei 15°: 0,0278, bei 50°: 0,102, bei 100°: 0,498; in Ather bei 17°: 1,70, bei 32,5°: 2,72; in Schwefelkohlenstoff bei 17°: 0,239, bei 33°: 0.44; Löslichkeit in weiteren Lösungsmitteln bei 17° und 50° s. die untenstehende Tabelle

Löslichkeit von	1.3.5-Trinitrobenzol	(g in 100	g Lösungsmittel).
-----------------	----------------------	-----------	-------------------

Lösungsmittel	Bei 170 Bei 500		Lösungsmittel	Bei 170	Bei 500
Chloroform Tetrachlorkohlen-	6,24	18,42	Methanol	3,76 2,09	7,62 4,57
stoff	0,237	0,69	Aeeton	59,11	160,67
Benzol	6,18	25,70	Essigester	29,83	52,40
Toluol	11.82	76,31	Pyridin	112,61	194,23

(Desvergnes, Monit. scient. [5] 15, 150; C. 1925 II, 2050). 100 cm³ Alkohol lösen bei 18° 1,48 g, 100 cm³ Ligroin 0,048 g 1.3.5-Trinitro-benzol; 1 g 1.3.5-Trinitro-benzol löst sich in ca. 15 cm³ Chloroform, in ca. 270 cm³ Tetrachlorkohlenstoff und in ca. 80 cm³ Ather (Dimroth, Bamberger, A. 438, 104). Leicht löslich in verd. Na₂SO₃-Lösung (Muraour, Bl. | 4| 35, 374). Thermische Analyse der binären Systeme mit 4-Jod-diphenyl: Pfeiffer, Schmtz. Inoue, J. pr. [2] 121, 81; mit Acenaphthen: Kremann, Strzelba, M. 42, 178; mit Anthracen: Kr., Müller, M. 42, 190; mit Triphenylearhinol: Kr., Hohl, Müller, M. 42, 217; mit Campher: Jefremow, Izr. ross. Akad. [6] 13, 768; C. 1925 II, 524; mit β-Naphthylamin: Rheinboldt, J. pr. [2] 111, 252; Rh., Kircheisen, J. pr. [2] 113, 353; mit o-, m- und p-Phenylendiamin: Kr., Mauermann, M. 43, 317, 318, 319; mit Carbazol: Kr., Strzelba, M. 42, 174, 178. Lichtabsorption von Gemischen mit Stilhen, α-Methylstilben und α.α'- Dimethyl-stilben in Chloroform: Ley, Rinke, B. 56, 775. Dichten und Dielektr.-Konst. von Lösungen in Benzol zwischen 10° und 50°: Parts, Ph. Ch. [B] 4, 233. Scheinbares Reduktionspotential bei 24°: Conant, Lutz, Am. Soc. 45, 1052, 1056.

Chemisches Verhalten. Geschwindigkeit der Zersetzung im Vakuum bei 183° und der Zersetzung des Gemisches mit Pikrinsänre im Vakuum bei 150°: Farmer, Soc. 117. 1444, 1445. Zusammensetzung der bei der Detonation von 1.3.5-Trinitro-benzol entstehenden Gase: Poppenberg, Z. ang. Ch. 36, 84. Empfindlichkeit gegen Stoß oder Schlag: van Duin, R. 39, 687. — Sprengtechnische Eigenschaften: Robertson, Soc. 119, 8—48. Beim Erwärmen mit 10%iger Kalimpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad entstehen Salpetersäure, Ammoniak, geringe Mengen Blausäure und Spuren von salpetriger Säure (Ricca, G. 57, 270, 272). Bei der Einw. von Titan(III)-chlorid auf 1.3.5-Trinitro-benzol in siedendem Alkohol entsteht 3.5-Dinitro-anilin (van Duin, R. 39, 581). 1.3.5-Trinitro-benzol liefert beim Kochen mit siedender Chlorkalk-Lösung Chlorpikrin (Orton, McKie, Soc. 119, 33).

Über additionelle Verbindungen mit organischen Verhindungen vgl. Ley, Rinke. B. 56, 775; Ley, Manecke, B. 56, 778, 783. Bildet mit Aldehyden, Ketonen, Estern, Nitrilen, mit Pyridin, Chinolin und anderen Verbindungen in Gegenwart von Natriumjodid und anderen anorganischen Salzen gelbe bis dunkelrote Lösungen; üher das Vorliegen komplexer Verbindungen in solehen Lösungen vgl. Tronow, Djakonowa-Schulz, Sonowa, K. 59, 333; C. 1927 II, 1687. 1.3.5-Trinitro-benzol liefert bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 3.5-Dinitro-anisol (Lobry de Bruyn, R. 9 [1890], 208; Holleman, Wilhelmy, R. 21 [1902], 438; Ho., van Haeften, R. 40, 97); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: Ho., van Hae. Gasentwicklung bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid-Lösung auf 1 3.5-Trinitro-benzol: Gilman, Fotherghll, Am. Soc. 49, 2817. Bei der Einw. von überschüssigem N-Phenylhydroxylamin in methylalkoholischer Kalilauge bei Temperaturen unterhalb 50° entsteht ein Gemisch der stereoisomeren 3.5-Dinitro-azoxybenzole und viel Azoxybenzol (Meisenheimer, B. 53, 363).

Plysiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemic. 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 107. — Trennung von 2.4.6-Trinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-m-xylol mit Hilfe von Na₂SO₃-Lösung: Muraour, Bl. [4] **35**, 374. Die alkoh. Lösung gibt mit Natronlauge oder Ammoniak eine gelbrote Färbung; die Lösung in Aceton wird auf Zusatz von Natronlauge oder Ammoniak blutrot (Rudolph, Fr. 60, 240). Versetzt man die Lösung in Alkohol mit Natriummethylat, so entsteht eine blutrote Färbung (Holleman, van Haeften, R. 40, 97). Die farblose Lösung in Alkohol + Eisessig wird bei Zusatz von Natriumäthylat-Lösung orangegelb (Bishop, Kittredge, Hildebrand, Am. Soc. 44, 138).

- 4-Chlor-1.2.8-trinitro-benzol C₀H₂O₆N₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. NO₂
 Beim Erhitzen von 3-Chlor-1.2-dinitro-benzol mit ranchender Salpetersäure und Oleum (50% SO₃) auf 160—170° (Holleman, Versl. Akud. Amsterdam 31, 295; C. 1923 III, 746; VAN DE VLIET, R. 43, 613). Nadeln (aus Alkohol). F. 68° (v. D. V.), 69° (H.). Beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak erhält man 3-Chlor-2.6-dinitro-anilin (H.; v. D. V.). Liefert mit Natriummethylat-Lösung je nach den Mengen-verhältnissen 3-Chlor-2.6-dinitro-anisol oder 2.4-Dinitro-resorcin-dimethyläther (v. D. V., R. 43, 624); Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat: v. D. V., R. 43, 627.
- 5-Chlor-1.2.3-trinitro-benzol C₆H₂O₆N₃Cl. s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 4-Chlor-2.6-dinitro-benzol-diazoniumnitrat-(1) durch Einw. von Kupfersulfat und Natriumnitrit in Wasser (HOLLEMAN, Fersl. Akud. Amsterdam 31. 294; C. 1923 III, 746; vgl. van de Vliet, R. 43. 608). Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 168° (H.; v. d. V.). Gibt mit 1 Mol 0,5 n-Natriudmethylat-Lösung auf dem Wasserbad 4-Chlor-2.6-dinitro-anisol (v. d. V., R. 43. 622). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat; v. d. V., R. 43. 627.
- 5-Chlor-1.2.4-trinitro-benzol C₆H₂O₆N₃Cl, s. nebcustebende Formel (H 273). B. Bein Erhitzen von 2-Chlor-1.4-dinitro-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) und rauchender Sehwefelsäure auf 160—170° (van de Vliet, R. 43. 616). Durch Einw. von Natrimmitrit-Lösung auf 5-Chlor-2.4-dinitro-benzoldiazoniummitrat-(1) (v. d. V., R. 43, 609). Gelbe Krystalle (aus Alkohol).

 F: 116° (v. d. V.). Liefert bei kurzem Erwärmen mit 1 Mol Natriummethylat-Lösung 5-Chlor-2.4-dinitro-anisol und 4-6-Dinitro-resorcin-dimethyläther (v. d. V., R. 43, 623); dit 2 Mol Natriummethylat-Lösung erhält man quantitativ die letztgebannte Verbindung (v. d. V., R. 43, 623; Giua, G. 51 I, 310). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat: v. d. V., R. 43, 627. Beim Erwärmen mit 2 Mol Benzaldehyd-methylimid in Alkohol auf dem Wasserbad erhält man N-Methyl-5-chlor-2.4-dinitro-anilin, beim Erwärmen mit ca. 4 Mol Benzaldehyd-methylimid in Gegenwart von Methanol tritt daneben auch N.N'-Dimethyl-4-6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) auf (G., G. 53, 55). Bei der Einw. von Semicarbazid in Alkohol entsteht 1-[5-Chlor-2.4-dinitro-phenyl]-semicarbazid (G., G. 53, 474 Anm. 16), mit 4 Mol Phenylhydrazin in siedendem Alkohol entsteht außerdem auch 4-6-Dinitro-1.3-bis-|β-phenyl-hydrazin in sieden Alkohol N-Methyl-N-phenyl-N'-|5-chlor-2.4-dinitro-phenyl-N'-|5-chlor-2.4-dinitro-phenyl-N'-|5-chlor-2.4-dinitro-phenyl-N'-|5-chlor-2.4-dinitro-phenyl-N'-|5-chlor-2.4-dinitro-phenyl-N'-|5-chl
- 6-Chlor-1.2.4-trinitro-benzol C₆H₂O₆N₃Cl. s. nebenstellende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 3-Chlor-1.2-dinitro-benzol mit rauchender Salpetersäure und Oleum (50% SO₃) auf 160—170% (HOLLEMAN, Versl. Akad. Amsterdam 31, 294; C. 1923 III, 746; VAN DE VLIET, R. 43, 613). Tafeln (aus Alkohol). F: 105—106% (V. D. V.), 106% (H.). Beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak entsteht 6-Chlor-2.4-dinitro-aniin (H.; v. D. V.). Liefert mit 1 Mol Natriummethylat-Lösnug 6-Chlor-2.4-dinitro-anisol (v. D. V., R. 43, 623). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat: v. D. V., R. 43, 627.
- 2-Chlor-1.3.5-trinitro-benzol, Pikrylchlorid $O_6H_2O_6N_3Cl$, s. nebenstehende Formel (H 273; E I 140). B. Neben viel Chlorpikrin bei der Einw. von Natriumhypochlorit auf eine Suspension von Pikrinsäure in verd. Salzsäure bei 15—20° (Seyewetz, Chaix, Bl. [4] 41, 197, 200). Zur Bildung aus Pikrinsäure und Phosphorpentachlorid vgl. Brady, Horton, Soc. 127, 2233. Zur Darstellung durch Nitrierung von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol vgl. Grua, De Franciscis, Ann. Chim. applic. 15 [1925], 140; Frankland, Garner, J. Soc. chem. Ind. 39, 259 T; C. 1920 III, 792.

F: 85° (SEYEWETZ, CHAIX, Bl. [4] 41, 200). Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel) in wasserfreiem Äther bei 17°: 7,128, bei 31°: 10,64; in Schwefelkohlenstoff bei 17°: 0,499 g. bei 30,5°: 0,95 g; Löslichkeit in weiteren organischen Lösungsmitteln s. die folgende Tabelle

Löslichkeit von Pikrylchlorid (g in 100 g Lösungsmittel).

Lösungsmittel	Bei 170	Bei 500	Lösungsmittel	Bci 170	Bei 500
Chloroform Tetraehlor kohlenstoff Benzol Toluol	12,36 0,557 36,690 89,435	233,4 2,45 428,08 321,05	Methanol 1)	10,241 4,848 212,00 91,515 120,79	34,80 15,06 546,43 238,35 173,38

¹⁾ Unter Verseifung. — 3) Unter Schwarzfärbung. — 3) Unter geringer Verseifung.

(Desvergnes, Monit. scient. [5] 15, 77, 78; C. 1925 II, 18). 100 g Wasser lösen bei 15° 0,0178, bei 50° 0,053, bei 100° 0,346 g unter Hydrolyse (D.). Thermische Analyse des Gemisches mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Eutektikum bei 25° und 44% Pikrylchlorid): Frankland, Garner, J. Soc. chem. Ind. 39 [1920], 258 T. Elektrische Leitfähigkeit in Methanol bei 24,3°: Schlubach, Mergenthaler, B. 58, 2736.

Verbraucht bei der Reduktion mit Titan(III)-chlorid in siedender wäßrig-alkoholischer Salzsäure die 20 Atomen Wasserstoff entsprechende Menge (Henderson, Macbeth, Soc. 121, 902). Liefert bei der Reduktion mit Eisenspänen und verd. Salzsäure bei 60° 1.3.5-Triamino-benzol (Macbeth, Soc. 121, 1121). Geschwindigkeit der Chlorwasserstoff-Abspaltung bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei 82°: Davies, Wood, Soc. 1928, 1130; beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure: Rheinlander, Soc. 123, 3108. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat (vgl. H 274; van de Vliet, R. 43, 621) bei —10° und —50°: Talen, R. 47, 340; bei 0°: v.d. V., R. 43, 626. Liefert beim Erhitzen mit Silberpikrat in absol. Alkohol 2.4.6-Trinitro-phenetol (van Duin, van Lenner, R. 39, 157). Bei der Einw. auf die Natriumverbindung von Benz-anti-aldoxim in warmem Alkohol erhält man O-Pikryl-benzaldoxim vom Schmelzpunkt 181-1820 (Zers.); reagiert analog mit zahlreichen anderen aromatischen Aldoximen (Brady, Klein, Soc. 127, 846); die verwendeten Oxime werden von Brady, Klein als anti-Formen, die Reaktionsprodukte als syn-Formen angesehen. Gibt mit Natrium cyanessigester in Alkohol Pikryl cyanessigester (Fairbourne, Fawson, Soc. 1927, 48). Beim Erwärmen mit Cyanamid in wäßrig-alkoholischer Lösung entsteht neben anderen Produkten eine Verbindung $C_{14}H_8O_{13}N_{10}$ (s. u.); beim Kochen des Reaktionsgemischs mit Alkohol und konz. Salzsäure erhält man Pikrylharnstoff (GIUA, G. 55, 664). Geht bei Behandlung mit Semicarbazid in verd. Alkohol in 1-Pikryl-semicarbazid über; reagiert analog mit Semioxamazid (Giua, Petronio, J. pr. [2] 110, 304). Läßt man Pikrylchlorid auf eine Suspension von 1 Mol Thioharnstoff in kaltem Aceton einwirken und gießt die Mischung in Wasser, so entsteht das Hydrochlorid des S-Pikryl-isothioharnstoffs (isoliert als Pikrat und Salicylat); dampft man aus der ursprünglichen Reaktionsmischung das Aceton ab, so erhält man außerdem ein festes, kastanienbraunes, in Wasser unlösliches Produkt, das bei der Behandlung mit Alkohol neben anderen Produkten Dipikrylsulfid liefert; benützt man statt Aceton Alkohol als Lösungsmittel, so entsteht nur das braune Produkt (TAYLOR, DIXON, Soc. 125, 248, 249; vgl. GIUA, DE FRANCISCIS, Ann. Chim. applic. 15, 144). Bei der Einw. von Pikrylchlorid auf eine Suspension von N-Phenyl-thioharnstoff in kaltem Aceton und nachfolgender Zugabe von Wasser erhält man S-Pikryl-N-phenyl-isothioharnstoff (isoliert als Pikrat), Dipikrylsulfid und eine schwefelhaltige, chlorfreie Verbindung, die sich bei 120—122° zersetzt (T., D.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin und anderen aromatischen Aminen in Alkohol bei 7° bzw. 81,8°: LINKE, B. 56, 851; mit Anilin, Anilin-hydrochlorid und Methylanilin in alkoh. Lösung bei 50°: RHEINLANDER, Soc. 123, 3108. 3109. Zur Reaktion mit Pyridin in Alkohol vgl. Hodges, Soc. 1926, 2420; mit Pyridin ohne Lösungsmittel vgl. Desvergnes, Monit. scient. [5] 15, 78; C. 1925 II, 18; Geschwindigkeit der Reaktion mit Pyridin bei 16-18°: Tronow, Ж. 58, 1287; С. 1927 II, 1145; mit Pyridin in Alkohol bei 23,20, bei 33,30 und bei 49,10: Hodges.

Verbindung C₁₄H₈O₁₈N₁₀. B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von Pikrylchlorid mit Cyanamid in wäßrig-alkoholischer Lösung (Giua, G. 55, 664). — Gelbe Krystalle (aus Essigester + Ligroin). F: 254—255° (Zers.). Leicht löslich in Essigester und Aceton, löslich in Eisessig, sehr schwer löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Löslich in rauchender Salpetersäure. Gibt mit Alkalilaugen eine dunkelrote Färbung.

2.4.6-Trichlor-1.3.5-trinitro-benzol $C_6O_6N_3Cl_3$, Formel I (H 275). B. VAN RYN (R. 45, 258) konnte nach der Arbeitsweise von Jackson, Mitarb. (H 275) nur geringfügige Mengen 2.4.6-Trichlor-1.3.5-trinitro-benzol erhalten.

5 - Brom - 1.2.4 - trinitro - benzol $C_6H_2O_6N_3Br$, Formel II. B. Als Hauptprodukt der Nitrierung von 4-Brom-1.2-dinitro-benzol mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure bei $100-130^\circ$ (Giua, G. 51 I, 309). — Nadeln (aus Alkohol). F: $120-121^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, Chloroform, schwer in Petroläther. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Alkali erst dunkelrot, dann gelb (G., G. 51 I, 309). — Liefert bei Behandlung mit methylalkoholischer Natronlauge 4.6-Dinitro-resorcin-dimethyläther (G., G. 51 I, 310). Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad entstehen 5-Brom-2.4-dinitro-anilin und 4.6-Dinitro-phenylendiamin-(1.3) (G., G. 51 I, 310). Reagiert mit 1 Mol Benzaldehyd-methylimid in siedendem Alkohol unter Bildung von N-Methyl-5-brom-2.4-dinitro-anilin (G., G. 53, 55). Liefert mit 2—3 Mol wasser-iem Athylamin in alkoh. Lösung bei 0° N-Athyl-5-brom-2.4-dinitro-anilin; reagiert analog mit anderen primären Aminen; mit 4 Mol Allylamin entsteht jedoch N.N'-Diallyl-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) (G., Angeletti, G. 52 I, 317). Bei Einw. von etwas mehr als 2 Mol

Hydrazinhydrat in Alkohol erhält man 5-Brom-2.4-dinitro-phenylhydrazin und wenig 4.6-Dinitro-1.3-dihydrazino-benzol; mit überschüssigem Hydrazinhydrat in Alkohol oder Benzol bildet sich die letztgenannte Verbindung in größerer Menge (G., G. 52 I, 347). Liefert mit 2 Mol Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad 5-Brom-2.4-dinitro-hydrazobenzol (G., G. 52 I, 348). Beim Behandeln mit überschüssigem Pyridin auf dem Wasserbad entsteht N-[2.4.5-Trinitro-phenyl]-pyridiniumbromid (G., G. 52 I, 348).

- 6-Brom-1.2.4-trinitro-bensol C₆H₂O₆N₃Br, s. nebenstehehende Formel.

 B. Man erwärmt 6-Brom-2.4-dinitro-phenylhydroxylamin mit Salpetersäure (D: 1,52) 2 Stdn. auf dem Wasserbad (Borsche, Feske, B. 59, 685). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 101°. Bleibt bei 3-stdg. Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 100° unverändert.

 NO2

 NO2
- 2-Brom-1.3.5-trinitro-benzol, Pikrylbromid C₆H₂O₆N₃Br, Formel I (H 275). B. Durch Nitrieren von 4-Brom-1.3-dinitro-benzol (Rheinlander, Soc. 123, 3101). Zur Abspaltung von Bromwasserstoffsäure in alkoh. Lösung bei 50° vgl. Rh. Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin, Anilinhydrobromid und Methylanilin in alkoh. Lösung: Rh.
- 2.4.6-Tribrom -1.3.5-trinitro-benzol C₆O₆N₃Br₃, Formel II (H 275). Beim Kochen mit einer Suspension von Natriumphenolat in Benzol entsteht 2.4.6-Trinitro-1.3.5-triphenoxy-benzol (VAN RIJN, R. 45, 264).
- 2-Jod-1.3.5-trinitro-benzol, Pikryljodid C₆H₂O₆N₃I, Formel III (H 275). B. Beim Schütteln von Pikrylquecksilberchlorid mit Kaliumperjodid und Kaliumjodid in Wasser (Kharasch, Am. Soc. 43, 2243). Beim Kochen von Pikrylquecksilberchlorid mit Jod und Natriumjodid in Wasser oder von Quecksilberdipikryl mit Jod in verd. Alkohol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1502). Gelblich. F: 164—165° (Kh.). 165° (unkorr.) (Rheinlander, Soc. 123, 3101). Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin, Anilinhydrojodid und Methylanilin in alkoh. Lösung bei 50°: Rh., Soc. 123, 3109. Zur Abspaltung von Jodwasserstoff in alkoh. Lösung bei 50° vgl. Rh.

- 1.2.3.5-Tetranitro-benzol $C_6H_2O_8N_4$, Formel IV. B. Durch 4-stdg. Erwärmen von Pikrylhydroxylamin mit Salpetersäure (D < 1,54) auf dem Wasserbade (Borsche, B. 56, 1942). Gelbliche Nadeln (aus Chloroform). F: 125—126°. Sehr leicht löslich in Aceton und Eisessig, leicht in Alkohol, schwer in Benzol und Ather. Die Lösung in verd. Natronlauge ist rot und wird beim Erwärmen gelb. Beim Erwärmen mit verd. Natronlauge oder mit Salpetersäure (D: 1,395) entsteht Pikrinsäure. Durch Behandeln mit konz. Ammoniak erhält man Pikramid; reagiert analog mit Anilin.
- 1.2.4.5 Tetranitro benzol C_eH₂O₅N₄, Formel V. B. Beim Erwärmen von 4.6-Dinitro-1.3-dihydroxylamino-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) auf dem Wasserbad (BORSCHE, FESKE, B. 59, 820). Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 188°.

g) Azido-Derivate.

Azidobenzol, Phenylazid, Diazobenzolimid C₆H₅N₃ = C₆H₅·N₃ (H 276; E I 141). Zur Konstitution vgl. Angeli, R. A. L. [6] 5, 733; Lindemann, Thiele, B. 61, 1530; Carothers, Am. Soc. 45, 1734. — B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von N-Methyl-N-phenyl-hydrazin auf Azodicarbonsäurediäthylester in Äther unterhalb 0° (Diels, B. 56, 1937). Entsteht neben den entsprechenden Sulfinsäuren bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf Sulfonsäureamide bzw. bei der Zersetzung der als Zwischenprodukte auf tretenden Alkyl- oder Arylsulfonyl-phenyltriazene durch Alkalien (Dutt, Whittehrad. Wormall, Soc. 119, 2090; Dutt, Soc. 125, 1464; Key, Dutt, Soc. 1928, 2037). Azidobenzol bildet sich in guter Ausbeute bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf p-Toluolsulfonsäure-ohloramidnatrium-Lösung, Ammoniak und Natronlauge (Rheinische Kampfer-Fabr., D. R. P. 456857; C. 1928 I, 3111; Frdl. 16, 452). Aus Benzoldiazoniumtetrachlorjodid durch Einw. von konz. Ammoniak (Chattaway, Parkes, Soc. 127, 309; vgl. Ch., Garton, P., Soc. 125, 1986).

P., Soc. 125, 1986).

Kp₁₁: 70° (DIELS); Kp₂₀: 80° (LINDEMANN, THIELE, B. 61, 1533). Dampfdruck zwischen 75,0° (33,8 mm) und 95,0° (79,1 mm); CAROTHERS, Am. Soc. 45, 1736. D₁^{1,5}: 1,0959 (Li., Th.); D₁¹ zwischen 0° (1,1175) und 50,0° (1,0657); Ca. Viscosität zwischen 0° (0,01479) und 40,0° (0,00775 g/cmsec); Ca. Oberflächenspannung bei 21,5°: 36,66 dyn/cm (Li., Th.). Parachor:

LI., TH.; MUMFORD, PHILLIPS, Soc. 1929, 2115.

Azidobenzol wird durch Natriumarsenit-Lösung in der Kälte zu Anilin reduziert (Gut-MANN, B. 57, 1958; Fr. 66, 242). Bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure entstehen außer 2- und 4-Chlor-anilin (Griess, B. 19, 313) auch geringe Mengen Anilin und 2.4-Dichlor-anilin (Bamberger, A. 443, 203). Verhalten beim Kochen mit starker Schwefelsäure (vgl. Griess, B. 19, 314), alkoholischer und methylalkoholischer Schwefelsäure und mit wäßr. Schwefelsäure in Gegenwart von Phenol: Ba., A. 448, 195, 196, 198, 199. Beim Erhitzen mit Benzol auf 150—160° unter Druck bildet sich ein braunrotes Öl, das bei der Wasserdampfdestillation nach Zusatz von verd. Salzsäure Azobenzol und Anilin liefert (Bertho, B. 57, 1141). Durch Behandlung mit p-Xylol unter denselben Bedingungen, auch beim längeren Kochen der beiden Komponenten unter Luftabschluß erhält man ein orangegelbes Öl, aus dem bei analoger Aufarbeitung 1.2-Di-p-tolyl-äthan, Anilin und wenig Azobenzol gewonnen werden können (BE.). Beim Kochen mit Natriumalkylat-Lösungen erhält man 1-Phenyl-1.2.3-triazol, Anilin, Stickstoff, wenig Phenol und geringe Mengen einer Verbindung der ungefähren Zusammensetzung C₁₁H₁₀O₂N₄(?) (Prismen oder Nadeln aus Eisessig oder Nitrobenzol; F: 282° Zusammensetzung C₁₁H₁₀O₂N₄(?) (Prismen oder Nadeln aus Eisessig oder Nitrobenzol; F: 282° [Zers.]) (Bertho, B. 58, 861, 862; Be., Hölder, J. pr. [2] 119, 186). Azidobenzol gibt mit Toluchinon in Benzol bei 50° 1-Phenyl-4.7-dioxy-5-methyl-benztriazol (Syst. Nr. 3855) (Chattaway, Parkes, Soc. 127, 1309). Gibt beim Erhitzen mit Benzeldehyd-[2.4-dibromphenylhydrazon] in Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 100° 5-Phenyl-2-[2.4-dibromphenyl]-tetrazol (Cha., Pa., Soc. 1926, 114). Bei der Einw. von Diäthyl-phenyl-phosphin in absol. Äther bei —80° entsteht Diäthyl-phenyl-phenyl-phosphazid C₈H₅·P(C₂H₅)₂:N·N: N·C₆H₅ (Syst. Nr. 2272), bei Zimmertemperatur Diäthyl-phenyl-phosphin-phenyllimid C₈H₅·P(C₂H₅)₂:N·C₆H₅ (Syst. Nr. 2272); analog verläuft die Einw. von Triisoamylphosphin in Äther + Petroläther, während bei der Reaktion mit Triithylphosphin in Äther auch bei in Ather + Petroläther, während bei der Reaktion mit Triäthylphosphin in Ather auch bei Kühlung auf — 80° nur Triäthylphosphin-phenylimid erhalten wird (Staudinger, Hauser, Helv. 4, 877, 882, 885). Liefert mit Acetylen-bis-magnesiumbromid in Ather Bis-[\omega-phenyltriazeno]-acetylen, die Verbindung C₆H₅ N:N·N·CH·CH:N·N:N·C₆H₅ (Syst. Nr. 2228), 2-Phenyl-2.5-dihydro-1.2.3.4-tetrazin, ferner Anilin, Phenol und Diphenyl (Kleinfeller, J. pr. [2] 119, 67; vgl. Kl., Bönig, J. pr. [2] 132 [1932], 177, 185).

E I 142, Z. 8 v. o. statt ,,des Triäthylphosphins" lies ,,des Triphenylphosphins".

4-Chlor-1-azido-benzol, 4-Chlor-phenylazid $C_6H_4N_3Cl=C_6H_4Cl\cdot N_3$ (H 277). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von 4-Chlor-benzol-diazoniumehlorid-(1) auf Benzolsulfamid oder p-Toluolsulfamid in alkal. Lösung (Dutt. Whitehead, Wormall, Soc. 119, 2092, 2094). — Kp₁₅: 90—91°; löslich in Äther; mit Wasserdampf flüchtig (D., Wh., Wo.). — Liefert beim längeren Kochen mit verd. Salzsäure 4-Chlor-anilin und 2.4-Dichlor-anilin, beim Kochen mit verd. Schwefelsäure auch Spuren von Anilin (Bamberger, A. 443, 210). Beim Kochen mit Toluchinon in trocknem Benzol entsteht "p-Chlorphenyl-cyclo-iminotoluchinon" $C_{13}H_{10}O_2NCl$ (s. bei Toluchinon, Syst. Nr. 671 a) (Chattaway, Parkes, Soc. 127, 1311).

2.4-Dichlor-1-azido-benzol, 2.4-Dichlor-phenylazid $C_6H_3N_3Cl_2$, s. nebenstehende Formel (E I 142). B. Aus salzsaurem 2.4-Dichlor-phenylhydrazin, Natriumnitrit und verd. Salzsäure (Masriera, An. Soc. españ. 22, 40; C. 1924 I, 1769). Bei der Einw. von Ammoniak (D: 0,88) auf eine Mischung von 2.4-Dichlor-benzol-diazoniumtetrachloridjodid-(1) und Eis (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1987). — Cl. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol) oder Prismen (aus Aceton oder Benzol). F: 54° (Ch., G., P.), F: 51° (M.). Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Chloroform und Petroläther, unlöslich in Wasser (M.). — Zersetzt sich bei ca. 160° bei langsamem Erhitzen; explodiert bei raschem Erhitzen und hartem Schlag unter Rauchentwicklung (Ch., G., P.). Explodiert in völlig trocknem Zustande schon beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (M.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Ch., G., P.). — Liefert beim Erhitzen mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Acetylen in Aceton im Rohr auf 100° 1-[2.4-Dichlor-phenyl]-1.2.3-triazol (Ch., G., P.). Beim Kochen mit Toluchinon in trocknem Benzol entsteht ,2.4-Dichlor-phenyl-cyclo-iminotoluchinon $C_{13}H_9O_2NCl_2$ (s. bei Toluchinon; Syst. Nr. 671 a) (Ch., P., Soc. 127, 1311).

2.5-Dichlor-1-azido-benzol, 2.5-Dichlor-phenylazid C₅H₃N₃Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Ammoniak (D: 0,88) auf eine Mischung von 2.5-Dichlor-benzol-diazoniumtetrachlorjodid (1) mit Eis (Chattaway, Cl. Garton, Parkes, Soc. 125, 1988). — Gelbliche Krystalle. F: 30°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Ch., G., P.). — Beim Kochen mit Toluchinon in trocknem Benzol entsteht "2.5-Dichlor-phenyl-cyclo-iminotoluchinon" C₁₃H₉O₂NCl₂ (s. bei Toluchinon, Syst. Nr. 671a) (Ch., P., Soc. 127, 1311).

4-Brom - 1 - azido - benzol, 4-Brom - phenylazid $C_6H_4N_3Br = C_6H_4Br\cdot N_3$ (H 277; E I 142). Liefert mit Acetylen-bis-magnesiumbromid in Ather viel 1-[4-Brom-phenyl]-4-[ω -(4-brom-phenyl)-triazeno]-1,2,3-triazol (Syst. Nr. 3872) und wenig Bis-[ω -(4-brom-phenyl)-triazeno]-acetylen (Syst. Nr. 2228) sowie eine Verbindung $C_{14}H_{11}N_7Br_2$ (Formel I

209

oder II; Syst. Nr. 4187) (Kleinfeller, $J.\ pr.\ [2]$ 119, 70; vgl. Kl., Bönig, $J.\ pr.\ [2]$ 132 [1932], 183, 184, 190). Beim Kochen mit Toluchinon in trocknem Benzol entsteht ,,p-Bromphenyl-cyclo-iminotoluchinon" $C_{13}H_{10}O_2NBr$ (s. bei Toluchinon, Syst. Nr. 671a) (Chattaway, Parkes, Soc. 127, 1311).

2.4-Dibrom-1-azido-benzol, 2.4-Dibrom-phenylazid $C_6H_3N_3Br_2$, Formel III (H 278). B. Bei der Einw. von Ammoniak (D: 0,88) auf ein Gemisch von 2.4-Dibrombenzol-diazoniumtetrachlorjodid-(1) und Eis (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1988). — Gelbliche Nadeln (aus Aceton oder Benzol), F: 62° (Ch., G., P.). — Beim Kochen mit Toluchinon in trocknem Benzol entsteht ,2.4-Dibrom-phenyl-cyclo-iminotoluchinon" $C_{18}H_9O_2NBr_2$ (s. bei Toluchinon, Syst. Nr. 671a) (Ch., P., Soc. 127, 1311).

2.4.6-Tribrom -1-azido - benzol, 2.4.6-Tribrom-phenylazid C₈H₂N₃Br₃, s. nebenstehende Formel (H 278; E I 142). Beim Kochen mit Toluchinon in trocknem Benzol entsteht ,,2.4.6-Tribrom-phenyl-cyclo-iminotoluchinon (C₁₈H₈O₂NBr₃) (s. bei Toluchinon, Syst. Nr. 671a) (Chattaway, Parkes, Soc. 127, 1311).

4-Nitro-1-azido-benzol, 4-Nitro-phenylazid C₈H₄O₂N₄ = O₂N·C₈H₄·N₃ (H 278; (E I 143). B. Aus 4-Jodo-1-nitro-benzol beim Kochen mit Natriumazid-Lösung (Vorländer, R. 48, 915). Bei der Behandlung von 4-Nitro-benzol-diazoniumchlorid-(1) mit Na₂S₂O₄ in sodaalkalischer Lösung (Thompson, J. Soc. Dyers Col. 37 [1921], 9). Zur Bildung aus 4-Nitro-benzol-diazoniumchlorid-(1) und Chloramin vgl. Rheinische Kampfer-Fabr., D.R.P. 456857; C. 1928 I, 3112; Frdl. 16, 452. — Liefert beim Erhitzen mit Benzylcyanid in Natriummethylat-Lösung 1-[4-Nitro-phenyl] 5-amino-4-phenyl-1.2.3-triazol (Syst. Nr. 3876) (Dим-котн, Міснаеція, A. 459, 44).

4.5-Dichlor-2-nitro-1-azido-benzol, 4.5-Dichlor-2-nitro-phenylazid $C_6H_2O_2N_4Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Behandlung von 4.5-Dichlor-2-nitro-phenylhydrazin mit Natriumnitrit und Salzsäure bei 0° (E. MÜLLER, HOFFMANN, J. pr. [2] 111, 299). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 56°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Benzol, Alkohol, Eisessig und Chloroform. — Beim Kochen mit konz. Kalilauge wird die Azidogruppe unter teilweiser Verharzung und Bildung einer bei 34° schmelzenden, phenolartig riechenden, in Alkalien löslichen Substanz abgespalten.

2.4-Dinitro-1-azido-benzol, 2.4-Dinitro-phenylazid $C_6H_3O_4N_6$, s. nebenstehende Formel (H 279). B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und Kaliumazid in wäßr. Aceton unterhalb 20° (Powell, Am. Soc. 51, 2438). Beim Schütteln von 4-Jodo-1.3-dinitro-benzol mit überschüssiger wäßriger Natriumazid-Lösung (Vorländer, R. 48, 916). — Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 67—68° (P.).

2.4.6-Trinitro-1-azido-benzol, Pikrylazid C₆H₂O₆N₆, s. nebenstehende Formel (H 279; E I 144). F: 89—90° (Zers.) (Korczynski, Bl. [4] 35, 1193).—
Bei der Reduktion mit Titan(III)-chlorid in siedender salzsaurer Lösung im Kohlendioxyd-Strom entsteht [2.4.6-Triamino-phenyl]-triazen (Rathsburg, B. 54, 3183). Gibt mit Anilin in siedendem Äther 2.4.6-Trinitro-diphenylamin (K.).

1.3-Diazido-benzol, m-Diazido-benzol $C_6H_4N_6=N_3\cdot C_6H_4\cdot N_3$ (H 279). Liefert mit Äthylmagnesiumbromid in mit Kältemischung gekühlter ätherischer Lösung 1.3-Bis-[3-āthyltriazeno]-benzol (Kleinfeller, $J.\ pr.\ [2]$ 119, 65). Reagiert analog mit Phenylmagnesiumbromid. Reaktion mit Acetylen-bis-magnesiumbromid: K. [HACKENTHAL]

2. Methylbenzol, Toluol $C_7H_8=C_6H_5\cdot CH_8$ (H 280; E I 144).

Vorkommen.

Im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2549). In den Erdölen von Moreni und Arbanesi (Rumänien) (Moutte, Chim. et Ind. 16, 330, 331; C. 1927 I, 383). In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McCleiland, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847). Im Burma-Erdöl (Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 310 T; C. 1925 I, 186). In geringer Menge in pensylvanischem Naturgas-Gasolin (Erskine, Ind. Eng. Chem. 18 [1926], 722; C. 1926 II, 1356). — Vorkommen im Steinkohlen-Urteer usw. s. im folgenden Abschnitt.

Bildung, Darstellung, Reinigung.

Toluol entsteht bei der Verschwelung von Steinkohle bei 500—600° und findet sich im Steinkohlen-Urteer (Schütz, B. 56, 165; Sch., Buschmann, Wissebach, B. 56, 870, 1094). Frank, Arnold (Z. ang. Ch. 36, 217) konnten bei der Verschwelung von Steinkohle bei 400° bis 500° keine Toluol-Bildung feststellen. Bei der Verschwelung von Braunkohle; findet sich daher im Braunkohlenteer-Benzin (Pfaff, Kreutzer, Z. ang. Ch. 36, 437). Bei der trocknen Destillation von bituminösen Schiefern von Syzran an der Wolga (Dodonow, Soschestwenskaja, B. 59, 2205). Beim Hydrieren von Steinkohlenteer nach Bergius (Rheinfelder, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2 [1925], 49, 57; C. 1926 II, 519). Beim Erhitzen einer bei 146—200° siedenden Solventnaphtha-Fraktion mit Wasserstoff bei einem Anfangsdruck von 60 Atm. in Gegenwart von Tonerde und Kupferoxyd auf 480—500° oder einer aus schwerem Steinkohlenteeröl gewonnenen Fraktion vom Siedepunkt 260—300° mit Wasserstoff bei einem Anfangsdruck von 70 Atm. in Gegenwart von Tonerde-Eisenoxyd auf 415° bis 435° (Ipatiew, Orlow, B. 60, 1969, 1970). Bei der Destillation von Kautschuk bei ca. 700°, besonders bei Gegenwart von Magnesium (Midgley, Henne, Am. Soc. 51, 1216, 1220).

Über die Bildung aus Methan bei hohen Temperaturen unter verschiedenen Bedingungen vgl. F. Fischer, Mitarb., Brennetoffch. 9, 310, 314; C. 1928 II, 2208. In geringer Menge beim Leiten von Acetylen über aktivierte Holzkohle bei 600-660° (Zelinsky, B. 57, 267, 272; C. r. 177, 885; M. 55, 153; Gros, D.R.P. 475883; Frdl. 16, 87), wahrscheinlich auch bei der Einw. von Acetylen auf Pyrit bei 300-3100 (STEINKOPF, A. 426, 125, 133). Beim raschen Leiten von Methylcyclohexan-Dampf mit Wasserstoff über einen Nickel-Tonerde-Katalysator bei 300-310° (Z., Kommarewski, B. 57, 668). Neben anderen Produkten beim Dehydrieren von cis-Oktahydroinden über einem Nickel-Tonerde-Katalysator bei 320—325° (Z., Borissow, B. 57, 2061; Z., TUROWA-POLLAK, B. 62, 1662), beim Cracken von Dekahydroacenaphthen bei 650° (ORLOW, BELOFOLSKY, B. 62, 1232; 3K. 61, 1275). Über die Bildung von Toluol beim Durchleiten von Benzol und Methan durch ein auf etwa 750—770° erhitztes Rohr vgl. Cobb. Gas Journal 143 [1918], 483; F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 415; C. 1922 IV, 1039. Bei der Einw. von Natrium auf 2- oder 4-Chlor-toluol in flüssigem Ammoniak. neben anderen Produkten (Kraus, White, Am. Soc. 45, 774). Beim Kochen von Benzylchlorid mit Zinkstaub und Alkohol, neben Äthylbenzyläther (C. K. INGOLD, E. H. INGOLD, Soc. 1926, 2259). Aus 3-Chlor-toluol und 2- oder 4-Brom-toluol durch Reduktion mit Hydrazinhydrat in alkoh. Kalilauge bei Gegenwart von Palladium (Busch, Schmidt, B. 62, 2617). Bei 4-tägiger Einw. von Lithiumbutyl auf 2- oder 3-Brom-toluol in Petroläther (MARVEL, HAGER, COFFMAN, Am. Soc. 49, 2327). Neben Benzol und anderen Produkten beim Erhitzen von Xylol mit Aluminiumchlorid unter Durchleiten von Chlorwasserstoff (COPISAROW, Soc. 119, 1809). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Naphthalin mit Wasserstoff unter 100 Atm. Anfangsdruck auf 450—480° in Gegenwart von Nickeloxyd und Aluminium-oxyd (IPATJEW, KLJUKWIN, B. 56, 2; Ж. 56, 246). Als Hauptprodukt bei längerem Erhitzen von Dibenzyl mit Wasserstoff unter 70 Atm. Anfangsdruck auf 440—465° in Gegenwart eines Gemisches aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd (I., Orlow, B. 62, 597; Ж. 61, 1300). Bei der Hydrierung von Thionaphthen bei 420—438° und 111 Atm. Anfangsdruck, neben anderen Produkten (FRICKE, SPILKER, B. 56, 1598).

Als Hauptprodukt beim Leiten von o-, m- oder am besten p-Kresol im Wasserstoff-. Stickstoff- oder Kohlendioxydstrom bei 430° über auf fein verteiltem Eisen abgeschiedene Kohle (Stadnikow, Gawrilow, Winogradow, B. 56, 2428) oder bei 480—500° über auf Asbest niedergeschlagenes Eisen (St., G., W., Brennstoffch. 7, 8; C. 1926 II, 23) oder beim Leiten von m-Kresoldampf im Gemisch mit viel überschüssigem Wasserstoff bei 400° über bei 550° mit Ammoniak behandelte Wolframsäure (I. G. Farbenind., D. R. P. 516251; C. 1931 I, 1822; Frdl. 16, 3009). Neben Benzol und aliphatischen Kohlenwasserstoffen beim Leiten von o-, m- oder am besten p-Kresol mit Wasserstoff über Aluminiumoxyd bei 75—80 Atm. Anfangsdruck und 470—480° (Kling, Florentin, C. r. 184, 886; Bl. [4] 41, 1346). Neben Benzol beim Erhitzen von o-Kresol mit Wasserstoff unter Druck in Gegenwart von Tonerde und Kupferoxyd (Ipatjew, Orlow, B. 60, 1966). Aus o- und p-Kresol beim Erhitzen mit Wasserstoff auf 460° unter 90 Atm. Anfangsdruck, neben anderen Produkten (F. Fischer, Tropsch, Brennstoffch. 7, 3; C. 1926 II, 23). Beim Erhitzen von technischem Kresol mit Natriumhydrosulfid-Lösung im Eisenautoklaven auf 450°, neben Benzol und anderen Produkten (SChrader, Abh. Kenntnis Kohle 6, 155; C. 1924 I, 984). Aus Benzylalkohol erhält man Toluol bei der Einw. von 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Aceton bei 16,5° (Straus, Grindel, A. 439, 312), beim Kochen mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 39 [1906], 2589; de Pommerbau, C. r. 174, 686; Bl. [4] 31, 693), beim Erhitzen mit 2 Mol Hydrazin im Rohr auf 140—180° (E. Müller, Kraemer-Willenberg, B. 57, 578), beim Überleiten über Kupfer bei 230° und 330°, je nach den Bedingungen in wechselnden Mengen (Hara, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 408; C. 1926 II, 2658) sowie beim Erhitzen mit Natriumbenzylat auf 150° (Lachman, Am. Soc. 45, 2359). Neben anderen Produkten beim

211

Erhitzen von Äthylbenzyläther mit Natrium im Wasserstoffstrom auf 130—210° (SCHORIGIN, B. 57, 1635). Entsteht in analoger Reaktion auch aus Phenyl-o-tolyl-äther (SCHO., B. 58, 2035), aus Phenylbenzyläther (SCHO., B. 57, 1633), aus o-Tolyl-benzyläther (SCHO., B. 58, 2033) und aus Benzyl-β-naphthyl-äther (SCHO., B. 57, 1632). In geringerer Menge wird Toluol ferner gebildet bei längerem Erhitzen von Benzyläthern und von Phenylbenzylsulfid mit Natrium im Rohr auf 100° (SCHO., B. 57, 1635; 58, 2030, 2031, 2032, 2034, 2036). Entsteht auch beim Erhitzen von Dibenzyläther im Rohr auf 210—215° (LACHMAN, Am. Soc. 45, 2358).

In geringer Menge neben anderen Produkten beim Leiten von Butylidenaceton über Kupfer bei 600° (Weizmann, Garrard, Soc. 117, 336). Aus Benzaldehyd erhält man Toluol neben anderen Produkten beim Erhitzen im Rohr auf 300—305° (Lachman, Am. Soc. 46, 720), beim Behandeln mit 2 Mol Wasserstoff in Aceton bei 14,5° in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid (Straus, Grindel, A. 439, 310), bei der Hydrierung bei Gegenwart von reinem Platinschwarz in Alkohol (Faillebin, C. r. 175, 1078; A. ch. [10] 4, 467), beim Schütteln bei Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in Eisessig bis zur Aufnahme von 1 Mol Wasserstoff (Rosenmund, Jordan, B. 58, 161), beim Erhitzen mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickelpulver unter gewöhnlichem Druck auf 200° (Grignard, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 59), in Gegenwart von Kupfer über 350° (Sabatier, Kubota, C. r. 172, 734), bei der trocknen Destillation in Gegenwart von Aluminiumpulver im Wasserstoff-oder Kohlendioxyd-Strom bei 500—540° (Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 104; C. 1928 I, 2370), beim Kochen mit Natrium und Alkohol (De Pommereau, C. r. 174, 687; Bl. [4] 31, 694) sowie beim Erhitzen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Steinkopf, Wolfram, A. 430, 159). Beim Hydrieren von Benzaldehyddiäthylacetal in Gegenwart von Platin-Bariumsulfat (Kariyone, C. 1925 I, 2377) sowie in Gegenwart von frisch bereitetem Nickel-Katalysator bei 180° (Sigmund, Marchart, M. 48, 272, 276). Beim Leiten von Acetophenon-Dampf über Kohle, die fein verteiltes Eisen enthält, bei ca. 420° (N. V. Handelsonderneming Feynald, D. R. P. 434211; C. 1926 II, 2494; Frdl. 15, 400). Aus Zimtaldehydiäthylacetal im Wasserstoffstrom über frisch bereiteten Nickel-Katalysator bei 180° (Si., Mar., M. 48, 286).

Entsteht neben anderen Verbindungen aus Pelargonsäure durch Erhitzen auf 600—620° in Gegenwart eines Kupfer-Aluminiumoxyd-Katalysators (Mailhe, Bl. [4] 31, 685; A. ch. [9] 17, 325; C. 1923 III, 38). Wird auf analoge Weise auch aus Ölsäure (M., C. r. 174, 873; Bl. [4] 31, 679; A. ch. [9] 17, 326; C. 1923 III, 38) und aus Leinöl, Rüböl, Erdnußöl und Haifischöl erhalten (M., C. r. 173, 358, 659; Bl. [4] 31, 250, 567; A. ch. [9] 17, 306, 309, 312, 316); bei der Bildung aus Ricinusöl läßt sich die Ausbeute durch Behandeln der bei 250° siedenden Anteile des Reaktionsprodukts mit Aluminiumchlorid erhöhen (M., C. r. 176, 38). In geringer Menge beim Erhitzen von Benzoesäure-benzylester im evakuierten Rohr auf 340—350° (Hurd, Bennett, Am. Soc. 51, 1200). Bei der Explosion von Acetylbenzoyl-peroxyd in einer verzinnten Stahlbombe bei 200°, neben anderen Produkten (Fichter, Erlenmeyer, Helv. 9, 147). Beim Erhitzen von Benzylidenanilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Reddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Beddennilin in Gegenwart von Anilinhydrobromid auf 230—290°, neben anderen Produkten (Weither Conservation of der Zersetzung mit kalter Salzsäure (G., Kirby, Am. Soc. 51, 1574) sowie bei der Einw. von 1 Mol p-Toluolsulfonsäure-butylester oder γ-Chlorpropylester in Ather (Rossander, Thurman, Am. Soc. 51, 1500).

Zur Reindarstellung aus p-Toluolsulfonamid vgl. Coffey, Soc. 127, 1030. Technische Darstellung: S. P. Schotz, Synthetic organic compounds [London 1925], S. 41. Trennung von Benzol durch diskontinuierliche und kontinuierliche Destillation: Dufton, Phil. Mag. [6] 41, 633; C. 1922 I, 83. Technische Trennung von Benzol durch Kolonnendestillation: Oman, Tekn. Tidskr. 57 K, 38; C. 1927 II, 153. Trennung des ternären Gemischs mit Benzol und m-Xylol durch Rektifikation: Gay, Chim. et Ind. 10, 192 T, 251 T; C. 1924 I, 1270, 2821.— Reinigung von Toluol durch Kochen mit Natriumamalgam: Beal, Souther, Am. Soc. 49, 1994. Über die Verunreinigungen von lediglich durch Fraktionierung gereinigtem Toluol vgl. Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 754.

Physikalische Eigenschaften.

Mechanische und thermische Eigenschaften. E: —95,0° (TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 755; vgl. a. Ti., van der Horst, Kamerlingh Onnes, Arch. néerl. Sci. exactes 6, 186; C. 1923 IV, 377; C. r. 174, 366). F: —95,25° (Kelley, Am. Soc. 51, 2739). Kp766: 110,8° (Ti., Ma., J. Chim. phys. 23, 754; vgl. Ti., v. d. H., K. O., C. r. 174, 366), 110,75°

KOHLENWASSERSTOFFE Cn H2n-6

(Lecat, R. 46, 244). dK_p/d_p : 0,042° (Ti., Ma.). Dampfdruck zwischen 0° (9,7 mm) und 120° (973 mm): SCHMIDT, Ph. Ch. 121, 240; zwischen 200 (24,5 mm) und 1200 (973 mm): SCHMIDT, Ph. Ch. 99, 80; zwischen 29,79° (36,6 mm) und 110,42° (760 mm): Nagornow, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 585; C. 1927 II, 2668. Dampfdruck bei 18,5°: 21 mm (F. Fischer, Fichier, Z. anorg. Ch. 124, 69), bei 25°: 27 mm (Trimble, J. phys. Chem. 32, 1217). Dampfdruck von auf verschiedene Weise getrocknetem Toluol bei 27°: Mali, Z. anorg. Ch. 149, 155. Verdampfung von Toluol im Luftstrom: Hine, Phys. Rev. [2] 24, 83, 89; C. 1924 II, 1446. Kritische Temperatur: 320,5° (SACHORSEN, Z. El. Ch. 34, 112). Verdampfungs. geschwindigkeit bei 25°: MACK, Am. Soc. 47, 2473. Flüchtigkeit von Toluol: HERBST, Koll. Beih. 23, 330; C. 1926 II, 2544.

D. 181. 1,053 (ISNARDI, Z. Phys. 9, 158). D.: 0,88545; D.: 0,87160; D.: 0,85770; D.:

0,8295 (Ti., Ma.). Toluolpräparate, die nicht aus einheitlichen Toluol-Derivaten gewonnen sind, zeigen nach TIMMERMANS, MARTIN (J. Chim. phys. 23, 754) ausnahmslos zu niedrige Sind, zeigen nach immermans, martin (J. Chim. phys. 25, 104) ausnahmsios zu hiedrige Dichten; über Dichtemessungen an solchen Präparaten vgl. Tl., van der Hoest, Kamerlinger Onnes, C. r. 174, 366; Kelley, Am. Soc. 51, 2738; Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9 Tabelle 9; Tromp, R. 41, 299; Schmidt, Ann. Phys. [4] 76, 571; Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 257; Ingold, Ingold, Soc. 1928, 2250; Trimble, J. phys. Chem. 32, 1217; Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1679; Woodman, Chem. N. 134 [1927], 36; Barbaudy, J. Chim. phys. 23, 296; Pound, J. phys. Chem. 30, 793; Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 740; DRIVER, FIRTH, Soc. 121, 2410. Dampfdichte bei Temperaturen zwischen 1870 und 4000: Lewis, Soc. 1927, 1557. — Isotherme Kompressibilität zwischen 100 und 500 megabar bei 0° : 61.78×10^{-6} cm² megadyn⁻¹; bei 20° : 69.00×10^{-6} cm² megadyn⁻¹ (Richards, Bartlett, Hodges, Am. Soc. 43, 1541); zwischen 0° und 50° (aus der Schallgeschwindigkeit): FREYER. Hubbard, Andrews, Am. Soc. 51, 765; bei Drucken bis 8 Atm. bei 17,88°: 86,26×10⁻⁶ Atm.⁻¹: bei 8,14°: 80,18×10⁻⁶ Atm.⁻¹ (Schmidt, Ann. Phys. [4] 76, 587). Adiabatische Kompressibilität zwischen 0° und 50°: F., Hu., A. Kondensation von Toluol-Dampf bei der adiabatischen Ausdehnung im Gemisch mit Luft: Tanzow, 3K. 61, 1844; C. 1930 II, 207.

Viscosität bei 8,66°: 0,006 67 g/cm sec, bei 19,91°: 0,00582 g/cm sec (Miller, Pr. roy. Soc. Viscosität bei 8,66°: 0,00667 g/cmsec, bei 19,91°: 0,00582 g/cmsec (Miller, Fr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 740); bei 15°: 0,00620 g/cmsec, bei 30°: 0,00520 g/cmsec (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9 Tabelle 9); bei 15°: 0,00623 g/cmsec, bei 30°: 0,00523 g/cmsec, bei 60°: 0,00387 g/cmsec (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 756); bei 30°: 0,00523 g/cmsec (Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61 [1925/26], 70), 0,00526 g/cmsec (Puschin, Pinter, Ph. Ch. [A] 142, 215). Viscosität zwischen 13,90° (0,00636 g/cmsec) und 32,65° (0,00510 g/cmsec): de Kollossowski, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 227; C. 1926 I, 1097. Einfluß des Druckes auf die Viscosität: Br., Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 81; Pr. nation. Acad. [14, 604. 6, 1928], 4,004. Il 4092. USA. 11, 604; C. 1926 I, 1919; II, 1923. — Oberflächenspannung bei 18,2°: 28,59 dyn/cm, bei 55°: 22,63 dyn/cm (Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112); bei 20°: 28,13 dyn/cm, bei 40°: 25,16 dyn/cm, bei 60°: 22,62 dyn/cm (Herz, Knaebel, Ph. Ch. 131, 402); bei 23°: 28,4 dyn/cm

23,10 dyn/cm, dei du": 22,62 dyn/cm (fierz, Knaebel, Fr. Ch. 131, 402); dei 23°: 28,4 dyn/cm (Damerell, Am. Soc. 49, 2990); bei 25°: 28,4 dyn/cm (Pound, Soc. 123, 596), 28,0 dyn/cm (Trimble, J. phys. Chem. 32, 1217). Paracher: Sugden, Soc. 125, 1180.

Wärmeleitfähigkeit von flüssigem Toluol und ihre Temperaturabhängigkeit: Davis, Phil. Mag. [6] 47, 974; C. 1924 II, 1320. Einfluß hoher Drucke auf die Wärmeleitfähigkeit bei 30° und 75°: Bridgman, Pr. nation. Acad. USA. 9, 342; C. 1924 I, 539. Leidenfrostsches Phänomen an einem elektrisch geheizten Platin-Draht in Toluol: Moscicki, Broder, Parachie Chem. 2, 240, C. 1924 I, 2840. Specifische Wärmen et greicher 4, 260, 444 a. U.S. Roczniki Chem. 6, 349; C. 1927 I, 2810. Spezifische Wärme c_p zwischen 18,26° (0,414 cal/g) nnd 60,45° (0,456 cal/g): Tréhin, Ann. Physique [9] 15, 257; zwischen 30° (0,3980 cal/g) und 80°: Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 912. Molekularwärme Cp von festem Toluol zwischen 16,72° absol. (2,202 cal) und 166,60° absol. (19,24 cal) und von flüssigem Toluol zwischen 183,83° absol. (2,202 cal) und 160,60° absol. (18,24 cal) und Voll riussigem Toluol zwischen 183,83° absol. (32,02 cal) und 284,44° absol. (36,59 cal): Kelley, Am. Soc. 51, 2739. Verhältnis der spezifischen Wärmen cp/cv von flüssigem Toluol (aus der Schallgeschwindigkeit bestimmt): Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662. Schmelzwärme: 1,582 kcal/Mol (Kelley). Verdampfungswärme bei 109,66°: 86,50 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verdampfungswärme bei Drucken von 0,99—41,6 Atm.: Adams, Morrell, Ind. Eng. Chem. 16, 378; C. 1924 II, 1666. Ebullioskopische Konstante: 3,24 (für 1 kg Lösungsmittel) (Löwenbein, B. 58, 602). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 934,3 kcal/Mol (im Vakuum gewogen) (Richards, Davis, Am. Soc. 42, 1614; vgl. Swiftoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478), 935,3 kcal/Mol (im Vakuum gewogen) (R., Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019; vgl. Sw., Bo.).

Schallgeschwindigkeit in flüssigem Toluol bei 18,5° und 19°: CISMAN, J. Phys. Rad. [6] 7, 650; C. 1927 I, 571; 1928 I, 2490; bei 20,5°: Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662; bei 23,5°: Jonescu, J. Phys. Rad. [6] 5, 382; C. 1925 I, 1391; bei Temperaturen zwischen 0°

und 50°: FREYER, HUBBARD, ANDREWS, Am. Soc. 51, 765.

Optische Eigenschaften. Brechungsindices für verschiedene Wellenlängen bei 15°. 20°, 25° und 30° s. in Tabelle 1. Brechungsindices für verschiedene Wellenlängen und

Tabelle 1.

Welleniänge mµ	n ¹⁵	n ²⁰	n ²⁵	n30	dn/dt
434,05	1,521 39 ¹)				0,000 62 1
486,13	1,51134 ¹)				0,00061 1
•	1,511 30 ²)			1,50348 ²)	' '
587,56	1,49995 ¹)				0.000601
589	1,499 85 1) 2)	1,49712 4) 1,49647 8)	1,49392 ⁵)	1,491 78 ²)	0,00060 1
656,28	1,49516 ³)	1,10011		1,48725 ²)	0,000581
	1,49510 ¹)				

1) TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 755. — 2) DESSART, Bl. Soc. chim. Belg. 35 [1926], 9 (Tabelle 9). — 3) v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26. — 4) MITSUKURI, NAKATSUCHI, Sci. Rep. Tohoku Univ. [1] 15, 46; C. 1926 II, 545. — 5) WILLIAMS, KRCHMA, Am. Soc. 48, 1892.

Temperaturen: Becker, Ann. Phys. [4] 76, 850; Ingold, Ingold, Soc. 1928, 2250. Brechungsindices von Toluol für $\lambda = 589 \text{ m}\mu$, 546,1 m μ und 656,3 m μ bei ca. 15° und verschiedenen Drucken: EISELE, Ann. Phys. [4] 76, 398, 400. Brechungsindices zwischen 580 mµ (1,4978) und 275 mµ (1,6305) bei 16,6°: VOELLMY, Ph. Ch. 127, 347.

Absorption von Röntgenstrahlen: Aurén, Medd. Vet.-Akad. Nobelinst. 4 [1920], Nr. 3, S. 10; Taylor, Phys. Rev. [2] 20, 711; C. 1924 I, 8; Olson, Dershem, Storch, Phys. Rev. [2] 21, 32; C. 1923 III, 350; Stumper, Z. Phys. 50, 223; C. 1928 II, 1859. Ultraviolett-Absorptionsspektrum von Toluol-Dampf: Henri, Walter, C. r. 176, 746; Savard, C. r. 188, 782; A. ch. [10] 11, 316; von flüssigem Toluol: Brode, J. phys. Chem. 30, 61; der Lösung in Hexan: Klingstedt, C. r. 175, 1066; 176, 675; Acta Acad. Abo. 3, Nr. 5, S. 19 u. Tabelle 1; C. 1925 III. 1926. 1925 I, 2286; in Alkohol: Tasaki, Acta phytoch. 3, 264; C. 1927 II, 1949; Orndorff, Mitarb., Am. Soc. 50, 835; in Alkohol bei 15°, 30°, 45° und 60°: Purvis, Pr. Cambridge phil. Soc. 21, 787; C. 1924 I, 1484. Ultrarot-Absorptionsspektrum von Toluol-Dampf: MEYER, BRONK, LEVIN, J. opt. Soc. Am. 15, 259; C. 1928 I, 1747; von flüssigem Toluol: W. W. Coblenz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 153, 159, 163, W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 153, 159, 163, 164, 233, 234, 237; Bonino, G. 54, 480; Ellis, Phys. Rev. [2] 23, 54; 32, 910; C. 1924 I, 1635; 1929 I, 1419; Márton, Ph. Ch. 117, 106; Gapon, Z. Phys. 44, 601; C. 1927 II, 1789; J. Barnes, Fulweller, Am. Soc. 49, 2035; 50, 1035; 51, 1751; J. opt. Soc. Am. 15, 334; C. 1928 I, 1502; R. B. Barnes, Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016. Zum Absorptions-spektrum des Dampfes vgl. a. Henri, C. r. 177, 1039. Toluol ist im Wellenlängenbereich von 26—182 m gänzlich durchlässig (Theodortschick, Phys. Z. 23, 345; C. 1923 I, 6). Luminescenz von Toluol-Dampf bei Anregung mit Tesla-Schwingungen: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 123, 2151; 125, 1744; bei Anregung mit ultraviolettem Licht: Marsh, Soc. 123, 3320, 3322; Phil. Mag. [6] 49, 974; C. 1925 II, 890. Luminescenz von flüssigem Toluol bei Bestrahlung mit langwelligem Ultraviolett: Wawillow, Tummermann, Z. Phys. 54, 270; C. 1929 I. 3070; bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcower Am. Soc.

54, 270; C. 1929 I, 3070; bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2005. Luminescenz von festem Toluol bei Anregung mit Kathodenstrahlen: MARSH, Soc. 1927, 127.

Intensität und Depolarisationsgrad des Streulichts bei der Lichtzerstreuung in Toluol-Intensität und Depolarisationsgrad des Streulichts bei der Lichtzerstreuung in ToluolDampf: Ganesan, Phil. Mag. [6] 49, 1220; C. 1925 II, 1011; Cabannes, Granier, C. r.
182, 886; I. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838; in flüssigem Toluol: Martin,
J. phys. Chem. 24, 487; Ma., Lehrman, J. phys. Chem. 26, 78; Raman, K. S. Rao, Phil.
Mag. [6] 45, 632; C. 1923 III, 589; Ganesan, Phys. Rev. 23, 66; C. 1924 I, 1635; Gans,
Z. Phys. 30, 233; Contrib. Estudio Cienc. Its. La Plata 3, 369; C. 1925 I, 1565; II, 1509;
KRISHNAN, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Cabannes, Granier, C. r. 182, 886;
Banerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; S. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 185;
3, 26; C. 1928 I, 2235; 1929 I, 20; bei der Streuung an Toluol-Oberflächen: Raman,
Ramdas, Phil. Mag. [7] 3, 222; C. 1927 I, 2799; Bhatnagar, Shrivastava, Mitra, J. indian
chem. Soc. 5, 338: C. 1928 II, 1745. Beugungsenscheinungen in Toluol-Nebelm. Mecker. Ann chem. Soc. 5, 338; C. 1928 II, 1745. Beugungserscheinungen in Toluol-Nebeln: Mecke, Ann. Phys. [4] 61, 496. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Toluol: Sogani, Indian J. Phys. 1, 373; C. 1927 II, 2149; Katz, Z. Phys. 45, 106; C. 1928 I, 154; Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258.

Ramanspektrum: Raman, Indian J. Phys. 2, 392; C. 1928 I, 3038; R., Krishnan, Nature 121, 711; Indian J. Phys. 2, 400, Tafel XIII; Pr. roy. Soc. [A] 122, 25; C. 1928 I, 3037; II, 2531; 1929 II, 137; PRINGSHEIM, ROSEN, Z. Phys. 50, 742; C. 1928 II, 2103; DAURE, C. r. 186, 1834; 188, 1493; Ann. Physique [10] 12, 435; WOOD, Phil. Mag. [7] 6, 742; 7, 862, Tafel XXI; C. 1929 I, 355; II, 1135; DADIEU, KOHLRAUSCH, M. 52, 227; Naturwiss. 17, 367; Sber. Akad. Wien [2a] 188, 48; Phys. Z. 30, 384, Tafel VII; C. 1929 II, 385, 697, 970; Petrikaln, Ph. Ch. [B] 3, 362; P., Hochberg, Ph. Ch. [B] 4, 302; Fujioka, Nature 124, 11; C. 1929 II, 1775; Ganesan, Venkates Waran, Indian J. Phys. 4, 225; C. 1929 II, 2646.

Elektrische und magnetische Eigenschaften. Dielektr.-Konst. bei —20°: 2,49, bei 0°: 2,436 (Bergholm, Ann. Phys. [4] 65, 133); bei 24°: 2,3 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799); bei 25°: 2,33 (Sayce, Briscoe, Soc. 1926, 2626), 2,378 ± 0,003 (Williams, Krchma, Am. Soc. 48, 1891); beim Siedepunkt: 2,17 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799). Dielektr.-Konst. zwischen —186° (2,520) und +90° (2,230): Isnardi, Z. Phys. 9, 168; zwischen —95,5° (2,669) und 110° (2,140): Matsuike, Pr. Acad. Tokyo 5, 30; C. 1929 I, 2390; zwischen —77,9° (2,557) und +34° (2,281): Meyer, Ann. Phys. [4] 75, 811; zwischen 13,5° (2,3791) und 93,7° (2,2556): Grützmacher, Z. Phys. 28, 348; C. 1925 I, 19. Über die Abhängigkeit der Dielektr.-Konst. vom Druck vgl. Grenacher, Ann. Phys. [4] 77, 148; von der Temperatur vgl. Velasco-Durantez, An. Soc. españ. 25, 265, 291; C. 1927 II, 2649. Dielektr.-Konst. dünner Schichten: Kallmann, Dorsch, Ph. Ch. 128, 321. Dielektr. Verluste: McDowell, Phys. Rev. [2] 23, 513; C. 1924 II, 159. Dipolmoment μ×10¹⁸: 0,52 (verd. Lösung; Benzol) (Debye, Z. El. Ch. 34, 452), 0,40 (verd. Lösung; Tetrachlorkohlenstoff) (Krchma, Williams, Am. Soc. 49, 2414). Zum Dipolmoment von flüssigem Toluol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153.

Elektrische Leitfähigkeit: Burton, Pitt, Phil. Mag. [7] 5, 942; C. 1928 II, 918; Keyes, Swann, Hoerr, Trans. am. electroch. Soc. 54, 133; C. 1928 II, 2106; vgl. a. Kusnezow, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 5, 6; C. 1925 II, 385, 386; Kus., Kudriawzewa, Soobšč. nau.-tech. Rab. 13, 7; C. 1925 II, 386. Elektrische Doppelbrechung zwischen —78,5° und +18°: Lyon, Wolfram, Ann. Phys. [4] 63, 750. Dispersion der elektrischen Doppelbrechung zwischen 488 und 645 m μ bei 20°: Becker, Ann. Phys. [4] 76, 850, 853; zwischen 480 und 618 m μ bei Temperaturen zwischen —20° und +100°: Bergholm, Ann. Phys. [4] 65, 133; zwischen 313 und 578 m μ bei 20,6°: Szivessy, Dierkesmann, Ann. Phys. [5] 3, 531. Rotation in elektrostatischen Drehfeld: Lertes, Z. Phys. 4, 322, 326; 6, 62; C. 1922 I, 488, 1126; III, 1030. Elektroendosmose in Toluol: Strickler, Mathews, Am. Soc. 44, 1652.

Magnetische Susceptibilität bei 29°: Athanasiadis, Ann. Phys. [4] 66, 425; zwischen --1,1° und --145,9°: Ishiwara, Sci. Rep. Tôhoku Univ. [1] 3, 307; C. 1921 I, 270. Magnetische Doppelbrechung: Raman, Krishnan, Pr. 10y. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127. Dispersion der magnetischen Doppelbrechung: Szivessy, Z. Phys. 18, 101; C. 1924 I, 2567. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichts: Pfileterer, Z. Phys. 39, 685; C. 1927 I, 239; Javelle, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 266. Verzögerung des Farsday-Effekts nach Anlegen bzw. Abstellen des magnetischen Feldes: Beams, Allison, Phys. Rev. [2] 29, 164; C. 1927 I, 2887; vgl. a. All., Phys. Rev. [2] 30, 69; C. 1927 II, 1545. Resonanz- und Ionisations-Potentiale von gasförmigem Toluol: Boucher, Phys. Rev. 19, 205; C. 1923 III, 1196. Bleikügelchen werden beim Fallen durch Toluol negativ aufgeladen (Burton, Currie, Phil. Mag. [6] 49, 202; C. 1925 I, 1388).

Physikalische Eigenschaften von Toluol enthaltenden Gemischen.

Mechanische und thermische Eigenschaften. In 100 cm³ Wasser lösen sich bei 16° 0,047 g (Fühner, B. 57, 514), bei 20° 0,062 g (Horiba, Trans. Faraday Soc. 15 [1920], 184), bei Zimmertemperatur 0,08 cm³ (Kuroda, Bio. Z. 144, 288). Löslich in flüssigem Schwefelwasserstoff (Quam, Am. Soc. 47, 105) und in Selenoxybromia (Lenher, Am. Soc. 44, 1671), schwer löslich in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). Toluol ist mit reinem flüssigem Schwefeldioxyd unbegrenzt, mit wasserhaltigem Schwefeldioxyd nur teilweise mischbar (Fontein, Z. ang. Ch. 36, 5; vgl. de C.; Zerner, Weiss, Opalski, Z. ang. Ch. 35, 254; 36, 6). Ist in allen Verhältnissen mischbar mit Vanadiumoxytrichlorid (Brown, Snyder, Am. Soc. 47, 2673). Gegenseitige Löslichkeit von Toluol und Ameisensäure bei 25°: Gordon, Reid, J. phys. Chem. 26, 782. Löslichkeitsdiagramm des Systems Toluol-Aceton-Wasser bei 0°, 20° und 30°: Walton, Jenkins, Am. Soc. 45, 2557; des Systems Toluol-Essigsäure-Wasser bei 25°: Woodman, J. phys. Chem. 30, 1283; des Systems Toluolsilberperchlorat-Wasser bei 25°: Hill, Miller, Am. Soc. 47, 2704. Kritische Lösungstemperatur von Systemen aus Toluol und wäßr. Essigsäure vgl. Jones, Soc. 123, 1385. Einfluß auf die kritische Lösungstemperatur von Systemen aus Benzol und wäßr. Essigsäure: J., Soc. 123, 1391.

Die Verteilung zwischen Toluol und Wasser bei 25° wurde bestimmt für Jod (Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 364), für Phenol (Fulmer, J. phys. Chem. 25, 13), für Ameisensäure (Gordon, Reid, J. phys. Chem. 26, 787), für Isobuttersäure (Smith, J. phys. Chem. 26, 271), für verschiedene organische Säuren (Smith, White, J. phys. Chem. 38, 1955), für Methylamin, Dimethylamin, Trimethylamin, Diäthylamin und Dipropylamin (Herz, Stanner, Ph. Ch. 128, 400), für Benzoesäure, Pikrinsäure und Pyridin (Sch., Le., Ph. Ch. 101, 369).

Einfluß von Alkohol auf die Verteilung von Phenol zwischen Wasser und Toluol bei 25°: Fulmer, J. phys. Chem. 25, 13. Einfluß von Natriumchlorid auf durch Natriumcleat stabilisierte Toluol-Wasser-Emulsionen: Tartar, Mitarh., J. phys. Chem. 33, 442. Über Emulsionen von Gemischen von Hullen, Mitarh., Van Der Natriumcleat-Lösung vgl. Rieman, van Der Meulen, Am. Soc. 47, 2507; in wäßr. Lösung von rieinolsaurem Natrium vgl. v. d. M.. Rie., Am. Soc. 46, 876.

Lösungsvermögen von Toluol für Sauerstoff bei 17° und 19°: F. Fischer, Pfleiderer, Abh. Kenntnis Kohle 5 [1920], 575; Z. anorg. Ch. 124, 69; für Radiumemanation zwischen —18° und +60°: Schulze, Ph. Ch. 95, 263; für Jod bei 25°: Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 364; für rhombischen Schwefel zwischen 0° und 54°: Hildebrand, Jenks, Am. Soc. 43, 2173; für Silberperchlorat zwischen —73,5° und +75°: Hill, Miller, Am. Soc. 47, 2702; für Zinn(IV)-jodid bei 10°, 25° und 40°: Dorfman, Hildebrand, Am. Soc. 49, 733; für 1.4-Dibrom-benzol zwischen 0° und 80°: Mortimer, Am. Soc. 45, 634; für 2.4.6-Trinitro-toluol zwischen 1,5° und 75,4°: Taxlor, Rinkenbach, Am. Soc. 45, 53; für 2.4.6-Trinitro-m-xylol bei 15°, 90° und 110°: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. 25 [1920], 283; für Naphthalin zwischen 8,2° und 67,4°: Ward, J. phys. Chem. 30, 1323; für Fluoren zwischen 0° und 100°: Mortimer; für Pikrinsäure bei 70°: Kondakow, Parf. Mod. 19, 216; C. 1927 I, 194; für Anthrachinon zwischen 15° und 100°: Sudborough, Watson, Narayanan, J. indian Inst. Sci. 8 [1925], 6; für Benzoesäure zwischen 0° und 121,7°: Mortimer, Am. Soc. 45, 634; Chipman, Am. Soc. 46, 2446; für Phosgen zwischen 17° und 31,5°: Atkinson, Heycock, Pope, Soc. 117, 1422; für 2.3.4.6-Tetranitro-anilin bei 0°: Taylor, Rinkenbach, Am. Soc. 45, 1219. Lösungsvermögen der binären Gemische von Toluol mit Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Schwefelkohlenstoff für Anthracen: Disselkamp, Ph. Ch. 123, 103.

Kryoskopisches Verhalten von Toluol in Chloroform, Aceton und Schwefelkohlenstoff: Mitsukuri, Bl. chem. Soc. Japan 1, 33; C. 1926 I. 3453; Mit., Aoki, Sci. Rep. Tôhoku Univ. [1] 15, 65; C. 1926 II, 546; in Benzol: Bell, Wright, J. phys. Chem. 31, 1884; Petterson, Rodebush, J. phys. Chem. 32, 715; in einem Gemisch aus gleichen Gew.-% Alkohol und Benzol: Wright, Soc. 127, 2337. Erstarrungspunkte einiger Gemische mit Benzol: Tetralin-Ges., D.R.P. 329833; C. 1921 II, 425; Frdl. 13, 316. Thermische Analyse der binären Systeme mit Schwefeldioxyd: De Carli, R. A. L. [6] 4, 460; mit Chloroform, Cyclohexan und Anilin: Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 414, 417, 419; C. 1929 II, 522; mit Benzol (Eutektikum bei —103° und 84,38—85,96 Mol. % Toluol): Mitsukuri, Nakatsuchi, Sci. Rep. Tôhoku Univ. [1] 15, 47; C. 1926 II, 545; mit 3-Nitro-toluol und m-Toluidin: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 10, Tabelle 9 und 10; C. 1926 II, 157; mit m-Xylol (Eutektikum bei —105,5° und 79,93 Mol. % Toluol): Na., Sci. Rep. Tôhoku Univ. [1] 15, 55; C. 1926 II, 546; mit N-Allyl-N'-phenyl-thioharnstoff: Kurnakow, Ssolowjew, zit. hei Schischokin, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 207; Z. anorg. Ch. 181, 144.

Siedepunkte und Zusammensetzung des Dampfes von Gemischen mit Wasser: Barbaudy, J. Chim. phys. 23, 297; C. r. 176, 1616. Siedediagramm des Systems mit Chloroform bei Atmosphärendruck: Rosanoff, Bacon, White, Am. Soc. 36 [1914], 1814, 1822; vgl. a. Leslie, Geniesse, Ind. Eng. Chem. 18, 590; C. 1926 II, 1772; mit Benzol hei Atmosphärendruck: Dufton, Phil. Mag. [6] 41 [1921], 637; Öman, Tekn. Tidskr. 57 K., 35, 38; C. 1927 II, 153. Siedepunkte von Gemischen mit Benzol: Denslow, J. chem. Educ. 5, 731; C. 1928 II, 626. Zur Destillation von Gemischen mit Benzol vgl. a. Piron, Chem. met. Eng. 26, 319; C. 1922 IV, 1077. Siedediagramm des ternären Systems mit Benzol und Wasser: Bar., J. Chim. phys. 23, 303. Binäre azeotrope Gemische, die Toluol enthalten, s. in Tabelle 2. Toluol gibt ein ternäres azeotropes Gemisch mit Alkohol und Wasser (Kp: 75—78°) (Locquin, Elghozy, Bl. [4] 41, 446).

Tabelle 2. Toluol enthaltende binäre azeotrope Gemische.

Komponente	Kp ₇₆₀ 0	Toluol in Gew%	Komponente	Kp780 0	Toluol in Gew%
Methanol ³)	63,82 92,35 81,25 105,7 95,3 100,9 106	31 47,5 ca. 21 ca. 73 45 55,5 ca. 65	Dimethyläthyl- carbinol ³) Isobutylcarhinol ¹) ⁵) Chloraceton ²) Essigsäure ⁴) Äthylisobutyrat ¹) . Methyllactat ¹)	100,0 109,95 109,2 104,95 109,8 110,4	44 86 71,5 66

¹) LECAT, R. 46, 244, 245. — ²) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 24. — ²) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 55. — ⁴) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 116, 117. — ⁵) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 20.

[Syst. Nr. 466

Dampfdruck von binären Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff zwischen 0° und 75°: G. C. Schmidt, Ph. Ch. 121, 239; mit Cyclohexan zwischen 29,8° und 110,4°: Nagornow, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 586; C. 1927 II, 2668; mit Benzol zwischen 0° und 120°: Schulze, Ph. Ch. 97, 418; Schmidt, Ph. Ch. 99, 80; 121, 240; Bell, Wright, J. phys. Chem. 31, 1885; mit Dekahydronaphthalin bei 20°: Weissenberger, Henne, Sperling, M. 46, 484; mit Phenol bei 15°: Weil, Schuster, Schuler, M. 45, 428; mit 0-, m- und p-Kresol bei 15°: Weil, Schuster, Wolnoff, M. 46, 1; mit Schwefelkohlenstoff zwischen 0° und 90°: Schmidt, Ph. Ch. 99, 80; 121, 242.

Dichte von binären Gemischen mit Kobaltsalzen und deren Ammoniakverbindungen bei 25°: Clark, Quick, Harkins, Am. Soc. 42, 2493; mit Jod bei 20°, 40° und 60°: Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 260; mit Schwefeldioxyd bei 25°: Lewis, Am. Soc. 47, 632; mit Chloroform zwischen 15° und 25°: Leslie, Geniesse, Ind. Eng. Chem. 18 [1926], 591; mit Tetrachlorkohlenstoff bei 25°: Krchma, Williams, Am. Soc. 49, 2412; mit Benzol bei verschiedenen Temperaturen: Mitsukuri, Nakatsuchi, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 15, 48; C. 1926 II, 545; Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1679; Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 226; C. 1927 II, 894; Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 166; mit Chlorbenzol, Brombenzol und Nitrobenzol: Bu., Ja.; mit 3-Nitro-toluol bei 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21, Tafel 10; C. 1926 II, 157; mit Naphthalin bei verschiedenen Temperaturen: De Kolossowsky, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 229; C. 1928 I, 1097; Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 257; mit Phenanthren bei 20°, 40° und 60°: Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 259; mit Methanol und Aceton: Burrows, James, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 227; C. 1927 II, 894; mit Guajacol bei 30°: Puschin, Pinter, Ph. Ch. [A] 142, 217; mit Essigsäure bei 25°: Woodman, Chem. N. 134 [1927], 36; mit Schwefelkohlenstoff bei 20° und 40°: Herz, Scheliga; mit Anilin und p-Toluidin: Bu., Ja., J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 227; mit m-Toluidin bei 0°, 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21, Tafel 9; C. 1926 II. 157. Dichte eines ternären Gemisches mit Naphthalin und Phenanthren bei 20°, 40° und 60°: Herz, Schel, Z. anorg. Ch. 169, 165. Dichte der einzelnen Schichten im System Wasser-Essigsäure-Toluol bei 25°: Woodman, J. phys. Chem. 30, 1285. — Volumenänderung beim Mischen mit Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff und Benzol: Schmidt, Ph. Ch. 121, 252; mit Benzol: Schulze, Ph. Ch. 97, 423; Rakshit, Z. El. Ch. 31, 321. Über Volumenänderungen beim Mischen mit verschiedenen organischen Verbindungen vgl. Richardson, Robertson, Soc. 1928, 1779.

Viscosität von binären Gemischen mit Jod bei 20°, 40° und 60°: Herz, Scheliga. Z. anorg. Ch. 169, 162; mit Schwefeldioxyd bei 25°: Lewis, Am. Soc. 47, 632; mit Benzol bei 20°, 40° und 60°: Herz, Sche., Z. anorg. Ch. 169, 166; mit Chlorbenzol und Brombenzol bei 20°, 35° und 50°: Yajnik, Mitarb., Ph. Ch. 118, 310; mit 3-Nitro-toluol bei 15° und 30°: Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 25; C. 1926 II, 157; mit Naphthalin und Phenanthren bei 20°, 40° und 60°: Herz, Sche., Z. anorg. Ch. 169, 162; mit Phenol bei 15°: Weissenbeiger, Schuster, Schuler, M. 45, 434; mit o., m. und p-Kresol bei 15°: Weissenbeiger, Wojnoff, M. 46, 5; mit Guajacol bei 30°: Puschin, Pinter, Ph. Ch. [A] 142, 217; mit Schwefelkohlenstoff bei 20° und 40°: Herz, Sche., Z. anorg. Ch. 169, 166; mit m. Toluidin bei 15° und 30°: Dessart; mit Kolophonium: Keyssner, Z. ang. Ch. 39, 103. Viscosität eines ternären Gemisches mit Naphthalin und Phenanthren bei 20°, 40° und 60°: Herz, Sche., Z. anorg. Ch. 169, 165. Viscosität der einzelnen Schichten im System Wasser-Essigsäure-Toluol bei 25°: Woodman, J. phys. Chem. 30, 1285. Diffusionsgeschwindigkeit von Jod in Toluol: Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 738.

Oberflächenspannung von binären Gemischen mit Jod, Naphthalin und Phenanthren bei 20°, 40° und 60°: Horg. Kunner, Electric Paradolicia der einzelnen Schichten im System Wasser-Bensigsäure-Toluol bei 25°: Woodman, J. phys. Chem. 30, 1285. Diffusionsgeschwindigkeit von Jod in Toluol: Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 738.

Oberflächenspannung von binären Gemischen mit Jod, Naphthalin und Phenanthren bei 20°, 40° und 60°: Herz, Knaebel, Ph. Ch. 131, 402; mit Benzol bei 18,2° und mit Nitrobenzol bei 55°: Stachorsky, Z. El. Ch. 34, 112; mit Chlorbenzol und Brombenzol bei 20°, 35° und 50°: Yajnik, Sharma, Bharadwaj, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 66; C. 1926 II. 2147; mit Phenol bei 15°: Weissenberger, Schuster, Schuler, M. 45, 432; mit o., m. und p.Kresol bei 15°: Weil, Schuster, Wojnoff, M. 46, 7. Veränderung der Oberflächenspannung von binären Gemischen mit Schwefelkohlenstoff, Äther und Äceton bei 25° mit der Zeit: Trimble, J. phys. Chem. 32, 1217. Einfluß von Toluol-Dampf auf die Oberflächenspannung des Wassers bei verschiedenen Temperaturen: Kořán, R. 44, 470. Oberflächenspannung und Grenzflächenspannung der Schichten im System Wasser-Essigsäure-Toluol bei 25°: Woodman, J. phys. Chem. 31, 1743. Grenzflächenspannung gegen Wasser bei 20°: Effmow, Rehbinder, Bio. Z. 211, 157; bei 30°: Pound, Soc. 123, 583, 588; J. phys. Chem. 30, 793; gegen Phosphat-Pufferlösungen von p. 5,6 und 7,4: Hartridge, Petters, Pr. roy. Soc. [A] 101, 363; C. 1923 I, 874; gegen Wasser, Salzsäure, Natronlauge und Pufferlösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwischen p. 1 und p. 14 sowie gegen wäßr. Gelatine-Lösungen zwisc

Syst. Nr. 4661

Adsorption von Toluol-Dampf an Zuckerkohle bei verschiedenen Temperaturen und Drucken: Bakr, McBain, Am. Soc. 46, 2719; an Tierkohle bei 18°: Alexejewski, X. 55, 416; C. 1925 II, 642; bei 25°: Driver, Firth, Soc. 121, 2411; an Tonerde-Gel bei 25°: Perry, J. phys. Chem. 29, 1466; an Kieselsäure-Gel bei 30°: Holmes, Bl. [4] 43, 285; an mit Kohle imprägniertes Kieselsäure-Gel bei 17—19°: Fells, Firth, J. Soc. chem. Ind. 46, 40 T; C. 1927 I, 1804; an Titan(IV)-oxyd und Cer(IV)-oxyd bei 20°: Nikitin, Jurjew, X. 61, 1033; C. 1930 I, 347; an planen Glasoberflächen bei 0°: Carver, Am. Soc. 45, 63; zwischen 20° und 50°: Frazer, Patrick, Smith, J. phys. Chem. 31, 901; vgl. auch D'Huart, C. r. 180, 1596. Adhäsionsspannung und Adhäsionsarbeit zwischen flüssigem Toluol und Kohle oder Kieselsäure: Bartell, Osterhof, Ph. Ch. 130, 723. Adsorption aus flüssigen und dampfförmigen Gemischen mit Essigsäure an Zuckerkohle und Tierkohle: Bakr, Mc Bain, Am. Soc. 46, 2721, 2722. Über die Trennung von binären Gemischen mit Benzol und Pyridin durch auswählende Adsorption an Kieselsäure-Gel vgl. Grimm, Raudenbusch, Wolff, Z. ang. Ch. 41, 105. Adsorption von Jod aus Toluol an akt. Kohle bei 30°: Trividic, Rev. 2én. Colloïdes 7, 20, 72; C. 1929 I, 2027, 2863; von Jod aus Benzin-Toluol-Gemischen an aktivierte Holzkohle: Schilow, Lepin, Ph. Ch. 94, 62; von Jod und Benzoesäure aus Toluol-Alkohol- und Toluol-Ather-Gemischen an aktive Kohle: Schilow, Pewsner, Ph. Ch. 118, 367; von Fettsäuren aus Toluol an Tierkohle: Nekrassow, Ph. Ch. 136, 26. Benetzungsvermögen von Toluol für Glas- und Messingplatten: Vollmann, Farben-Zig. 31, 2933; C. 1926 II, 2635. Ausbreitung von Toluol auf Wasser: Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2671; Ramdas, Indian J. Phys. 1, 20; C. 1926 II, 1935; auf Quccksilber: Ha., Fe., Am. Soc.

44, 2680.

Spezifische Wärme c_p von binären Gemischen mit Benzol zwischen 20° und 60°: Williams, Daniels, Am. Soc. 47, 1492. Wärmetönung beim Vermischen mit dem gleichen Volumen Chloroform bzw. Äther bei Temperaturen zwischen —2° und 37°: Madgin, Peel, Briscoe, Soc. 1927, 2875; mit Tetrachlorkohlenstoff, Benzol bzw. Schwefelkohlenstoff: Schmidt, Ph. Ch. 121, 252; mit Dekahydronaphthalin: Weissenberger, Henke, Sperling, M. 46, 484. Wärmetönung der Adsorption an Kieselsäure-Gel: Grimm, Raudenbusch, Wolff, Z. ang. Ch. 41, 106.

Optische und elektrische Eigenschaften. Brechungsindices von binären Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff bei 25°: KRCHMA, WILLIAMS, Am. Soc. 49, 2412; mit Benzo; bei 20°: MITSUKURI, NAKATSUCHI, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 15, 49; C. 1926 II, 545: bei 25°: W., K., Am. Soc. 48, 1892; mit 3-Nitro-toluol und m-Toluidin bei 15° und 30°, DESSART, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 21, Tafel 9, 10; C. 1926 II, 157. Lichtzerstreuung in Gemischen mit Essigsäure: RAO, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 9, 23, 24; C. 1926 II, 2270. Über Schlierenbildung in Gemischen mit Chloroform + Aceton, Chloroform + Essigester, Benzol und Benzol + Essigester vgl. EMICH, M. 53/54, 326, 358. — Dielektr. Konst. von binären Gemischen mit Tetrachlorkohlenstoff bei 25°: K., W., Am. Soc. 49, 2412; mit Benzol bei 25°: W., K., Am. Soc. 48, 1891; zwischen 12,8° und 76°: Grützmacher, Z. Phys. 281 348; C. 1925 I, 19. Über die Einw. kurzer elektrischer Wellen auf die Dielektr.-Konst. eines Gemisches von Benzol und Toluol vgl. SCHULWAS-SOROKINA, Z. Phys. 48, 426; C. 1928 I, 2913. Beeinflussung des Potentials einer Platin-Anode in verd. Schwefelsäure durch Toluol: Fichter, Uhl., Helv. 3, 35. Über die Anwendbarkeit von Toluol in Konzentrationsketten vgl. Michaelis, Fujita, Ph. Ch. 110, 281. Elektrische Doppelbrechung von Suspensionen verschiedener Pulver in Toluol: Procopiu, C. r. 172, 1173; Ann. Physique [10] 1, 235, 254, 257. — Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 112; C. 1929 II, 3216. Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes von binären Gemischen mit Cyclohexan und Cyclohexen: Javeelle, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., 266; C. 1928 II, 1860.

Sonder-Nr., 266; C. 1928 II, 1860.

Katalytische Wirkungen. Einfluß von Toluol-Dampf auf die lumineseierende Flamme des Schwefels in Sauerstoff-Stickstoff-Atmosphäre: EMELÉUS, Soc. 1928, 1948. Einfluß und die langsame Verbrennung von Hexan in Luft: Mardless, Soc. 1928, 876. Einfluß von Dibenzylsulfid auf die Reaktionsfähigkeit von Jod in Toluol-Lösung: Feigl, Bondi, M. 53/54, 525.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung von Strahlung und Wärme. Einw. von durchdringenden Radiumstrahlen und von ultraviolettem Licht auf Toluol und auf Toluol-Wasser-Gemische: Kailan, Sber. Akad. Wien [Ha] 128, 832; C. 1921 III, 720; Ph. Ch. 95, 239. Bei der Zersetzung von Toluol im elektrischen Lichtbogen entstehen Methan, Acetylen, wenig Kohlenwasserstoffe CnH2n und viel Wasserstoff (Contard, Ati Congr. naz. Chim. ind. 1924, 369; C. 1925 I, 2346). Toluol zersetzt sich fast vollständig beim Erhitzen in der Bombe auf 525° unter Bildung von Xylolen und Kohlenwasserstoffen der Formel Ci4H4 (Herndon, Reid, Am. Soc. 50, 3069, 3072). Beim Leiten von Toluol-Dampf über akt. Kohle beginnt bei ca. 350° die Bildung von Benzol und Xylol (Gurwitsch, Ph. Ch. 107, 247).

Oxydation. Entzündungstemperatur von Toluol in Luft bei Gegenwart und Abwesenheit von Katalysatoren: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 19, 1337; 20, 814; C. 1928 I, 943; II, 1986; EGERTON, GATES, J. Inst. Petr. Technol. 13, 258; C. 1928 II, 211; Berl, Heiser, Winnacker, Ph. Ch. [A] 139, 457. Entzündung von Gemischen mit Luft durch adiabatische Kompression: Pignot, Chim. et Ind. 16, 348; 17, Sonder-Nr., S. 261; C. 1927 I, 861; II, 2252. Geschwindigkeit der Entzündung von Toluol in Luft: Mache, Sber. Akad. Wien [IIa], 137, 458; C. 1928 II, 2629. Druckanstieg bei der Explosion eines Toluol-Sauerstoff-Stickstoff-Gemischs: Brown, Watkins, Ind. Eng. Chem. 19, 284; C. 1927 II, 1445. Fortpflanzung der Flammenwelle im Gemisch mit Luft: White, Soc. 121, 1257; im Gemisch mit Benzol und Luft: Wh., Soc. 121, 2563. Ionen-Emission bei der Oxydation von Toluol mit Luft bei verschiedenen Temperaturen: Brewer, Pr. nation. Acad. USA. 12, 561; C. 1928 II, 2659. In Gegenwart von fein verteiltem Silber wird Toluol durch Luft bei 350° zu Wasser und

In Gegenwart von fein verteiltem Silber wird Toluol durch Luft bei 350° zu Wasser und Kohlendioxyd oxydiert (Senderens, A. ch. [9] 13, 283). Benzaldehyd und Benzoesäure entstehen beim Überleiten eines Gemisches aus Toluol-Dampf und Luft bei 450—500° über einen Katalysator aus Zinkoxyd und Chromsäure (BASF, D. R. P. 415686; C. 1925 II, 1802; Frdl. 15, 355), bei etwa 375° über einen Katalysator aus Oxyden des Zinks, Vanadiums und Mangans (I. G. Farbenind., D. R. P. 444433; C. 1927 I, 2137; Frdl. 15, 354), bei 400° bis 500° über einen Bimsstein-Kupfermolybdat-Uranmolybdat-Katalysator (I. G. Farbenind., D. R. P. 446912; C. 1927 II, 1306; Frdl. 15, 390) oder bei 400° über Kieselsäuregel (I. G. Farbenind., D. R. P. 520828; C. 1931 I, 3287; Frdl. 16, 3011). Bei der Oxydation von Toluol mit Luft in Gegenwart von Vanadiumpentoxyd bei 410° werden Benzaldehyd, Benzoesäure und Maleinsäure gebildet (Barrett Co., D. R. P. 475808; Frdl. 16, 674). Beim Leiten von Toluol-Dampf mit Luft über mit Vanadiumpentoxyd überzogenes Aluminium bei 400° erhält man Benzaldehyd, Benzoesäure, Anthrachinon und andere Produkte (Bowen, Nash. Nature 120, 621; J. Inst. Petr. Technol. 14, 112; C. 1928 I, 345, 2220; vgl. a. Downs, J. Soc. chem. Ind. 48 [1927], 385 T). Dieselben Produkte entstehen auch unter sonst gleichen Bedingungen bei Verwendung eines Vanadiumpentoxyd-Bimsstein-Katalysators (Schorigin, Kisber, Smoljanikowa, Z. prikl. Chim. 2, 152; C. 1929 II, 730). In Gegenwart von granuliertem Zinnvanadat wird Toluol-Dampf durch Luft bei 290° zu Benzoesäure oxydiert (Maxted, J. Soc. chem. Ind. 47, 102 T; C. 1928 I, 3029). Toluol gibt beim Erhitzen mit Luft im Eisenautoklaven in Gegenwart von Sodalösung auf 210—260° Benzoesäure und geringere Mengen Benzaldehyd, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure und Kohlendioxyd (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 323; C. 1921 I, 537). Verhalten bei der Oxydation mit Luft in Gegenwart und Abwesenheit von Braunstein bei 99,4°: Kailan, Olbbrich, M. 48, 541.

In Gegenwart von Anthrachinon oder 2-Methyl-anthrachinon wird Toluol durch Luft bei mehrmonatiger Sonnenbestrahlung hauptsächlich zu Benzoesäure und Hydrobenzoin oxydiert; daneben entstehen in geringer Menge Dibenzyl, Benzaldchyd, Isohydrobenzoin und andere Produkte; bei gleichzeitiger Gegenwart von Acetanhydrid erhält man neben Benzoesäure Benzylacetat (Eckert, B. 58, 314; D. R. P. 383030; Frdl. 14, 442; vgl. John, B. 58, 1564). Bei der photochemischen Oxydation von Toluol in Gegenwart von Benzochinon, Xanthon, Acridon oder Benzophenon werden nur geringe Mengen Benzoesäure gebildet (E., B. 58, 317). Über die Benzoesäure-Bildung bei der Oxydation von Toluol durch Sauerstoff in Gegenwart von Anthrachinon und Wasser im Sonnenlicht und im ultravioletten Licht vgl. Sudborough, Watson, Narayanan, J. indian Inst. Sci. 8, 3, 7; C. 1926 I, 19. Verhalten von Toluol bei sehr langem Durchleiten von Sauerstoff bei 100° in diffusem Licht: Stephens, Am. Soc. 48, 1826. Bei längerer Belichtung eines Gemisches von Toluol und Fenchon in Wasser in einer Sauerstoffatmosphäre entstanden Kohlendioxyd, Essigsäure und Benzoesäure (Scagliarini, Saladini, G. 53, 136).

Bei 100-stdg. Kochen von Toluol mit Salpetersäure entstehen Benzoesäure, 4-Nitrobenzoesäure, 2-Nitro-toluol und geringe Mengen anderer Produkte (ASKENASY, ELÖD, A. 481. 116). Einfluß der Konzentration der Salpetersäure auf den Reaktionsverlauf: A., E., A. 461, 116. Oxydiert man Toluol mit 22,5% iger Salpetersäure unter 15 Atm. Sauerstoffdruck bei 180—1859, so findet in Gegenwart wie in Abwesenheit von Vanadiumpentoxyd innerhalb von 15—20 Min. fast quantitativer Umsatz des Toluols statt; als Hauptprodukt entsteht Benzoesäure, daneben werden 4-Nitro-benzoesäure, wenig 2-Nitro-toluol, Kohlendioxyd, geringe Mengen Pikrinsäure und Spuren 2-Nitro-benzoesäure gebildet (A., E., A. 461, 117). Bei der Einw. von Sauerstoff und Stickoxyden auf Toluol-Dampf bei Temperaturen zwischen 150° und 300° unter gewöhnlichem Druck entstehen Kohlendioxyd und 2-Nitro-toluol (A., E., A. 461, 127). Läßt man Stickstofftetroxyd im Dunkeln bei 12—16° unter Ausschluß von Feuchtigkeit längere Zeit auf Toluol einwirken, so erhält man Benzoesäure, Benzaldehyd, Nitrotoluole, Nitrophenole, Dinitrokresolnitrite oder -nitrate, Oxalsäure, eine Verbindung C, H₆O₄ (Krystalle aus Methanol; F: 78—78,5°; unlöslich in heißem Wasser) und andere Produkte; bei sehr langer Einw. tritt Benzaldehyd nicht mehr auf (SCRAARSCHMIDT, Z. ang. Ch., 36, 535; Sch., Smolla, B. 57, 34). Über den Einfluß des Reinheitsgrades des

Stickstofftetroxyds auf die Reaktion mit Toluol vgl. Sch., Z. ang. Ch. 36, 535; Sch., Sm. Bass, Johnson (Am. Boc. 46, 459) fanden bei 3-monatiger Einw. von Stickstofftetroxyd auf Toluol im Dunkeln in einer zugeschmolzenen Ampulle als einziges Reaktionsprodukt Benzoesäure. Bei 6-stdg. Bestrahlung von Toluol und Stickstofftetroxyd mit ultraviolettem Licht in einem gekühlten Quarzgefäß entstand neben Benzoesäure eine unstabile zwischen 40° und 60° siedende Flüssigkeit, die sich allmählich unter Bildung von Toluol und Stickstofftetroxyd zersetzt (B., J.). Über die Einw. von Stickstofftetroxyd auf Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. Schaarschmidt, B. 57, 2068. Über Explosionen von Toluol-Stickstofftetroxyd-Gemischen vgl. Sch., Z. ang. Ch. 36, 533; Sch., Smolla, B. 57, 32. Weitere Angaben über die Einw. von Salpetersäure und von Stickoxyden s. S. 220.

Toluol wird durch Kaliumdichromat-Schwefelsäure nur unvollständig zu Kohlendioxyd

Toluol wird durch Kaliumdichromat-Schwefelsäure nur unvollständig zu Kohlendioxyd verbrannt (Guyot, Simon, C. r. 170, 736), durch Silberdichromat-Schwefelsäure dagegen quantitativ in Kohlendioxyd übergeführt (S., C. r. 177, 266). Beim Erhitzen von Toluol mit Natriumdichromat-Schwefelsäure in Gegenwart von Kieselgur entsteht in guter Ausbeute Benzoesäure (Eighwald, Hardt, D. R. P. 360528; C. 1923 II, 407; Frdl. 14, 439). Über Oxydation zu Benzoesäure durch Chromschwefelsäure bei 20—70°, auch in Gegenwart von Natriumchlorid, Eisen(II)-sulfat, Mangan(II)-sulfat oder Nickelsulfat sowie bei Bestrahlung mit einer Bogenlampe vgl. Magidson, Maximow, Z. chim. Promyśl, 5, 1102; C. 1929 II. 1659. Durch Natriumhypochlorit + Kaliumpermanganat wird Toluol in alkal. Lösung fast quantitativ zu Benzoesäure oxydiert (Chem. Werke Grenzach, D. R. P. 377990; C. 1924 I, 1101; Frdl. 14, 441). Oxydation von Toluol durch Uransalze im Sonnenlicht oder ultravioletten Licht: Aloy, Valdiguié, Bl. [4] 37, 1138. Über Bildung von Hydrochinoncarbonsäure und anderen Produkten bei der elektrolytischen Oxydation von Toluol in 0,5 n-Schwefelsäure an einer Platin-Anode vgl. Fichter, Uhl., Helv. 8, 33. Bei der elektrolytischen Oxydation in Essigsäure + Schwefelsäure an einer Platin-Anode unter Kühlung entstehen Benzaldehyd, Oxalsäure und Harz (F., Bonhôte, Helv. 3, 405). Über die Bildung von Benzaldehyd bei der elektrolytischen Oxydation an Platinelektroden in Essigsäure + Salpetersäure vgl. Mann, Paulson, Trans. am. electroch. Soc. 47, 110; C. 1925 II, 21. Über die elektrolytischen Oxydation von Toluol zu Benzaldehyd und Benzoesäure in Gegenwart von Katalvsatoren vgl. a. Mitchell. Trans. am. electroch. Soc. 56, 506; C. 1929 II. 3112.

von Katalysatoren vgl. a. Mitchell, Trans. am. electroch. Soc. 56, 506; C. 1929 II, 3112. Hydrierung. Toluol läßt sich bei Gegenwart von Platinoxyd-Katalysator in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck leicht zu Methylcyclohexan hydrieren (Adams, Marshall. Am. Soc. 50, 1972). Geschwindigkeit der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz in Essigester: Vavon, Detrie, C.r. 172, 1232. Beim Erhitzen von Toluol unter hohem Wasserstoffdruck erhält man Benzol, Methan, Athan sowie geringe Mengen Diphenyl, Methyldiphenyl und Ditolyl (Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164). Beim Leiten von Toluol-Dämpfen mit Wasserstoff über einen aus Manganoxyd, Nickeloxyd und Kupferoxyd bestehenden Katalysator bei 160—200° wird Methylcyclohexan gebildet (Agfa, D. R. P. 383540; C. 1924 I, 2544; Frdl. 14, 493). Methylcyclohexan entsteht auch beim Erhitzen von Toluol mit 2 Mol Hydrazin im Rohr auf 250° (Müller, Kraemer-Willenberg, B. 57, 579).

Halogenisierung. Toluol reagiert bei —80° im Dunkeln mit Chlor nur bei Gegenwart von Jod (Book, Eggert, Z. El. Ch. 29, 524). Kinetik der Lichtreaktion mit Chlor bei —80° in Abwesenheit und Gegenwart von Jod: B., E., Z. El. Ch. 29, 524; vgl. auch B., E., B. 59, 1192. Leitet man in auf 105—110° erhitztes Toluol Chlor, so entsteht sowohl im Dunkeln als auch bei Ultraviolett-Belichtung fast ausschließlich Benzylchlorid, in Gegenwart von Eisenchlorid wird dagegen ein Gemisch von 2- und 4-Chlor-toluol gebildet (B., E., Z. El. Ch. 29, 521). Auch beim Chlorieren von Toluol-Dampf im Licht unterhalb des Siedepunktes des Benzylchlorids entsteht praktisch nur Benzylchlorid (Zelinsky, Schering-Kahlbaum A.G., D. R. P. 478084; C. 1929 II, 1216; Frdl. 18, 336). Geschwindigkeit der Chlorierung von Toluol zu Benzylchlorid im Dunkeln und im Licht sowie bei Gegenwart und bei Abwesenheit von Phosphorpentachlorid bei Siedetemperatur: Bergel, B. 59, 153. Mengenverhältnis von Kernsubstitutionsprodukten zu Benzylchlorid bei der Chlorierung von Toluol in der Siedehitze mit und ohne Selentetrachlorid als Chlorüberträger im Dunkeln und im Licht und Einfluß des Selentetrachlorids auf die Menge des in Reaktion getretenen Chlors in einer gegebenen Zeit: O. Selberran, Ch. A. Silberran, Soc. 127, 2449). Über die Bildung von 2- und 4-Chlor-toluol bei der Chlorierung von Toluol in Gegenwart von Eisenspänen bei Temperaturen zwischen 0° und 60° in diffusem Licht vgl. Wahl, Normand, Vermeylen, C. r. 174, 948; Bl. [4] 31, 576. Bei der Einw. von Chlor auf Toluol in Gegenwart von Blei(II)-chlorid bei 100° entstehen 2- und 4-Chlor-toluol sowie wenig Benzylchlorid (W., N., V., C. r. 174, 949; Bl. [4] 31, 580). Chlorstickstoff reagiert mit Toluol unter Bildung von Benzylchlorid, Chlortoluolen und höher chlorierten stickstoffhaltigen Produkten (Coleman, Noyes, Am. Soc. 43, 2215). Einfluß von Goldchlorid, Aluminiumchlorid, Holzkohle, Zinn(IV)-chlorid, Phosphorpentachlorid, Arsen, Antimon, Wismut, Dischwefeldichlorid, Selen, Tellur.

verhältnis der Chlorierungsprodukte und die Reaktionsgeschwindigkeit bei der Einw. von überschüssigem Sulfurylchlorid auf Toluol in der Siedehitze im Dunkeln: O. Silberrad. Ch. A. Silberrad, Parke, Soc. 127, 1726. Über den Reaktionsverlauf beim Chlorieren mit wechselnden Mengen Sulfurylchlorid, das 1% Dischwefeldichlorid enthält, in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. O. Silberrad, Soc. 127, 2680. Bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Toluol entsteht als Hauptprodukt Monochlortoluol (Klingstedt, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 29; C. 1928 I, 505). Über die Bildung von Chlortoluolen bei der Einw. von Pyrosulfurylchlorid auf Toluol s. S. 221. Über das Verhalten von Toluol beim Chlorieren unter verschiedenen Bedingungen vgl. a. Qvist, C. 1928 II, 1876.

Zur Bildung von Benzylbromid bei der Einw. von Brom auf Toluol-Dampf im Licht unterhalb des Siedepunktes von Benzylbromid vgl. Zelinsky, Scherrig-Kahlbaum A.G.

Zur Bildung von Benzylbromid bei der Einw. von Brom auf Toluol-Dampf im Licht unterhalb des Siedepunktes von Benzylbromid vgl. Zelinsky, Scherig-Kahlbaum A.G.. D. R. P. 478084; C. 1929 II, 1216; Frdl. 16, 336. Die Bromierung von Toluol zu Benzylbromid erfolgt nur bei klarem Sonnenschein oder bei künstlicher Ultraviolett-Belichtung (v. Konek, Loczka, B. 57, 679). Die Photobromierung von Toluol wird durch Bromwasserstoff beschleunigt und durch Alkohol dadurch gehemmt, daß dieser die Teilnahme von Bromwasserstoff an der Reaktion verhindert (Swensson, Z. wiss. Phot. 20, 212; C. 1921 III. 160). Über die Reaktionsgeschwindigkeit von Toluol mit Brom bei 25°, 50° und 75° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531. Benzylbromid entsteht auch beim Einleiten von Chlor in eine Mischung von 6 Thn. Toluol, 5 Thn. Alkalibromid und 1 Tl. Alkalibromat (Zmaczyński, B. 59, 710). Beim Erhitzen von Toluol mit der gleichen Menge Brom unter allmählicher Zugabe eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Nitrosulfonsäure erhält man 2-Brom-toluol, 4-Brom-toluol und geringe Mengen Pentabrombenzoesäure (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 286; C. 1928 I, 489). Toluol liefert mit Diselendibromid in Gegenwart von Aluminiumbromid in Schwefelkohlenstoff viel Bromtoluol und wenig 0.0-Ditolylselenid (Loevenich, Sppmann, J. m. [2] 124, 131).

o.-Ditolylselenid (Loeymich, Sipmann, J. pr. [2] 124, 131).

Nitrierung. Über die Geschwindigkeit der Reaktion mit Salpetersäure bei —30°, 0° +30° und +60° vgl. Scheffer, Brandsma, R. 45, 531. Im Gegensatz zu den Angaben von Wolffenstein, Böters (D. R. P. 194883; C. 1908 I, 1005) fanden Blechta, Pátek (Z. Schieß-Sprengstoffw. 22, 314; C. 1928 I, 780) beim Erhitzen von Toluol mit 50% iger Salpetersäure in Gegenwart von Quecksilber auf dem Wasserbade 2.4.6-Trinitro-m-kresol und 4-Nitro-benzoesäure. Beim Erhitzen von Toluol mit Salpetersäure (D: 1,40) und Quecksilber(II)-oxyd anfangs auf 65—95°, später zum Sieden entstehen 2-Nitro-toluol, 4-Nitro-toluol, 4-Nitro-benzoesäure, 2.4.6-Trinitro-m-kresol und andere Produkte (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 600). Läßt man Eisen(III)-nitrat auf Toluol in Acetanhydrid unterhalb 40° einwirken, so erhält man 2-Nitro-toluol (Menke, R. 44, 146). Über die Einw. von Quecksilbernitrat auf Toluol vgl. Blechta, Patek, Z. Schieß-Sprenstoffw. 22, 316; C. 1928 I, 780. Nitrierung von Toluol mit Salpetersäure + Schwefelsäure wechselnder Konzentration bei verschiedenen Temperaturen: Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 274. Zusammenstellung der bei der Nitrierung von Toluol mit Salpeterschwefelsäure entstehenden Mononitro-Dinitro- und Trinitro-toluole: G., D., F., Soc. 121, 274, 283. Bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,502) werden 2-, 3- und 4-Nitro-toluol gebildet (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Toluol wird durch Kaliumnitrat + konz. Schwefelsäure in der Kälte in Dinitroderivate, bei 100° in Trinitrotoluol übergeführt (Manning, Soc. 1929, 1020). Über die Nitrierung von Gemischen von Toluol und Benzol mit Salpetersäure + Essigsäureanhydrid vgl. Ingold, Shaw, Soc. 1927, 2925. Toluol liefert mit Stickstoffpentoxyd in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° ein Gemisch von Nitrotoluolen (Haines, Adrins, Am. Soc. 47, 1419). Nitrierung mit Stickstofftetoxyd und konz. Schwefelsäure: Pinck, Am. Soc. 48, 2539. Über die Einw. von Salpetersäure (Piut

Sulfurierung und Einwirkung weiterer anorganischer Agenzien. Toluol reagiert mit konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Jod bei 100° unter Bildung von Toluol-sulfonsäure-(4) (RAY, DEY, Soc. 117, 1407). Zur Monosulfonierung bei der Einw. von 1 Mol Schwefeltrioxyd auf eine Lösung von Toluol in Chloroform bei 0—10° vgl. Courtor, Bonnet, C. r. 182, 856. Zur Bildung von o. und p-Toluol-sulfonsäure bei der Sulfonierung von Toluol mit Chlorsulfonsäure vgl. Harding, Soc. 119, 1262. Toluol gibt mit der vierfachen Menge Fluorsulfonsäure bei Zimmertemperatur o. und p-Toluolsulfofluorid; bei niederer Temperatur und geringerem Überschuß an Fluorsulfonsäure erhält man als Nebenprodukt Ditolylsulfone (Steinkoff, J. pr. [2] 117, 21). Reagiert mit Alkohol und Chlorsulfonsäure bei 110—130° unter Bildung einer wasserlöslichen Sulfonsäure (I. G. Farbenind., D. R. P. 476906; C. 1930 I, 3610; Frdl. 16, 2118). Bei der Einw. von Chlorsulfonsäuremethylester erhält man ein Gemisch aus wenig o. und viel p-Toluol-sulfonsäuremethylester und geringe Mengen eines Gemisches aus Ditolylsulfonen (Frenesacque, C. r. 183, 607; A. ch. [10] 14, 157). Toluol liefert mit Pyrosulfurylchlorid auf dem Wasserbad p-Toluolsulfonsäure, p-Toluolsulfochlorid,

4-Chlor-3.4'-dimethyl-diphenylsulfon und ein Gemisch verschiedener Dichlortoluole; mit Pyrosulfurylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei -5° bis 0° entstehen p.p-Ditolylsulfon, 2- und 4-Chlor-toluol, p-Toluolsulfonsäure und eine geringe Menge einer aus verd. Alkohol in Nadeln krystallisierenden Verbindung vom Schmelzpunkt 215-2170 (STEINкорг. Висинетм, В. 54, 2965).

Zur Überführung von Toluol in Benzol und Xylole beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid (H 5, 288) vgl. Copisabow, Soc. 119, 1808. Läßt man Nitrosylchlorid im Sonnenlicht unterhalb 100 auf Toluol einwirken und behandelt das entstandene Hydrochlorid-Gemisch mit Sodalösung, so erhält man β -Benzaldoxim (Lynn, Arkley, Am. Soc. 45, 1046). Bei längerem Erhitzen von Toluol mit Phosphortribromid und Aluminiumchlorid wird neben p-Tolyl-dibromphosphin anscheinend auch o-Tolyl-dibromphosphin gebildet (LINDNER, Mitarb., M. 53/54, 271, 273). Bei der Einw. von Eisenpentacarbonyl und Aluminiumchlorid im Chlorwasserstoff-Strom bei 40—45° entsteht p-Toluylaldehyd (Wolf, B. 61, 1766). Überführung in schwefelhaltige ölige Produkte durch Erhitzen mit Schwefel und Aluminiumchlorid:

BAYER & Co., D. R. P. 365169, 376718; C. 1923 II, 600; IV, 661; Frdl. 14, 643.

Beispiele für die Einwirkung von organischen Verbindungen. Beim Erwärmen von Toluol mit $^{1}/_{2}$ Mol Chloroform in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und Aluminium-pulver auf 70 entsteht ein Kohlenwasserstoff $\mathrm{C_{30}H_{28}}$ (Syst. Nr. 492); ein analoger Kohlenwasserstoff C₂₈H₂₄ (F: 185°) entsteht bei der entsprechenden Umsetzung mit Benzyliden-chlorid (Råx, Soc. 117, 1338). Überschüssiges Toluol reagiert mit tert.-Amylchlorid in Gegen-wart von Aluminiumchlorid in siedendem Wasserbad unter Bildung von 3-tert.-Amyl-toluol (Charrier, G. 52 II, 318). Toluol gibt mit Äthylen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 70° neben anderen Kohlenwasserstoffen Athyltoluole, mit Propylen unter gleichen Bedingungen Cymole (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3146). Liefert beim Einleiten von Acetylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid Xylol, Mesitylen, Pseudocumol, 2,7-Dimethyl-anthracen, 1.1-Di-p-tolyläthan sowie geringe Mengen 2-Methyl-anthracen (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 337). Bei der Kondensation mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht ein Gemisch isomerer Cyclohexyltoluole (BODROUX, Č. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 519). Toluol gibt mit Nitrobenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad 4'-Amino-4-methyl-diphenyl, wenig Phenyl-p-toluidin und Harz, mit 2-Nitro-toluol in analoger Reaktion 4-Amino-3.4'-dimethyl-diphenyl(?) (KLIEGL, HUBER, B. 53, 1650, 1655). Beim Erhitzen von Toluol mit Benzylchlorid in Gegenwart von Methylmagnesium odid auf dem Wasserbad entsteht 4-Methyl-diphenylmethan (Montagne, A.ch. [10] 13, 109). Aus Toluol und 4-Isopropyl-benzylchlorid erhält man beim Erhitzen mit Athyl- oder Butyl-magnesium-bromid auf dem Wasserbad 4-Methyl-4'-isopropyl-diphenylmethan (Bert, Bl. [4] 37, 1586). Geschwindigkeit der Reaktion von Toluol mit 4-Nitro-benzylchlorid in Gegenwart von Aluminium chlorid bei 30°: OLIVIER, BERGER, R. 45, 720. Liefert mit Isopropylalkohol in 80% iger Schwefelsäure p-Cymol und andere Produkte und gibt in analoger Reaktion neben anderen Produkten mit Isobutylalkohol 4-tert.-Butyl-toluol, mit sek.-Butylalkohol 4-sek.-Butyl-toluol; mit Benzylalkohol in 70% iger Schwefelsäure entstehen 4-Methyl-diphenylmethan und Anthracen (MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 728).

Beim Erhitzen von Toluol mit Formaldehyd und Schwefelsäure entstehen flüssige Kondensationsprodukte (BAYER & Co., D. R. P. 349741; C. 1922 IV, 50; Frdl. 14, 630). Toluol gibt bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid 4-Methyl-benzylchlorid und andere Produkte (wahrscheinlich 4-Methyl-1.3-bischlormethyl-benzol und 4-Methyl-1,2-bis-chlormethyl-benzol) (Blanc, Bl. [4] 33, 315; Bert, C. r. 186, 373). Bei der Einw. von Chlordimethyläther auf Toluol in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid nach SOMMELET (C. r. 157, 1444) entstehen außer 4-Methyl-benzylchlorid noch 4-Methyl-1.2 (oder 1.3)-bis-chlormethyl-benzol, 4.4'- Dimethyl-diphenylmethan und 4.4'-Dimethyl-2(oder 3)-chlormethyl-diphenylmethan (SOMMELET, C.r. 180, 1349). Aus Toluol und Chlordimethyläther bzw. Bis-chlormethyl-äther erhält man in Gegenwart von Zinkchlorid 4-Methyl-benzylchlorid und 4.4'-Dimethyl-diphenylmethan; aus Toluol und Bisbrommethyl-äther entsteht in Gegenwart von Zinkchlorid 4-Methyl-benzylbromid (Stephen, Short, Gladding, Sco. 117, 520). Toluol kondensiert sich mit Bromalhydrat in konz. Schwefelsäure + wenig Eisessig zu 2.2.2-Tribrom-1.1-di-p-tolyl-äthan (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 347).

Liefert beim Kochen mit Bleitetraacetat und Eisessig Benzylacetat (DIMROTH, SCHWEIZER, B. 56, 1384). Zur Reaktion mit Quecksilber(II)-acetat (DIMROTH, B. 32, 761) vgl. Coffey, Soc. 127, 1030. Toluol gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid und der Aluminiumchlorid-Verbindung der 2-Benzoyl-benzoesäure auf 100° 3-Phenyl-3-p-tolyl-phthalid (McMullen. Am. Soc. 44, 2057). Reagiert mit 1 Mol Acetylchlorid in Gegenwart von Quecksilber(II) chlorid und Aluminiumpulver (1/20 der angewandten Menge Quecksilberchlorid) bei 40° unter Bildung von Methyl-p tolyl-keton (RAY, Soc. 117, 1337). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf die Verbindung 3C, H₈ + AlBr₃ (H 5, 290) entsteht ein Gemisch von isomeren Methyltolylketonen (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 1661). Durch Kondensation von Toluol mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis entsteht $\omega.\omega.\omega$ -Trichlormethyl-p-tolyl-keton (Houben, Fischer, J. pr. [2] 123, 319; B. 66 [1933], 341). Toluol liefert beim Erhitzen mit Diäthylmalonylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 5-Methyl-2.2-diäthyl-indandion-(1.3), 4-Methyl-2.2-diäthyl-indandion-(1.3) und Diäthyl-di-p-toluylmethan (Fleischer, A. 422, 242). Gibt bei längerem Erwärmen mit Benzoylperoxyd auf dem Wasserbad entgegen den Angaben von Lippmann (M. 7, 524; vgl. H 5, 643) 4-Methyl-diphenyl, 2-Methyl-diphenyl und Benzoesäure (Dietrich, Helv. 8, 153; Gelissen, Hermans, B. 58, 478). Reagiert mit Phthalsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Bildung von 2-p-Toluyl-benzoesäure (McMullen). Liefert beim Erhitzen mit Tetrabromphthalsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid auf 96—98° und nachfolgenden Behandeln mit Acetanhydrid bei der gleichen Temperatur 4.5.6.7-Tetrabrom-3.3-di-p-tolyl-phthalid; reagiert analog mit Tetrajodphthalsäureanhydrid (Lawrance, Oddy, Am. Soc. 44, 329).

Aus Toluol und Chlorcyan entsteht in Gegenwart von Aluminiumchlorid p-Tolunitril (Karrer, Rebmann, Zeller, Helv. 3, 266). Durch Einw. von Azodicarbonsäure-diäthylester auf Toluol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Versetzen der Schwefelsäureschicht nit Eis entstehen harzige Produkte, die bei der Spaltung mit 2n-Natronlauge und Destillation mit Wasserdampf p-Tolylhydrazin liefern (Stollé, Leffler, B. 57, 1063). Beim Kochen von Toluol mit Carbamidsäureazid erhält man N.N'-Di-p-tolyl-harnstoff, Cyanursäure, Stickstoff wasserstoffsäure, geringe Mengen Ammoniumazid und Stickstoff (Curtius, Schmidt, J. pr. [2] 105, 188). Beim Erhitzen mit Carbazid unter Druck auf 150° entstehen γ-Picolin, o-Toluidin und wenig p-Toluidin (C., Bertho, B. 59, 584). Reaktion mit Benzylsulfonsäureazid: C., Haas, J. pr. [2] 102, 99. Toluol gibt mit 1 Mol 5-Nitro-benzol-disulfonsäure-(1.3)-dichlorid eine additionelle Verbindung (s. Syst. Nr. 1537) (Bennett, Willis, Soc. 1929, 266). Liefert beim Erhitzen mit Phenylisocyanat in Gegenwart von Zirkon(IV)-chlorid auf dem Wasserbad p-Toluylsäure-anilid (Krishnamurt, J. Madras Univ. 1928, 4; C. 1929 I, 2156). Beim Erhitzen mit Phenylsenföl in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf 100° wird Thio-p-toluylsäure-anilid gebildet (Bogert, Meyer, Am. Soc. 44, 1569). Bei längerer Einw. von Aluminiumchlorid auf die Toluol-Lösung von β-Phenylhydroxylamin erst unter Kühlung, dann bei Zimmertemperatur entstehen 4'-Amino-4-methyl-diphenyl und wenig Phenyl-p-toluidin (Kliegl, Huber, B. 53, 1651). Bei der Umsetzung mit Benzoldiazoniumchlorid in Natronlauge bei 0° erhält man 2-Methyl-diphenyl, 4-Methyl-diphenyl und andere Produkte; mit 4-Brom-benzoldiazoniumchlorid entstehen unter gleichen Bedingungen 4'-Brom-2-methyl-diphenyl und Wenig 4-4'-Dimethyl-diphenyl, mit p-Toluoldiazoniumchlorid 2.4'-Dimethyl-diphenyl und Venig 4-4'-Dimethyl-diphenyl, 4-Methyl-diphenyl 2-p-Tolyl-2.3-dihydro-cumarilsäure gebildet (King, Am. Soc. 49, 564).

Biochemisches Verhalten und physiologische Wirkung.

Zersetzung von Toluol durch Bodenbakterien: Gray, Thornton, Zbl. Bakt. Parasitenk. [II] 73, 78; C. 1928 I, 1052. — Ausführliche Angaben über das physiologische Verhalten von Toluol s. bei H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 31—38. Einfluß auf die Geschwindigkeit der alkoh. Gärung: Mameli, Giorn. Chim. ind. appl. 8, 559; C. 1927 I, 1023. Einfluß auf Bact. coli: Quastel. Wooldeidge, Biochem. J. 22, 698. Melanin-Bildung in Kartoffelschnitzeln bei Gegenwart von Toluol: Boas, Merkenschlager, Bio. Z. 155, 207. Zur Stärke des Geruchs an der Luft vgl. Zwaardemaker, Perfum. essent. Oil Rec. 13, 7; C. 1922 IV, 100. Insecticide Wirkung: Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884. Zur Giftwirkung von Toluol vgl. a. Batchelor, Am. J. Hyg. 7, 285, 293; C. 1927 II, 124. Toxizität in Beziehung zur Verwendung als technisches Lösungsmittel: W. Estler in K. B. Lehmann, F. Flury, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 82, 96; Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 62.

Verwendung; Analytisches.

Verwendung als technisches Lösungs- und Verdünnungsmittel: Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 79, 228; H. GNAMM, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 74. Antiklopf-Wirkung im Verbrennungsmotor: Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 18, 274, 278; C. 1928 II, 211.

Reinheitsprüfung von Toluol: Ergänzungsbuch zum Deutschen Arzneibuch, 5. Ausgabe, [Berlin 1930], S. 448; E. Merck, Prüfung der chemischen Reagenzien, 5. Aufl. [Darmstadt 1939], S. 569. Nachweis von Toluol durch die Farbreaktion der Nitrierungsprodukte mit Alkalialkoholaten: VAN URK, Chem. Weekb. 21, 170; C. 1924 I, 2895. Nachweis in Organen durch Abdestillieren mit Wasserdampf in Tetrachlorkohlenstoff, Nitrieren mit Salpeter-

223

schwefelsäure und Ausführung von Farbreaktionen der Nitrierungsprodukte: KURODA, Bio. Z. 144, 288. Nachweis und Bestimmung von Paraffinen in Toluol durch Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure und Refraktometrie: PRITZKER, JUNGKUNZ, Ch. Z. 47, 315; C. 1924 I, 272; durch Sulfurierung mit 98%iger Schwefelsäure in Gegenwart von Silbersulfat: Manning, Soc. 1929, 1017. Zur Bestimmung von Paraffinen im Handelstoluol durch Sulfurierung vgl. a. Lewis, J. Soc. chem. Ind. 39, 50 T; C. 1920 IV, 65; Colman, J. Soc. chem. Ind. 39, 50 T; C. 1920 IV, 66. Bestimmung von Toluol in Gasen durch Überführung in Pentabromtoluol: Schulz, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 229; C. 1929 II, 772. Bestimmung neben Benzol durch Versetzen mit verd. Alkohol, Abkühlung und Messung der Trübungstemperatur: Öman, Tekn. Tidskr. 57 K, 35; C. 1927 II, 153. Bestimmung von Toluol in Benzin durch Ermittlung des spezifischen Gewichtes einer Benzinprobe vor und nach dem Schütteln mit rauchender Schwefelsäure: Winogradow, Neft. Chozjajstvo 4, 451, 454; C. 1924 I, 2555; mit Hilfe von Bestimmungen der kritischen Lösungstemperatur: Aubert, Aubert, Aubert, Aubert, Ind. Eng. Chem. 18, 694; C. 1926 II, 1357.

Additionelle Verbindungen.

Verbindungen mit Schwefeldioxyd. Durch thermische Analyse wurden die Verbindungen $C_7H_8+2\,SO_2$ (F: $-85,5^0$) und $C_7H_8+3\,SO_2$ (F: ca. -80^0) nachgewiesen (DE CARLI, R. A. L. [6] 4, 462). — Verbindung mit Silberperchlorat $C_7H_8+AgClO_4$. Zersetzt sich bei 22,6° (Hill, Miller, Am. Soc. 47, 2703).

Verbindung mit Chloroform C₇H₈ + CH₃Cl. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: -107° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 37, 420; C. 1929 II, 522).

[KOBEL]

Substitutionsprodukte des Toluols.

a) Fluor-Derivate.

2-Fluor-toluol, o-Fluor-toluol C₇H₇F = C₆H₄F·CH₈ (H 290; E I 149). B. Beim Erhitzen von o-Toluoldiazonium-borfluorid (Schiemann, B. 62, 1798). — Kp₂₆: 30°; Kp₁₇: 19° (Sch.). D^{17,3}: 1,00142 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 900,6 kcal/Mol (Swarts, C. 1908 I, 1046; R. 27 [1908], 120; vgl. Swietto-slawski, Boeinska, J. Chim. phys. 24, 546). n_C^{17,3}: 1,4671; n_D^{17,3}: 1,4716; n_D^{17,3}: 1,4824; n_Y^{17,4}: 1,4900 (Sw.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren und bei der Destillation unter Atmosphärendruck unter Abspaltung von Fluorwasserstoff (Sch.). Läßt man auf siedendes 2-Fluor-toluol Bromdampf einwirken und kocht das Reaktionsprodukt mit Ameisensäure (D: 1,2), so entstehen 2-Fluor-benzylbromid, 2-Fluor-benzylalkohol, 2-Fluor-benzaldchyd und 2-Fluor-benzoesäure (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 220). Behandelt man 2-Fluortoluol mit Salpetersäure (D: 1,51) anfangs unter Kühlung, danach auf dem Wasserbad bei 55°, so bilden sich 6-Fluor-3-nitro-toluol und geringe Mengen 6-Fluor-2-nitro-toluol (?) (Sch.). Liefert mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid 2-[3-Fluor-4-methyl-benzoyl]-benzoesäure (Hahn, Reid, Am. Soc. 46, 1646).

3-Fluor-toluol, m-Fluor-toluol $C_7H_7F=C_6H_4F\cdot CH_3$ (H 290; E I 149). B. Beim Erhitzen von m-Toluoldiazoniumborfluorid (Schiemann, B. 62, 1799). — E: —110,8° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 67; C. 1921 III, 288). Kp₇₅₈: 114—115° (Sch.). D²⁰: 0,9986; n_{α}^{∞} : 1,46483; n_{α}^{∞} : 1,46912; n_{β}^{∞} : 1,47921; n_{γ}^{∞} : 1,48791 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). — Behandelt man 3-Fluor-toluol mit rauchender Salpetersäure (D: 1,51) anfangs unter Kühlung, danach auf dem Wasserbad bei 55°, so bilden sich 5-Fluor-2-nitro-toluol und geringe Mengen 3-Fluor-4-nitro-toluol und 3-Fluor-2-nitro-toluol(?) (Sch.).

4-Fluor-toluol, p-Fluor-toluol $C_7H_7F = C_6H_4F \cdot CH_3$ (H 290; E I 149). B. Beim Erhitzen von p-Toluoldiazoniumborfluorid (Balz, Schiemann, B. 60, 1188). — Kp_{756} : 1160 (B., Sch.). D^{15,2}: 1,00068 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 900,4 kcal/Mol (Swarts, C. 1908 I, 1046; R. 27 [1908], 120; vgl. Swiętosławski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546). $n_{\alpha}^{15,3}$: 1,46608; $n_{\beta}^{15,3}$: 1,48026; $n_{\gamma}^{15,3}$: 1,48914 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 60). Fluorescenzspektrum des Dampfes im ultravioletten Gebiet: Monypeny, Russell, Soc. 1929, 2437; Tesla-Luminescenzspektrum im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: R., Stewart, Soc. 1929, 2435. — Gibt mit rauchender Salpetersäure (D: 1,51) unter Kühlung je nach den Reaktionsbedingungen 2.6-Dinitro-p-kresol und wechselnde Mengen 4-Fluor-3-nitro-toluol(?) (Sch., B. 62, 1795, 1799). Liefert mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid 2-[5-Fluor-2-methyl-benzoyl]-benzoesäure und (nicht näher beschriebene) 2-[6-Fluor-3-methyl-benzoyl]-benzoesäure (Hahn, Reid, Am. Soc. 46, 1645).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 67.

ω-Fluor-toluol, Benzylfluorid C₇H₇F = C₆H₅·CH₂F. B. Neben anderen Verbindungen beim Destillieren von Trimethylbenzylammoniumfluorid, Dimethyldibenzylammoniumfluorid oder Methyltribenzylammoniumfluorid (C. K. Ingold, E. H. Ingold, Soc. 1928, 2257). — Bewegliche Flüssigkeit von benzolähnlichem Geruch, die an der Luft nicht raucht und nicht tränenerregend wirkt. Erstarrt bei starker Kühlung zu Nadeln vom Schmelzpunkt — 35° (korr.): Kp₇₅₃: 139,8° (korr.): Kp₂₄₄₋₂₄₆: 100—100,5° (unkorr.); Kp₁₁₃₋₁₁₃: 85—86° (unkorr.): Kp₅₆: 70—71° (unkorr.): Kp_{30-30,5}: 55—56° (unkorr.): Kp₁₄: 40—40,5° (unkorr.). D^{25,3}: 1,02278; n^{∞,3}: 1,48481; n^{∞,3}: 1,484919; n^{∞,3}: 1,50014; n^{∞,3}: 1,50967. Brechungsindices für weitere Wellenlängen bei 25,3°: I., I. Ultraviolett-Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: I., I. — Zersetzt sich explosionsartig in Gefäßen aus gewöhnlichem Glas, jedoch nicht aus Jenaer oder anderen Spezialgläsern, beim Berühren mit einem mit konz. Schwefelsäure befeuchteten Glasstab oder auch bei Gegenwart von Fluorwasserstoff in Platingefäßen; dabei entsteht unter Fluorwasserstoff-Entwicklung ein Kohlenwasserstoff oder ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen (C₇H₆)_x (glasartig; weder krystallisierbar noch destillierbar; schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol). Wird beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol nicht verändert. Gibt beim Nitrieren mit absol. Salpetersäure in Acetanhydrid bei 25—30° ein nur teilweise trennbares Gemisch von 2-, 3- und hauptsächlich 4-Nitrobenzylfluorid. Geht bei 6-stdg. Kochen mit 10% iger Kaliumcarbonat-Lösung zum Teil in Benzylalkohol über. Bei 1-stdg. Kochen mit Natriumäthylat-Lösung entsteht in geringer Menge Äthylbenzyläther, bei 20-stdg. Erwärmen mit Trimethylamin in Alkohol auf ca. 45° in sehr geringer Menge Trimethylbenzylammoniumfluorid.

2.5-Diffuor-toluol C₇H₉F₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Fluor-2-methyl-benzoldiazoniumborfluorid (Schlemann, B. 62, 1804). — Schwach toluolähnlich, etwas stechend riechende Flüssigkeit. F: ca. —35°. Kp₇₇₅: 117°.

ω.ω-Difluor-toluol, Benzylidenfluorid $C_7H_6F_2 = C_6H_5 \cdot CHF_2$ (H 290; E I 149). B. Bei der Hydrierung von ω.ω-Difluor-ω-chlor-toluol in Gegenwart von Platinschwarz, neben anderen Produkten (Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 410; C. 1921 III, 333). — D^{20} : 1,13572; n_{∞}^{∞} : 1,45374; n_{∞}^{∞} : 1,45775; n_{∞}^{β} : 1,46723; n_{∞}^{γ} : 1,47543 (Sw., J. Chim. phys. 20, 65). — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz Difluormethyl-cyclohexan und etwas Methylcyclohexan (Sw., Bl. Acad. Belgique 1920, 408; C. 1921 III, 33).

ω.ω.ω-Trifluor-toluol, Benzotrifluorid $C_7H_5F_3 = C_6H_5 \cdot CF_3$ (H 290; E I 149). B. Zur Bildung aus Benzotrichlorid und Antimontrifluorid vgl. Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 389; C. 1921 III, 32. — E: —29,05° ± 0,05°; Kp₇₅₉₋₆: 102,5—103,2° (Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 390; C. 1921 III, 32). D¹³⁻³: 1,19040 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 65). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 808,6 kcal/Mol (Swarts, C. 1906 II, 1567; R. 25 [1906], 422; s. bei Swiętosławski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546). n_5^{13-3} : 1,41486; n_5^{13-3} : 1,42287; n_7^{13-3} : 1,42918 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 65). — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz Trifluormethyl-cyclohexan (Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 407; C. 1921 III, 33). Wird durch längeres Erhitzen mit Eisen oder Kupfer auf 350° nicht angegriffen, ebenso führt 15-tägiges Erhitzen mit 2n-Salzsäure im Rohr auf 150° nur zu unbedeutenden Veränderungen; bei 48-stdg. Erhitzen mit der 4-fachen Menge Bromwasserstoffsäure (D: 1,79) auf 160° in Gegenwart von amorpher Kieselsäure entsteht in quantitativer Ausbeute Benzoesäure (Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 391; C. 1921 III, 32). Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,495) bei 0° fast ausschließlich ω.ω.ω.Trifluor-3-nitro-toluol (Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 395; C. 1921 III, 32).

3. ω . ω . ω -Tetrafluor-toluol, 3-Fluor-benzotrifluorid $C_7H_4F_4=C_6H_4F\cdot CF_8$. B. Durch Diazotieren von 3-Trifluormethyl-anilin in flußsaurer Lösung (SWARTS, J. Chim. phys. 20, 74). — Kp: 101,2°. D^{18,9}: 1,3021. $n_{\pi}^{6,9}$: 1,39863; $n_{\beta}^{6,9}$: 1,40947; $n_{\gamma}^{16,9}$: 1,41620.

b) Chlor-Derivate.

2-Chlor-toluol, o-Chlor-toluol C,H,Cl = C,H,Cl·CH₃ (H 290; E I 149). B. Zur Bildung aus Toluol und Chlor in Gegenwart von Jod und Eisen vgl. GINDRAUX, Helv. 12, 925; in Gegenwart von Eisen im diffusen Licht vgl. Wahl, Normand, Vermeylen, C. r. 174, 946; Bl. [4] 31, 576. Bei der Einw. von Chlor auf Toluol in Gegenwart von Blei(II)-chlorid bei 100° unter Rühren, neben 4-Chlor-toluol und wenig Benzylchlorid (W., N., V.). Konnte aus Toluol und (NH₄)₂PbCl₆ nach Seyewetz, Biot, C. r. 135 [1902], 1121 nicht erhalten werden (W., N., V.). Neben 4-Chlor-toluol aus Toluol bei der Einw. der herechneten Menge Sulfurylchlorid und wenig Dischwefeldichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 70° (SILBERRAD, Soc. 127, 2680). Bei tropfenweiser Zugabe von Toluol zu Pyrosulfurylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei —5° bis 0°, neben anderen Produkten

2-CHLOR-TOLUOL

(STEINKOFF, BUCHHEIM, B. 54, 2967). Zur Bildung aus o-Toluoldiazoniumchlorid und Kupfer(I)-chlorid vgl. W., N., V.; BRYDÓWNA, Roczniki Chem. 7, 440; C. 1928 I, 2820. Bei allmählicher Einw. von Kupferhydrid auf o-Toluoldiazoniumchlorid in Salzsäure bei 0° (NEGGI, MITRA, Soc. 1928, 1332). Trennung von 4-Chlor-toluol durch unvollständige Sulfurierung und nachfolgende Spaltung der als Hauptprodukt entstandenen 6-Chlor-toluol sulfonsäure-(3): W., N., V.; Soc. St. Denis, W., D. R. P. 376634; C. 1923 IV, 577; Frdl. 14, 377.

F: —36,5° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 505; C. 1928 I, 27), —35,1° (Wahl, Normand, Vermeylen, C. r. 174, 948; Bl. [4] 31, 572). E: —36,5° (Ti., Hennaut-Roland, J. Chim. phys. 27, 410). Kp_{760·4}: 158,4—158,7° (korr.) (W., N., V.); Kp₇₆₀: 157,2° (Ti.), 159,15° (Ti., H.-R.), 159,3° (Lecat, R. 46, 243). Abbängigkeit des Siedepunkts vom Druck: Ti., H.-R. D°: 1,10180; D°: 1,08729; D°: 1,07279 (Ti., H.-R.); D°: 1,0807 (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 16); D°: 1,0843 (W., N., V.); D°: 1,0770 (v. Auwers, A. 422, 164); D°: 1,044 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332). Viscosität bei 15°: 0,01037, bei 30°: 0,0887 g/cm sec (Ti., H.-R.). Oberflächenspannung bei 15°: 33,99, bei 20°: 33,44, bei 30°: 32,33 dyn/cm (Ti., H.-R.). Zur Schmelzwärme vgl. Linard, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 372; C. 1926 I, 2427. Verdampfungswärme bei 158,07°: 72,61 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). n°: 1,52322; n°: 1,52827; n°: 1,53997; n°: 1,55051 (Ti., H.-R.). Brechungsindices für verschiedene Helium-Linien bei 15°: Ti., H.-R. n°: 1,5244 (W., W.), 1,5275 (Gindraux, Helv. 12, 925); n°: 1,5204; n°: 1,5247; n°: 1,5370; n°: 1,5374; n°: 1,5474; n°: 1,5192; n°: 1,5236; n°: 1,5357; n°: 1,5459 (v. Au.). Tesla-Luminescenzspektrum im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Russell, Stewart, Soc. 1929, 2435. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 2-Chlor-toluol: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332. Dielektr. Konst. bei 20° (λ = 4,5 m): 4,45 (W., W.); bei 58° (λ = 95 m): 4,16 (Kerr). Dipolmoment μ × 10¹s: 1,39 (verd. Lösung in Benzol) (W., W.). Thermische Analyse des binären Systems mit Chlorbenzol (Eutektikum bei —70,7° und 40,6 Mol-% 2-Chlor-toluol): L. Thermische Analyse des binären Systems mit 4-Chlor-toluol: Wahl, Normand, Vermeylen, C. r. 174, 948; Bl. [4] 31, 575. Azeotrope Gemische, die 2-Cblor-toluol enthalten, s. in untenstehender Tabelle. Dichte einiger Lösungen in Benzol bei 19° und 20°: W., W. Dicbte D°: von Gemischen mit 4-Chlor-toluol: W., N., V. Brechungsindices einiger Lösungen in Benzol bei 20°: W., W. Diebte D°: von Gemischen mit 4-Chlor-toluo

Komponente	Kp760	Gehalt an 2-Chlor-toluol in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀	Gehalt an 2-Chlor-toluol in Gew%
α-Dichlorhydrin 3) .	158,0	85	Buttersäure 3)	154,0	ca. 73
Ameisensäurc 4)	100,2	17	Isobuttersäure 3) .	ca. 150	58
Acetamid 2)	157,8	92	Isovalcriansäure 4).	157,7	88
Bromessigsäureäthyl-			Oxalsäuredimethyl-	,	
ester 2)	154	45	ester 3)	155,0	68
Propionsäure 3)	139.4	33	Camphen 3)	ca. 158	
Propionsäureisoamyl-	,		Cyclohexanol 1)	155.5	62
ester 3)	158.0	60	Furfurol ²)	155,2	ca. 68

¹⁾ LECAT, R. 46, 243. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 110, 112, 153. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 116, 117, 118, 120, 121. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 20.

Gibt beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 260° in Gegenwart von Sodalösung 2-Chlor-benzoesäure, (nicht isolierten) 2-Chlor-benzaldehyd und geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (SCHRADER, Abh. Kenntnis Kohle 4, 325; C. 1921 I, 537). Gibt beim Leiten im Gemisch mit Luft über Zinnvanadat bei 285—290° 2-Chlor-benzoesäure (Maxted, Dunsby, Soc. 1928, 1441). Wird beim Erhitzen mit Brom bei allmählicher Zugabe eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Nitrosulfonsäure zu 2-Chlor-benzoesäure oxydiert (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 285; C. 1928 I, 489). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in flüssigem Ammoniak Toluol und o-Toluidin (Kraus, White, Am. Soc. 45, 773). Liefert bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 8—10° und nachfolgendem Erhitzen auf dem Wasserbad als Hauptprodukt 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol, ferner 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol, 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol und sehr geringe Mengen 6-Chlor-2.4-dinitro-toluol (Morgan, Drew, Soc. 117, 784). Gibt mit Dischwefeldichlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium x-Diehlorx-dimethyl-thianthren (Syst. Nr. 2676) (Rây, Soc. 119, 1963). Liefert bei längerer Einw.

auf α.α'-Dichlor-dimethyläther in Gegenwart von Zinkchlorid-monohydrat 3-Chlor-4-methyl-1-chlormethyl-benzol (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 524). Liefert mit Phthalsäure-anhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid hauptsächlich 2-[4-Chlor-3-methyl-benzoyl]-benzoesäure und weniger 2-[2-Chlor-3-methyl-benzoyl]-benzoesäure (Keimatsu, Hirano, J. pharm. Soc. Japan 49, 18; C. 1929 I, 2532). Reagiert mit p-Toluolsulfonsäure-chlorid in Petroläther bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 50° unter Bildung von 4-Chlor-3.4'-dimethyl-diphenyl-sulfon (Steinkoff, Buchheim, B. 54, 2966). Gibt bei 16-stdg. Erhitzen mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Natrium in Toluol auf 100—105° Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-o-tolyl-carbinol, Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-benzyl-earbinol und wenig 4-Dimethylamino-benzoesäure (Rodd, Linch, Soc. 1927, 2176).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 72.

3-Chlor-toluol, m-Chlor-toluol $C_7H_7Cl = C_8H_4Cl \cdot CH_3$ (H 291; E I 150). B. Bei all-mählicher Einw. von Kupferhydrid auf m-Toluoldiazoniumchlorid in Salzsäure bei 0° (Neogr, MITRA, Soc. 1928, 1332). — $D_2^{p,3}$: 1,0797; $D_2^{p,3}$: 1,0760 (v. Auwers, A. 422, 164); $D_2^{p,2}$: 1,035 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332). $n_α^{13,9}$: 1,5210; $n_0^{13,9}$: 1,5254; $n_p^{13,9}$: 1,5375; $n_γ^{13,9}$: 1,5480; $n_α^{13,7}$: 1,5182; $n_p^{13,7}$: 1,5225; $n_p^{13,7}$: 1,5347; $n_γ^{13,7}$: 1,5451 (v. Au.). Tesla-Luminescenz-Spektrum im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Russell, Stewart, Soc. 1929, 2435. Dielektr-Konst. bei 20° (λ = 4,5 m): 5,55 (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18); bei 58° (λ = 95 m): 5,04 (Kerr). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,60 (verd. Lösung in Benzol): W., W. Diehte einiger Lösungen in Benzol bei 20°: W., W.

Gibt beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 260° in Gegenwart von Sodalösung 3-Chlor-benzoesäure, (nicht isolierten) 3-Chlor-benzaldehyd und geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 325; C. 1921 I, 537). Wird durch Hydrazinhydrat bei Gegenwart von Palladium in alkoh. Kalilauge zu Toluol reduziert (Busch, Schmidt, B. 62, 2617). Liefert beim Kochen mit der berechneten Menge Brom 3-Chlor-benzylbromid (Oxford, Robinson, Soc. 1927, 2241). Gibt bei der Einw. von Chlorsulfonsäure und nachfolgendem Behandeln mit Phosphorpentachlorid 5-Chlor-toluolsulfochlorid-(2) (Gerver, Versl. Akad. Amsterdam 30, 236; C. 1922 I, 1229). Liefert mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid hauptsächlich 2-[4-Chlor-2-methylbenzoyl]-benzoesäure und geringere Mengen 2-[2-Chlor-4-methyl-benzoyl]-benzoesäure (Keimatsu, Hirano, Tanabe, J. pharm. Soc. Japan 49, 87; C. 1929 II, 1536).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffehemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 72.

4-Chlor-toluol, p-Chlor-toluol C₇H₇Cl = C₆H₄Cl·CH₃ (H 292; E I 150). B. Bei der Chloricrung von kaltem Toluol in Gegenwart von Eisen im diffusen Licht, neben 2-Chlortoluol (Wahl, Normann, Vermeylen, C. r. 174, 946; Bl. [4] 31, 576). Zur Bildung aus Toluol und Chlor in Gegenwart von Jod und Eisen vgl. Gindraux, Helv. 12, 925. Bei der Einw. von Chlor auf Toluol in Gegenwart von Blei(II)-chlorid bei 100° unter Rühren, neben überwiegenden Mengen 2-Chlor-toluol und wenig Benzylchlorid (W., N., V.). Neben 2-Chlortoluol bei der Einw. der berechneten Menge Sulfurylchlorid und wenig Dischwefeldiehlorid auf Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 70° (Silberrad, Soc. 127, 2680). Bei tropfenweiser Zugabe von Toluol zu Pyrosulfurylehlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei —5° bis 0°, neben anderen Produkten (Steinkopf, Buchheim, B 54, 2967). Bei der elektrolytischen Reduktion von 4-Chlor-benzaldehyd in saurer Lösung an einer Kupferkathode (Law, Soc. 99, 1114). Bei der Einw. von Kupferhydrid auf p-Toluoldiazoniumchlorid in Salzsäure bei 0° (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). In geringer Menge beim Eintragen des Doppelsalzes aus p-Toluoldiazoniumchlorid und Blei(IV)-ehlorid in Naphthalin bei 150° (Sakellarios, B. 56, 2539). Aus dem p-Toluoldiazoniumsalz der trichlorohydroxoarsenigen Säure CH₃·C₆H₄·N₃·[AsCl₃·OH] beim Erhitzen über 100°, neben p-Tolylarsenoxyd (Földi, B. 56, 2497). Bei der Einw. von Benzolsulfochlorid auf p-Tolylmagnesiumbromid in Äther unter Kühlung mit Kältemischung (Gilman, Fothergill, Am. Soc. 51, 3506). Trennung von 2-Chlor-toluol durch unvollständige Sulfurierung, wobei hauptsächlieh 2-Chlor-toluol angegriffen wird: W., N., V.; Soc. St. Denis, W., D. R. P. 376634; C. 1923 IV, 577; Frdl. 14, 377.

517; Frdl. 14, 311.

F: 7,8° (Wahl., Normand, Vermeylen, C. r. 174, 948; Bl. [4] 31, 574). Kp₇₆₄: 163,5° (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1175); Kp₇₆₀: 162,4° (Lecat, R. 46, 245); Kp₇₅₀., : 161,7—162,2° (W., N., V.). $D_{\infty}^{\text{m.s.}}$: 1,0714 (W., N., V.); $D_{\infty}^{\text{m.s.}}$: 1,0651 (v. Auwers, A. 422, 164); $D_{\infty}^{\text{m.s.}}$: 1,031 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3 [1927], 332). Oberflächenspannung zwischen 25° (32,24 dyn/cm) und 151° (19,11 dyn/cm): S., Soc. 125, 1175. Parachor: S., Soc. 125, 1182; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Verdampfungswärme bei 160,38°: 73,14 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). $n_{0}^{\text{m.s.}}$: 1,5223 (Gindraux, Helv. 12, 925); $n_{0}^{\text{m.s.}}$: 1,5150: $n_{0}^{\text{m.s.}}$: 1,5193; $n_{0}^{\text{m.s.}}$: 1,5315;

 $n_{\gamma}^{34.35}$: 1,5416 (v. Au.). Tesla-Luminescenz-Spektrum im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Russell, Stewart, Soc. 1929, 2435. Dielektr.-Konst. bei 20° ($\lambda=4.5$ m): 6,08 (Walden, Werner, Ph. Ch. [B] 2, 18); bei 58° ($\lambda=95$ m): 5,55 (Kerr). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,74 (verd. Lösung in Benzol) (W., W.). Tbermische Analyse des binären Systems mit 2-Chlor-toluol (Eutektikum bei —49,8° und 27 Gew.-% 4-Chlor-toluol): W., N., V. Azeotrope Gemische, die 4-Chlor-toluol enthalten, siebe in der untenstehenden Tabelle.

Komponente	Kp ₇₆₀	Gehalt an 4-Chlor-toluol in Gew%	Komponente	Kp760	Gehalt an 4-Chlor-toluol in Gew%
α-Dichlorhydrin ²) . Ameisensāure ³) Acetamid ¹) Propionsāure ²) Isoamylpropionat ²) Buttersāure ²) Isobuttersāure ²)	160,0 100,5 159,5 139,8 159,0 155,7 151,5	78 12 91,5 ca. 25 68 53	Isovaleriansäure ³). Dimethyloxalat ²). Camphen ¹) Cyclohexanol ¹) Phenol ²) Furfurol ¹)	160,5 156,6 ca. 158 156,5 161,5 157,8	85 70 45 ca. 88 ca. 55

LBCAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 110, 111, 153, 155.
 L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 117, 119, 120.
 L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22.

Dichte einiger Lösungen in Benzol bei 20° : W., W. Dichte D_{20}^{∞} von Gemischen mit 2-Chlortoluol: W., N., V. Brechungsindices von Gemischen mit 2-Chlortoluol: G. Dielektr-Konst. einiger Lösungen in Benzol bei 20° : W., W.

Bei 2jäbrigem Aufbewabren von 4-Chlor-toluol mit Wasser und einer Spur Jod im Sonnenlicht entstehen geringe Mengen Toluol, 4-Chlor-benzoesäure und sehr wenig 1.2-Bis-[4-chlor-phenyl]-äthan (SILBERRAD, Soc. 125, 2197). Gibt beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 260° in Gegenwart von Sodalösung 4-Cblor-benzoesäure (nicht isolierten) 4-Cblor-benzaldehyd und geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (SCHRADER, Abh. Kenntnis Kohle 4, 325; C. 1921 I, 537). Liefert bei der elektrolytischen Oxydation an einer Bleianode in verd. Schwefelsäure oder Aceton + verd. Schwefelsäure bei ca. 12° im von der Stromdiehte abbängigen Verhältnis 4-Chlor-benzaldelyd und 4-Chlor-benzoesäure, neben anderen Produkten, in verd. Sodalösung bei 60° nur 4-Chlor-benzoesäure (Fichter, Adler, Helv. 9, 281). Wird durch Natrium in flüssigem Ammoniak zu Toluol und p-Toluidin(?) reduziert (Kraus, White, Am. Soc. 45, 774). Die Nitrierung liefert in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 64—65% 4-Chlor-2-nitro-toluol und 35—36% 4-Chlor-3-nitro-toluol, in Gegenwart von Pbosphorpentoxyd und Acetanhydrid gleiebe Teile der Reaktionsprodukte (Hodgson. Anderson, Soc. 125, 2196; H., J. Soc. Dyers Col. 41, 329; C. 1926 II, 1526). Überführung in p-Toluylsäure durch Leiten mit feuchtem Kohlenoxyd und in p-Toluidin durch Leiten mit Kohlenoxyd und Ammöniak über Bimstein-Metall-Katalysatoren im elektrischen Ofen: Dieterle, Eschenbach, Ar. 1927, 193, 195. Liefert bei 40-tägiger Einw. von technischem Stickstofftetroxyd 4-Chlor-benzoesäure und andere Produkte (Schaarschmidt, Smolla, B. 57, 39; vgl. Sch., Z. ang. Ch. 36, 535). Gibt mit Dischwefeldichlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium 4.5-Dichlor-1.8-dimethyl-thiantbren (Syst. Nr. 2676) (Râx, Soc. 119, 1963).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 72.

 ω -Chlor-toluol, Benzylchlorid $C_7H_7Cl = C_6H_5 \cdot CH_2Cl$ (H 292; E I 151).

Bildung und Darstellung.

Neben anderen Produkten beim Einleiten von Cblorwasserstoff in Gegenwart von wasserfreiem Zinkcblorid in eine Benzol-Suspension von wäßr. Formaldehyd, Paraformaldehyd oder Hexametbylentetramin unter Kühlung oder bei 60° (Stephen, Short, Gladdehyd, Soc. 117, 518; Bert, C. r. 186, 373; Blanc, Bl. [4] 33, 314; C. 1923 I, 1571). Aus Benzol und Bis-chlormethyläther oder Chlordimethyläther in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid oder Zinkcblorid-monobydrat (St., Sh., Gl.). Durch Chlorierung von Toluoldampf bei Tagesliebt oder Kunstlicht unterhalb des Siedepunktes des Benzylchlorids (Zelinsky, Schering-Kahlbaum A. G., D. R. P. 478084; C. 1929 II, 1216; Frdl. 16, 335). Einfluß verschiedener Katalysatoren auf die Bildung durch Cblorierung von Toluol: O. Silberrad, C. A. Silberrad, Parke, Soc. 127, 1724; S., S., Soc. 127, 2449. Bei der Einw. von

Chlorstickstoff auf Tolnol, neben anderen Produkten (Coleman, Noyes, Am. Soc. 43, 2215). Bei der Einw. von Aluminiumehlorid auf Beuzylalkohol in Petroläther oberhalb 40°, neben anderen Produkten (Huston, Am. Soc. 46, 2778). Neben Benzoesäure beim Behandeln von Beuzylbenzoat mit 5 Mol Sulfurylchlorid (Durrans, Soc. 123, 1424). — Zur teehnisehen Darstellung vgl. Lorges, Rev. Chim. ind. 34, 10, 50; C. 1925 I, 2655.

Physikalische Eigenschaften.

Kp₇₈₀: 179,3° (Lecat, R. 46, 243); Kp₂₈₁: 141°; Kp₁₈₃: 128°; Kp₁₁₁: 118°; Kp₅₉: 100°; Kp₁₁: 66° (Lorges, Rev. Chim. ind. 34 [1925], 50); Kp₁₁: 61—62° (Conant, Hussey, Am. Soc. 47, 485); Kp₈: 57—58° (C., Kirner, Am. Soc. 46, 241). D₁°: 1,1050; D₂°°: 1,0870 (Pound, J. phys. Chem. 30, 793). Oberflächenspannung bei 13°: 38,3 dyn/cm (P.). Intensität und Depolarisation des zerstreuten Lichts bei der Streuung an flüssigem Benzylehlorid: Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Banersee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; an Benzylehlorid-Dampf: Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Ramanspektrum: Dadieu, Kohlrausch, M. 53/54, 289; Petrikaln, Ph. Ch. [B] 3, 362; P., Hochberg, Ph. Ch. [B] 4, 302. Fluoreseenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2002. Zum Dipolmoment vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2163. Magnetisehe Doppelbrechung: Raman, Krishnan, Pr. roy. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127.

Benzylchlorid löst sich unterhalb — 20° im gleichen Volumen Petroläther (Prins, R. 42, 26). Benzylchlorid bildet azeotrope Gemische mit α-Diehlorhydrin (Kp₇₆₀: 168,9°; 43 Gew. % Benzylchlorid) (Lecat, R. 46, 243), mit Oetanol-(2) (Kp₇₆₀: 176,5°) und α-Bromisobuttersäure-äthylester (Kp₇₆₀: ca. 173,5°; ca. 40 Gew. % Benzylchlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 68, 112), mit Terpinen (Kp₇₆₀: 176,9°; ca. 70 Gew. % Benzylchlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 115), mit Buttersäure (Kp₇₆₀: 160,8°; 35 Gew. % Benzylchlorid), Isobuttersäure (Kp₇₆₀: 153,5°; 20 Gew. % Benzylchlorid) und n-Capronsäure (Kp₇₆₀: 179,0°; ca. 97 Gew. % Benzylchlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 18, 20, 110). Grenzflächenspannung gegen Wasser bei 30°: POUND, J. phys. Chem. 30, 793, 811. Adsorption des Dampfes ah Kohle: Herbst, Bio. Z. 115, 216; Alexe-Jewski, Ж. 55, 417; C. 1925 II, 642; an Faserstoffen: A., Z. prikl. Chim. 1, 187; C. 1929 II, 708. Art und Geschwindigkeit der Ansbreitung auf Wasser: RAMDAS, Indian J. Phys. 1, 20; C. 1926 II, 1935.

Chemisches Verhaiten.

Entzündungstemperatur in Luft: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 20, 814; C. 1928 II, 1986. Benzylchlorid liefert beim Überleiten mit Wasserdampf und Luft über mit Vanadium(V)-oxyd imprägnierten Bimsstein bei 360-380° hauptsäehlich Benzaldehyd und wenig Benzoesäure (Schorigin, Kisber, Smoljankowa, %, prikl. Chim. 2, 150; C. 1929 II, 730). Gibt beim Kochen mit Natriumdichromat und Natriumearbonat in wäßr. Lösung Benzaldehyd (Blanc, D. R. P. 347583; C. 1922 II, 1138; Frdl. 13, 1107). Reagiert mit Natrium unter intermediarer Bildung von Natriumbenzyl (SCHLUBACH, GOES, B. 55, 2890, 2900). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in flüssigem Ammoniak einen weißen Niederschlag (Kraus, White, Am. Soc. 45, 773; vgl. a. Dains, Brewster, Am. Soc. 42, 1578). Liefert bei der Behandlung mit Magnesium in Äther, besonders gut bei Gegenwart von Katalysatoren wie Kupfer(II)-chlorid, Quecksilber(II)-bromid, Eisenehlorid oder Eisenbromid Dibenzyl (Michailenko, Protassowa, 3K. 53, 347; C. 1923 III, 1014). Gibt beim Koehen mit Zinkstaub und Alkohol Toluol und Äthylbenzyläther (Ch. K. Ingold, E. H. Ingold, Soc. 1928, 2259). Liefert beim Erhitzen mit zuvor im Wasserstoff-Strom auf 500° erhitztem Aluminium auf 2000 Dibenzyl (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 107; C. 1928 I, 2371). Beim Chlorieren von Benzylehlorid in Gegenwart von Jod bei 30-40° entsteht außer 4-Chlorbenzylchlorid auch 2-Chlor-benzylchlorid (OLIVIER, R. 41, 419). Reaktion mit Stickstoff-trichlorid: Coleman, Noyes, Am. Soc. 43, 2216. Zum Verhalten bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) in Gegenwart und Abwesenheit von Aeetanhydrid vgl. Flürschem, Holmes, Soc. 1928, 1611. Über die Reaktion mit Wasser und ihre Deutung als Grenzfläehenreaktion sowie die Rolle, die die Dampfphase dabei spielt, vgl. HARKER, Soc. 125, 500. Zur Geschwindigkeit der Reaktion mit Wasser bei ca. 1000 vgl. v. Braun, Moldaenke, B. 56, 2169. Gesehwindigkeit der Hydrolyse von Benzylchlorid bei verschiedenen Temperaturen und Konzentrationen durch 50 %igen Alkohol und wäßrig alkoholische Schwefelsäure: OLIVIER, R. 41, 304; O., BERGER, R. 41, 639; durch wäßr. Aceton: O., R. 48, 234. Wird durch 80 %ige Schwefelsaure unter Entwicklung von Chlorwasserstoff und Bildung eines unlöslichen Rückstandes zersetzt (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 519). Zur Überführung in Benzylalkohol durch Kochen mit Alkalien vgl. Gomberg, Buchler, Am. Soc. 42, 2071. Gesehwindigkeit der Umsetzung bei verschiedenen Temperaturen und Konzentrationen mit Wasser, Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in Alkohol: Petrenko-KRITSCHENKO, ОРОТЕКІ, В. 59, 2136; Ж. 59, 316; mit Pyridin und Piperidin in Alkohol und Benzol sowie mit kolloidalem Silber in 80 %igem Alkohol: P.-K., B. 61, 846; 3K. 61, 29;

mit Natriummethylat-Lösung und mit Pyridin, auch bei Gegenwart anderer Verbindungen: Tronow, Gerschewitsch, M. 60, 173; C. 1928 II, 771; vgl. a. Tr., M. 58, 1286; C. 1927 II, 1145; mit Natriumäthylat-Lösung: v. Braun, Engel, A. 436, 320; Kindler, A. 452, 119; mit Trimethylamin in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: McCombie, Scarborough, SMITH, Soc. 1927, 808, 809. Bei der Einw. von 1 Mol Benzylchlorid auf 5 Mol Ammoniumcarbonat in wäßr. Lösung bei 85—90° entstehen ca. 16% Benzylamin, 20% Dibenzylamin, 44% Tribenzylamin (Gomberg, Buchler, Am. Soc. 42, 2069). Liefert beim Kochen mit der äquimolekularen Menge Hydrazinhydrat in Alkohol überwiegend Tribenzylhydrazin, ferner N.N.Dibenzyl-hydrazin und wenig Tetrabenzylhydrazin (KENNER, WILSON, Soc. 1927, 1110). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 25°: Conant, KIRNER, Am. Soc. 46, 248; C., K., Hussey, Am. Soc. 47, 588; vgl. dagegen van Duin, Am. Soc. 47, 586; mit Kaliumjodid bei 25°, 30° und 50° und mit Natrium- und Lithiumjodid in Aceton bei 25° und 30°: C., H., Am. Soc. 47, 485. Optimale Konzentration von Benzylchlorid für die Darstellung von Benzylmagnesiumchlorid: GILMAN, VANDERWAL, Bl. [4] 45, 642. Konkurrierende Einw. von Benzylchlorid und Butylbromid auf Magnesium in Ather: RUDD, TURNER, Soc. 1928, 688. Liefert bei der Einw. von Zirkon(IV)-chlorid in Schwefelkohlenstoff ein gelbes Kohlenwasserstoff-Gemisch von der wahrscheinlichen Zusammensetzung (C₇H₆)_x (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156). Die Einw. von fein gepulvertem Eisenpyrit, Markasit oder Molybdänit oder von geringen Mengen Eisenchlorid auf Benzylchlorid bei ca. 50° führt unter starker Chlorwasserstoff-Entwicklung zu einem dicken Öl (SMYTHE, Soc. 121, 1272). Verhalten gegen verschiedene Metalle: Lorges, Rev. Chim. ind. 34 [1925], 13.

Benzylchlorid liefert mit sek. Butylbromid und Natrium bei Zusatz einiger Tropfen Essigester in siedendem Ather geringe Mengen 2-Benzyl-butan (Glattfell), Cameron, Am. Soc. 49, 1045). Kondensiert sich mit Benzol zu Diphenylmethan: beim Kochen mit zuvor im Wasserstoff-Strom auf 500° erhitztem Aluminium (Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 108; C. 1928 I, 2371) oder mit Chrompulver (Chakrabarty, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 501), ferner bei der Einw. der Aluminiumchloridverbindung des Nitrobenzols bei 30° (Olivier, R. 45, 818) oder von Zirkon(IV)-chlorid (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156). Liefert beim Kochen mit Benzol in Gegenwart von Titan(IV)-chlorid Diphenylmethan, 1.4-Dibenzyl-benzol, 1.3-Dibenzyl-benzol und andere Produkte (Stadnikow, Kaschtanow, B. 61, 1390; ж. 60, 1119), in Gegenwart von Eisenpyriten Diphenylmethan, 1.2-Dibenzyl-benzol, 1.4-Dibenzyl-benzol, geringe Mengen eines Tetrabenzylbenzols und andere Kohlenwasserstoffe (Smythe, Soc. 121, 1276). Kondensiert sich mit Naphthalin und anderen mehrkernigen aromatischen Kohlenwasserstoffen in der Hitze, am besten bei Gegenwart von Chlorwasserstoff, unter Bildung von öl- und harzartigen Produkten (Höchster Farbw., D. R. P. 400312, 416904, 417442; C. 1925 I, 307; II, 2101; 1926 I, 508; Frdl. 14, 674; 15, 1149, 1150). Gibt bei der Einw. auf Naphthalin in Gegenwart von Zinkchlorid - und 2-Benzyl-naphthalin, 1.8-Dibenzyl-naphthalin, zwei isomere Benzylnaphthaline vom Schmelzpunkt 132° und 88° und β.β-Dinaphthyl in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen (Dziewoński, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 283; C. 1929 I, 1104; vgl. Dz., Dziectelewski, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 277; C. 1928 I, 57). Liefert mit Dibenzyl bei ca. 150°, am besten in Gegenwart von etwas Zinkstaub, 4-Benzyl-dibenzyl (Fuson, Am. Soc. 48, 2941).

Geschwindigkeit der Reaktionen mit Natriummethylat und Natriumäthylat s. o. Benzylchlorid gibt beim Erhitzen mit Phenol auf ca. 150—180° oder besser in Gegenwart von Kupferbronze auf 115—120° (Gomberg, Buchler, Am. Soc. 42, 2067) oder bei der Umsetzung in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Petroläther (Huston, Am. Soc. 46, 2778) 4-Benzyl-phenol, beim Erhitzen in 38 %iger Salzsäure im Rohr auf 100° 4-Benzyl-phenol, 2.4(?)-Dibenzyl-phenol und andere Produkte (v. Braun, Reich, A. 445, 232), beim Erhitzen in Gegenwart von Zinkchlorid auf 100° 2-Benzyl-phenol, 4-Benzyl-phenol und 2.4-Dibenzyl-phenol (Short, Stewart, Soc. 1929, 555). Reagiert mit Phenolaten in Wasser, Alkohol oder Methanol unter Bildung der entsprechenden Benzyläther (Claisen, A. 442, 237; G., B.; Short, Stewart, Soc. 1929, 554). Beim Erhitzen mit Natriumphenolat oder Natriumdraht und Phenol in Toluol erhält man 2-Benzyl-phenol (Cl.) sowie Phenylbenzyläther und 2.6-Dibenzyl-phenol (Sh., St.). Reagiert analog mit p-Kresol (Cl.). Beim Erhitzen mit der Natriumverbindung des α-oder β-Naphthols in Toluol erhält man 2-Benzyl-phenol (D.) bzw. 1-Benzyl-α-naphthol-(2) (Cl.), beim Kochen in wäßrig-alkaliseher Lösung entsteht daneben noch Benzyl-α-naphthyl-āther bzw. Benzyl-β-naphthyl-āther (G., B.; vgl. Cl.). Läßt man die Natriumverbindung des Guajacols auf Benzylchlorid in Toluol einwirken, so entsteht als Hauptprodukt Guajacolbenzyläther und nur wenig 3(?)-Benzylguajacol (Cl.). Liefert beim Erwärmen mit Resorcin bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Nitrobenzol 2.4-Dioxy-diphenylmethan (Klarmann, Am. Soc. 48, 792). Gibt beim Erwärmen mit Hydrochinonmonomethyläther in Gegenwart von Zinkchlorid auf 100° 2-Oxy-5-methoxy-diphenylmethan (Short, Stewart, Soc. 1929, 559). Gibt mit Bis-chlormethyl-

äther in Gegenwart von Zinkchlorid bei 30-356 1.4-Bis-chlormethyl-benzol (STEPHEN. SHORT, GLADDING, Soc. 117, 519). Bei 8-stdg. Erhitzen mit Natriumacetylaceton auf 160-200° entstehen ms. Benzyl-acetylaceton und wenig ms. ms. Dibenzyl-acetylaceton (MORGAN, TAYLOR, Soc. 127, 801). Bei längerem Erhitzen mit Natrium-ms-benzyl-acetylaceton auf 200-210° entsteht ms.ms-Dibenzyl-acetylaceton (M., T.). Zur Reaktion von Benzylchlorid mit 4-Nitro-benzaldehyd in siedender methylalkoholischer Kalilauge vgl. Bergmann, Hervey, B. 62, 907; Kleucker, B. 62, 2587.

Die Umsetzung von Benzylchlorid mit Kaliumcyanid zu Benzylcyanid in siedendem Alkohol wird durch Kupfer(I)-cyanid und ultraviolettes Licht gefördert (Rosenmund, LUXAT, TIEDEMANN, B. 56, 1956). Benzyleyanid bildet sich auch aus Benzylehlorid und cinem geringen Überschuß an Kaliumeyanid bei 1-stdg. Kochen in wäßr. Lösung (Gomberg, Buchler, Am. Soc. 42, 2069). Liefert mit Natriumacetessigester in Alkohol Benzyl- und Dibenzylacetessigester (Ehrlich, A. 187 [1877], 12; Conrad, Bischoff, A. 204 [1880], 180; Fittig, Christ, A. 268 [1892], 124), bei wiederholter Einw. in überschüssiger Natriumäthylat-Lösung jedoch hauptsächlich Dibenzylessigsäure-äthylester (Mills, Akers, Soc. 127, 2476). Die Umsetzung von Benzylchlorid mit Anilin und o-Toluidin in Benzol-Lösung wird durch ultraviolettes Licht gefördert (PLISSOW, G. 59, 204); ferner wird die Bildung von Benzylanilin durch Zusatz von wenig Jod, die Bildung von Dibenzylanilin durch Zusatz von wasserfreiem Natriumacetat und wenig Jod begünstigt (DESAI, J. indian Inst. Sci. 7. 237; C. 1925 I, 1297). Geschwindigkeit der Reaktionen mit Anilin und p-Toluidin in Alkohol bei 35°, 40° und 45° und mit o-Toluidin, 2-Chlor-anilin, 4-Chlor-anilin, 2.5-Dichlor-anilin, Mcthyl-, Athyl- und Benzylanilin in Alkohol bei 40°: Peacock, Soc. 125, 1977. Goschwindigkeit der Reaktionen mit Anilin, o- und p-Toluidin, Methylanilin und Dimethylanilin in Methanol bei 35° und 45°, mit m-Toluidin in Methanol bei 35° und mit 3- und 4-Nitro-anilin, Benzylanilin und 4-Brom-dimethylanilin in Methanol bei 45°: P., Soc. 127, 2179; vgl. Soc. 1935, 16. Geschwindigkeit der Reaktionen mit Dimethyl-m-toluidin und Dimethyl-p-toluidin in Methanol bei 35°: P., J. phys. Chem. 31, 535. Über Einw. weiterer Basell s. S. 228. Gibt bei 5-6-stdg. Erwärmen mit der Kaliumverbindung des Phosphonoessigsāure-triāthylesters in Ather α-Phosphono-benzylessigsāure-triāthylester (Syst. Nr. 2296) (Arbusow, Rasumow, 36. 61, 627; C. 1930 I, 362).

Liefert bei der Einw. auf überschüssiges Methylmagnesiumjodid in Äther Äthylbenzol, Dibenzyl und Athan (Fuson, Am. Soc. 48, 2686, 2938); in wenig Toluol als Lösungsmittel entsteht außerdem 4-Benzyl-toluol (Montagne, A. ch. [10] 13, 110). Zur Umsetzung mit Mcthylmagnesiumjodid und Athylmagnesiumjodid nach Späth (M. 34 [1913], 1992) vgl. Fuson, Am. Soc. 48, 2938, 2940; Sp., B. 60, 703. Zur Reaktion mit Athylmagnesium-bromid vgl. a. Bert, C. r. 186, 588. Bei gleichzeitiger Einw. von Benzylchlorid und Methylmagnesiumjodid auf N.N-Diäthyl-butyramid in Toluol entsteht 3-Diäthylamino-3-methyl-1-phenyl-hexan, neben 2-Diäthylamino-2-methyl-pentan (M., C. r. 187, 130; A. ch. [10] 13, 107). Geschwindigkeit der Reaktionen mit Piperidin und Pyridin s. S. 228.

Physiologisches Verhalten; Verwendung.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 72. Giftwirkung auf Insektenlarven: TATTERSFIELD, ROBERTS, C. 1921 I, 232. — Verwendung zur Herstellung von Kunstharzen, technischen Ölen usw.: I. G. Farbenind., D. R. P. 444109, 446999; C. 1927 II, 750, 1403; Frdl. 157, 1178; Chem. Fabr. Schering, Freund, Jordan, D. R. P. 417667, 417668; C. 1925 II, 2102, 2103; Frdl. 15, 1150, 1173. Zur Verwendung von Benzylchlorid als Kampfettf vol. die heiß Physikal Research stoff vgl. die bei \(\beta.\beta'\)-Dichlor-diathylsulfid (E II 1, 348, 352) zitierte Literatur. Benzylchlorid wird im Gemisch mit Luft durch Zerstäuben einer Lösung von Soda-Schwefelleber und Seifenlauge unschädlich gemacht (Desgrez, Guillemard, Savès, C. r. 171, 1179).

 $\omega.\omega\text{-Difluor-}\omega\text{-chlor-toluol, Benzodifluoridehlorid }C_7H_5ClF_2=C_6H_5\cdot CClF_2\text{ (H 295; }ClF_2\text{-chlor-toluol, Benzodifluoridehlorid }ClF_2\text{-chlor-toluol}$ E I 152). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz ω.ω-Difluor-toluol, Toluol, Methylcyclohexan und geringe Mengen Difluormethylcyclohexan (Swarts, Bl. Acad. Belgique 1920, 410; C. 1921 III, 33).

2.4-Dichlor-toluol C₇H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 295; E I 152). B. Aus Toluol bei der Einw. von reichlich 2 Mol Sulfurylchlorid und wenig Dischwefeldichlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid erst bei 70°, dann kurze Zeit bei 1000 (Silberrad, Soc. 127, 2680). Zur Bildung aus 2.4-Diamino-toluol nach Erd-MANN, B. 24, 2769 vgl. Stouder, Adams, Am. Soc. 49, 2044. — Kp: 195° (St., A.). — Gibt bei der elektrolytischen Oxydation in 1 n. Schwefelsäure an einer Blei(IV)oxvd-Anode geringe Mengen 2.4-Dichlor-benzoesäure (Fichter, Adler, Helv. 9, 286).



2.5 - Dichlor - toluol C₇H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 296). F: 5°; Kp₇₆₁: 199° (DE CRAUW, R. 50, 773). — Gibt bei 75-stdg. Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf 180° 6-Chlor-3-oxy-toluol und 5-Chlor-2-oxy-toluol (?). Liefert bei längerem Erhitzen mit 35% iger Salpetersäure auf 140° 2.5-Dichlorbenzoesäure. Läßt sich durch Einleiten von Chlor in der Siedehitze in 2.5-Dichlor-benzylidenchlorid überführen.

2.6-Dichlor-toluol C₇H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 296). B. Bei der Destillation von 2.6-Dichlor-toluol-sulfonsäure-(4) in starker Schwefelsäure mit überhitztem Wasserdampf bei 250° (Davies, Soc. 119, 873). — Technische Darstellung: H. E. Fierz-David, L. Blanger, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 113. — Öl. Kp₇₅₇: 197—199° (korr.) (D.). Löslich in Chloroform (D.). — Wird bei längerem Kochen mit Permanganat in Wasser oder Aceton nur wenig verändert (D.). Liefert bei wochenlangem Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,2) im Rohr 2.6-Dichlor-benzoesäure und andere Produkte (D.).

2.ω-Dichlor-toluol, 2-Chlor-benzylchlorid C₇H₆Cl₂=C₈H₄Cl·CH₂Cl (H 297; E I 152).

B. Beim Chlorieren von 2-Chlor-toluol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid im Licht (MEISENHEIMER, ZIMMERMANN, v. KUMMER, A. 446, 225). Neben 4-Chlor-benzylchlorid beim Chlorieren von Benzylchlorid bei 30—40° in Gegenwart von Jod (OLIVIER, R. 41, 420). Beim Erhitzen von 2-Chlor-benzylalkohol mit der berechneten Menge Phosphorpentachlorid auf ca. 100° (O., R. 41, 308). Aus N.N-Bis-[2-chlor-benzyl]-benzamid durch Schmelzen mit Phosphorpentachlorid (v. Braun, Kürn, Weismantel, A. 449, 275). — Kp₁₀: 94—95° (Conant, Hussey, Am. Soc. 47, 486). — Liefert beim Nitrieren mit rauchender Salpctersäure bei 30—40° 6-Chlor-3-nitro-benzylchlorid (M., Z., v. K.). Geschwindigkeit der Hydrolyse zu 2-Chlor-benzylalkohol durch Wasser bei 82,5°: O., R. 41, 309. Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,1 n-Natriumäthylat-Lösung: Franzen, Rosenberg, J. pr. [2] 101, 333. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kalium-, Natrium- und Lithiumjodid in Accton bei 25° und 30°: C., H.; vgl. a. C., Kirner, H., Am. Soc. 47, 495.

3.ω-Dichlor-toluol, 3-Chlor-benzylchlorid C₇H₆Cl₂ = C₆H₄Cl·CH₂Cl. B. Beim Einleiten von 1 Grammatom Chlor in siedendes 3-Chlor-toluol (Kenner, Witham, Soc. 119, 1460). Aus 3-Chlor-benzylalkohol durch Einw. von Thionylchlorid (Franzen, Rosenberg, J. pr. [2] 101, 334) oder durch Erwärmen mit der berechneten Menge Phosphorpentachlorid auf ca. 100° (Olivier, R. 41, 309). Durch Erhitzen von N.N-Bis-[3-chlor-benzyl]-benzamid mit Phosphorpentachlorid auf 110° (v. Braun, Kühn, Weismantel, A. 449, 273). — Flüssigkeit. Kp: 209—211° (v. B., K., W.); Kp₇₅₃: 215—216° (O., R. 41, 309); Kp₇₄₆: 213—214° (K., W.); Kp₂₅: 110—111° (Fr., R.). D₄¹⁵: 1,2695 (O., R. 41, 309). Leicht löslich in Alkohol, schwer in verd. Alkohol (O., R. 41, 309). — Geschwindigkeit der Hydrolyse zu 3-Chlor-benzylalkohol durch verd. Alkohol bei 83°: O., R. 41, 309; bei 30°: O., R. 41, 650. Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,1 n-Natriumäthylat-Lösung: Fr., R. Geschwindigkeit der Reaktion mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumbromid oder der Aluminiumchloridverbindung des Nitrobenzols bei 30°: O., Berger, R. 45, 717, 718.

4.ω-Dichlor-toluol, 4-Chlor-benzylchlorid C₇H₆Cl₂ = C₆H₄Cl·CH₂Cl (H 297; E I 152). B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von Paraformaldehyd in Chlorbenzol in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid (Blanc, Bl. [4] 33, 317; C. 1923 I, 1571). Aus Chlorbenzol und Bis-chlormethyläther oder Chlordimethyläther in Gegenwart von Zinkchlorid-monohydrat bei 65° oder in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 25° (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 522). Zur Bildung durch Chlorierung von 4-Chlor-toluol vgl. Olivier, R. 41, 308. Zur Bildung durch Chlorieren von Benzylchlorid in Gegenwart von Jod nach Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 320; vgl. O., R. 41, 420. Beim Erhitzen von N.N-Bis-[4-chlor-benzyl]-benzamid mit Phosphorpentachlorid auf 110° (v. Braun, Kühn, Weismantel, A. 449, 267). — F: 31° (v. B., K., W.), 30° (Bl.), 29° (St., Sh., Gl.; O., R. 41, 308). Kp₇₅₈: 214°; Kp₈₀: 117° (St., Sh., Gl.); Kp₂₈: 106,5—107,5° (Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 499); Kp₁₆: 96° (v. B., K., W.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (St., Sh., Gl.).

Geschwindigkeit der Hydrolyse zu 4-Chlor-benzylalkohol durch Wasser bei 30° und 82°: OLIVIER, R. 41, 308. Geschwindigkeit der Reaktion mit 0,05 n-Natriumäthylat-Lösung bei 31,6°: KINDLER, A. 452, 120; mit 0,1 n-Natriumäthylat-Lösung bei 30°: FRANZEN, ROSENBERG, J. pr. [2] 101, 335. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 25° und 30°: Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 499. Gibt mit Chlorbenzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure in der Kälte 4.4′-Dichlor-diphenylmethan (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 522). Liefert bei allmählicher Einw. auf Resorcin in Nitrobenzol bei Gegenwart von wasserfreiem Aluminiumchlorid 4′-Chlor-2.4-dioxy-diphenylmethan (Klarmann, v. Wowern, Am. Soc. 51, 608). — Verwendung zur Herstellung von Kunstharzen: I. G. Farbenind., D. R. P. 444109; C. 1927 II, 750; Frdl. 15, 1177.

 $\omega.\omega$ -Dichlor-toluol, Benzylidenchlorid, Benzalchlorid $C_7H_5Cl_2=C_6H_5$ -CHCl₂ (H 297; E I 152). Zur Darstellung durch Chlorierung von Toluol vgl. H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 110; LORGES, Rev. Chim. ind. 34, 50; C. 1925 I, 2655. — Kp760: 205,15° (LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 68). Parachor: Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Intensität und Bruxelles 47 I [1927], 68). Parachor: Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Intensität und Depolarisation des zerstreuten Lichts bei der Streuung an flüssigem Benzylidenchlorid: Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 7.03; C. 1926 I, 838; Banejee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; an Benzylidenchlorid-Dampf: Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Magnetische Doppelbrechung: Raman, Kr., Pr. roy. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127. Löst sich unterhalb —20° im gleichen Volumen Petroläther (Prins, R. 42, 26). Benzylidenchlorid bildet azeotrope Gemische mit Octanol-(1) (Kp₇₈₀: 194,5°; ca. 10 Gew.-% Benzylidenchlorid) (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 68), mit Borneol (Kp₇₈₀: 205,0°; ca. 85 Gew.-% Benzylidenchlorid), mit Chloresigsäure (Kp₇₈₀: 189,1°; 3 Gew.-% Benzylidenchlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 120, 121) und mit n-Capronsäure (Kp₇₈₀: 1990°: 64 Gew.-% Benzylidenchlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 120, 121) und mit n-Capronsäure (Kp₇₈₀: 19920). 112).

199,0°; 64 Gew. % Benzylidenchlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 112).

Zum Verhalten bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) für sich und in Gegenwart Zum Verhalten bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) für sich und in Gegenwart von Acetanhydrid vgl. Flürscheim, Holmes, Soc. 1928, 1611, 1613. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Wasser, Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in Alkohol: Petrenko-Kritschenko, Opotzki, B. 59, 2136; Ж. 59, 316; mit Pyridin und Piperidin in Alkohol und Benzol sowie mit kolloidalem Silber in 80 %igem Alkohol: P.-K., B. 61, 846; Ж. 61, 29; mit unverdünntem Pyridin: Tronow, Ж. 58, 1288; C. 1927 II, 1145. Liefert beim Kochen mit Kupfer und wenig Sodalösung Benzaldehydkupfer CuC₁₄H₁₂O₂ (Syst. Nr. 622) (Bernoulli, Schaff, Helv. 5, 726). Reaktion mit Kupferpulver in Gegenwart von Pyridin: Karrer, Mitarb., Helv. 11, 233. Beim Erwärmen mit bei 105—110° getrocknetem Eisencarbonat und ca. 60° erfolgt, in stürmischer Reaktion völlige Verbarzung: hei gleicher Tomposture. auf ca. 60° erfolgt in stürmischer Reaktion völlige Verharzung; bei gleicher Temperatur getrocknetes Nickelcarbonat oder Kobaltearbonat liefert bei ca. 120° bzw. ca. 60° hauptsächlich Benzaldehyd und etwas Benzoesäure (Wanin, Tschernojarowa, Ж. 59, 891; sachich Benzaldenyd und etwas Benzoesaure (WANN, Ischerkouakowa, Ac. 59, 891; C. 1928 I, 2941). Gibt mit dem Reaktionsprodukt aus Benzol, Quecksilber(II)-chlorid und wenig Aluminium 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-anthracen, mit dem Reaktionsprodukt aus Toluol, Quecksilber(II)-chlorid und wenig Aluminium x-Dimethyl-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen (Râx, Soc. 117, 1337). Beim Kochen mit Dithioāthylenglykol bei Luftzutritt bilden sich Benzylidendiäthylentetrasulfid C₆H₅·CH₂·CH₂·S (Syst. Nr. 3008)

und Benzylidendiäthylentrisulfid $C_6H_6 \cdot CH < \frac{S \cdot CH_2 \cdot CH_2}{S \cdot CH_2 \cdot CH_2} > S$ (Syst. Nr. 2952), Diäthylentrisulfid C₆H₆ · CH < S · CH₂ · CH disulfid und Diäthylentrisulfid (Rây, Soc. 125, 1142). Setzt sich mit 2 Mol Kaliumthiobenzoat in Alkohol zu Benzyliden-bis-thiobenzoat um (BERGMANN, B. 53, 983). Liefert bei der Einw. auf die Dinatriumverbindung des 2-Phenyl-propan-tetracarbonsäure-(1.1.3.3)-tetraäthylesters Benzylidenmalonsäure-diäthylester (BACHÉR, J. pr. [2] 120, 307). Technisches Benzyliden-chlorid liefert beim Erhitzen mit 2 Mol Phenylhydrazin in Alkohol überwiegend die gewöhnliche α -Form, daneben die γ -Form des Benzaldehydphenylhydrazons und wenig 1.3.4.6-Tetraphenyl-1.4-dihydro-1.2.4.5-tetrazin (Bodforss, B. 59, 668).
Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 73. Giftwirkung auf Insektenlarven: TATTERSFIELD, ROBERTS, C. 1921 I, 232.

2.3.4-Trichlor-toluol $C_7H_5Cl_3$, s. nebenstehende Formel (H 298). B. Neben 2.4.5-Trichlor-toluol bei allmählicher Einw. der berechneten Menge Sulfurylchlorid auf Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid bei 70° (Silberrad, Soc. 127, 2681). — F: 41°. — Liefert bei weiterer Einw. von Sulfurylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid eso-Pentachlor-toluol und ein Gemenge isomerer Tetrachlortoluole.

CH₃

2.4.5-Trichlor-toluol $C_7H_5Cl_3$, s. nebenstehende Formel (H 299; E I 152). B. Neben 2.3.4-Trichlor-toluol bei allmählicher Einw. der berechneten Menge Sulfurylchlorid auf Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid bei 70° (Silberrad, Soc. 127, 2681). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 82,4° (korr.). — Liefert bei weiterer Einw. von ca. 1 Mol Sulfurylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid 2.3.4.5-Tetrachlor-toluol, eso-Pentachlor-toluol und geringe Mengen 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol(?).

2.4.6-Trichlor-toluol $C_7H_5Cl_3$, s. nebenstehende Formel (H 299). B. Aus 6-Chlor-2.4-diamino-toluol nach Sandmeyer (Morgan, Drew, Soc. 117, 786).

4. ω . ω -Trichlor-toluol, 4-Chlor-benzylidenchlorid $C_7H_5Cl_3 = C_4H_4Cl$ -CHCl₃ (H 300). B. Beim Chlorieren von 4-Chlor-toluol in Gegenwart von



Phosphorpentachlorid bei 160° (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 218). Beim Erhitzen von p-Toluolsulfochlorid mit Thionylchlorid im Rohr auf 200°, neben anderen Produkten (Pollak, Rudich, M. 43, 216). — Kp₂₂: 127—132° (P., R.). — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 200° 4-Chlor-benzoesäure (P., R.).

Rohr auf 200° 4-Chlor-benzoesäure (P., R.).

ω.ω.ω-Trichlor-toluol, Benzotrichlorid C₇H₅Cl₃ = C₆H₅·CCl₃ (H 300; E I 152). B. Bei Einw. eines raschen Chlorstroms auf siedendes Toluol in Gegenwart von 2% Phosphortrichlorid (Swarts, Bl. Soc. chim. Belg. 31, 376; C. 1923 III, 299). — E: —4,75° (Sw.). Der Erstarrungspunkt wird durch Luftfeuchtigkeit stark erniedrigt (Sw.). Kp₇₆₁: 220,7°; Kp₂₃: 110,7° (Sw.); Kp₇₆₀: 220,9° (Lecat, R. 47, 14). D¹⁵: 1,3775 (Sw.). Viscosität bei 10°: 0,0307 g/cmsec, bei 17°: 0,0255 g/cmsec (Dummer, Z. anorg. Ch. 109 [1919], 49); Viscosität bei 20°: Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 16. Ramanspektrum: Petrikaln, Ph. Ch. [B] 3, 362; P., Hochberg, Ph. Ch. [B] 4, 303. Benzotrichlorid bildet azeotrope Gemische mit 1.4-Dibrom-benzol (Kp₇₆₀: 219,6°; 28 Gew. % Benzotrichlorid), mit Nitrobenzol (Kp₇₆₀: 210,72°; ca. 1,5 Gew. % Benzotrichlorid) (L., R. 47, 14, 17), mit 2-Nitro-toluol (Kp₇₆₀: 219,55°; 75,5 Gew. % Benzotrichlorid) und mit Methylsalieylat (Kp₇₆₀: 220,75°; ca. 97 Gew. % Benzotrichlorid) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 16, 116). Diffusion und Viscosität 10% iger Lösungen in Äthylacetat und Äthylbenzoat gegen die reinen Lösungsmittel bei ca. 18°: D. Brechungsindices 10% iger Lösungen in Athylacetat und Äthylbenzoat bei 20°: D.

Zum Verhalten bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) und Acetanlydrid vgl. Flürscheim, Holmes, Soc. 1928, 1613. Gibt beim Erwärmen mit 1 Mol Wasser in Gegenwart geringer Mengen Eisenchlorid Benzoylchlorid (BASF, D. R. P. 331696; C. 1921 II, 558; Frdl. 13, 272). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Wasser, Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in Alkohol: Реткенко-Квитесненко, Оротгки, В. 59, 2136; Ж. 59, 316; mit Pyridin und Piperidin in Alkohol und Benzol sowie mit kolloidalem Silber in 80% igem Alkohol: P.-K., B. 61, 846; 3K. 61, 29. Liefert beim Erhitzen mit Benzol in Gegenwart von Chrompulver Triphenylchlormethan (Charrabarty, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 501). Gibt mit dem Reaktionsprodukt aus Benzol, Quecksilber(II)-chlorid und wenig Aluminium 9.9.10.10-Tetraphenyl-dihydroanthracen (Rây, Soc. 117, 1339). Durch Erwärmen von Benzotrichlorid mit 2 Mol Phenol nach Doebner, A. 217, 227 und folgende Wasserdampfbehandlung erliält man außer Benzaurin noch 4-Oxy-benzophenon (R. Meyer, Gerloff, B. 56, 102). Gibt beim Erwärmen mit 1 Mol Methylphenylsulfid in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Kochen mit Sodalösung 4-Methylmercapto-benzophenon und wenig 4.4'-Bis-methylmercapto-triphenylcarbinol, mit 2 Mol Methylphenylsulfid nur 4.4'-Bis-methylmercapto-triphenylcarbinol, Voot, J. pr. [2] 107, 388, 389). Liefert bei der Kondensation mit 2 Mol o-Kresol und folgenden Kochen mit Wasser chinoides o-Kresolbenzein (Syst. Nr. 588) und wenig 4-Oxy-3-methyl-benzophenon (Doebner, Schroeffer, A. 257 [1890], 68; Orndorff, McNulty, Am. Soc. 49, 992); bei der Kondensation mit 2 Mol Thymol in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid erhält man in analoger Weise chinoides Thymolbenzein (Syst. Nr. 588) und wenig 4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzophenon (O., Lacey, Am. Soc. 49, 820). Gibt mit 8-Chlor-naphthol-(1) in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur 8-Chlor-4-benzoyl-naphthol-(1); reagiert mit β -Naphthol analog unter Bildung von 1-Benzoyl-naphthol-(2) (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 378908; C. 1923 IV, 594; Frdl. 14, 470). Liefert bei der Kondensation mit 2 Mol Pyrogallol auf dem Wasserbad und folgenden Koehen mit Wasser ehinoides Pyrogallolbenzein (Syst. Nr. 2560) und wenig 2.3.4-Trioxy-benzophenon (Doebner, Förster, A. 257 [1890], 61; Orndorff, Wang, Am. Soc. 47, 290; 49, 1284). Liefert beim Erhitzen mit Chloressigsäure ohne Katalysator auf 100-1200 oder in Gegenwart von Zinkchlorid auf 80-90° Chloracetylchlorid und Benzoylchlorid (RABCEWICZ-Zubkowski, Roczniki Chem. 9, 526; C. 1929 II, 2766). Gibt mit 1-Oxy-naphthoesaure-(2) bei 100—120° 1-Oxy-4-benzoyl-naphthoesäure-(2), mit 3-Oxy-naphthoesäure-(2) in konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur 3-Oxy-4-benzoyl-naphthoesäure-(2), mit Naphthol-(1)sulfonsäure-(2) unter gleichen Bedingungen 4-Benzoyl-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Ges. f. chem. Ind. Basel). Liefert bei der Einw. auf Phenylhydrazin in siedendem Alkohol Formazylbenzol (Syst. Nr. 2092) und geringe Mengen gelbroter Nadeln vom Schmelzpunkt 179—180°, in kaltem Alkohol bei Gegenwart von wenig Kupferpulver Benzaldehydphenylhydrazon (Bodforss, B. 59, 670). Verbindet sich mit Benzaldehydphenylhydrazon zu einer violetten krystallinen Additionsverbindung vom Sehmelzpunkt 65—67°, die an der Luft oder im Vakuum Chlorwasserstoff abspaltet und in ein grünes, in Alkohol lösliches Harz übergeht (RASTELLI, G. 54, 965).

Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffehemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 73.

2.3.4.5-Tetrachlor-toluol $C_7H_4Cl_4$, Formel I auf S. 234 (H 302). B. Neben geringen Mengen 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol und eso-Pentachlor-toluol beim Erwärmen von 2.4.5-Tri-

chlor-toluol mit 1 Mol Sulfurylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid (SILBERRAD, Soc. 127, 2682). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98,1° (korr.).

2.3.4.6-Tetrachlor-toluol C₇H₄Cl₄, Formel II (H 302; E I 153). B. In geringer Menge neben 2.3.4.5-Tetrachlor-toluol und eso-Pentachlor-toluol beim Erwärmen von 2.4.5-Trichlor-toluol mit 1 Mol Sulfurylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid (Silberrad, Soc. 127, 2682). — Zur Nitrierung nach Cohen, Dakin (Soc. 85, 1280) vgl. S., Soc. 127, 2683.

2.5. ω . ω -Tetrachlor-toluol, 2.5-Dichlor-benzylidenchlorid $C_7H_4Cl_4$, Formel III (H 302). B. Beim Einleiten von Chlor in siedendes 2.5-Dichlor-toluol bis zur theoretischen Gewichtszunahme (DE CRAUW, R. 50, 773). — Krystalle (aus Chloroform). F: 42°. — Liefert bei längerem Erhitzen mit Calciumcarbonat und Wasser 2.5-Dichlor-benzaldehyd.

2.w.w.w-Tetrachlor-toluol, 2-Chlor-benzotrichlorid C₇H₄Cl₄ = C₆H₄Cl·CCl₃ (H 302; E I 153). B. Neben anderen Produkten durch Erwärmen von Salicylsäurechlorid mit Phosphorpentachlorid in Benzol auf 80° unter Ausschluß von Feuchtigkeit (Anschütz, A. 454, 99). Durch mehrtägiges Erhitzen von 2-Chlor-benzoesäure oder 2-Chlor-benzoylchlorid mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 200° (A.). — F: 30°. Kp: 260°; Kp₁₃: 129,5°.

2.3.4.5.6-Pentachlor-toluol, eso-Pentachlor-toluol $C_7H_3Cl_5 = C_6Cl_5 \cdot CH_3$ (H 303; E I 153). B. Beim Chlorieren von Toluol, 2.3.4-Trichlor-toluol oder 2.4.5-Trichlor-toluol mit Sulfurylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid und wenig Dischwefeldichlorid, zuletzt auf dem Wasserbad (Silberrad, Soc. 127, 2682. 2683). Beim Aufbewahren von 3.4.5-Trichlor-benzylidenchlorid(?) (RIESS, BERNDT, HITSCHMANN, M. 50, 334). Entsteht wahrscheinlich neben 2.5- und 2.6-Dichlor-toluol-sulfochlorid-(4) beim Einleiten von Chlor in geschmolzenes 2-Chlor-toluol-sulfochlorid-(4) bei Gegenwart von Antimontrichlorid bei 65—70° (Davies, Soc. 119, 871). — Nadeln (aus Benzol oder Petroläther). F: 218° (korr.) (D.; R., B., H.), 217,5° (unkorr.) (S.). Löst sich bei 17° in 22 Raumteilen, bei 87° in 3,4 Raumteilen Toluol (S.). — Liefert bei 8-stdg. Erhitzen mit Sulfurylchlorid und wenig Dischwefeldichlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid Krystalle vom Schmelzpunkt 272—274° (Silberrad, Soc. 127, 2683).

3.4.5. ω . ω - Pentachlor - toluol (?), 3.4.5 - Trichlor - benzylidenchlorid (?) $C_7H_3Cl_5$, Formel IV. B. Durch Erhitzen von p-Kresol-disulfodichlorid-(2.6) (OH = 1) mit überschüssigem Phosphorpentachlorid auf ca. 130° (Riess, Bernot, Hitschmann, M. 50, 333). — Nadeln (aus Petroläther). F: 196°. — Lagert sich beim Aufbewahren in cso-Pentachlortoluol um. Wird beim Kochen mit 2n-Kalilauge oder beim Erhitzen mit 3%iger Permanganat-Lösung nicht verändert.

2.4. ω . ω -Pentachlor - toluol, **2.4** - Dichlor - benzotrichlorid $C_7H_3Cl_5$, Formel V (E I 153). Liefert beim Verseifen mit 95% iger Schwefelsäure und nachfolgenden Behandeln mit 50% iger Nitriersäure bei 10° 4.6-Dichlor-3-nitro-benzoesäure (VILLIGER, B. 61, 2598).

2.3.4.5.6. ω -Hexachlor-toluol, Pentachlorbenzylchlorid $C_7H_2Cl_6=C_6Cl_5\cdot CH_2Cl$ (H 303; E I 153). B. Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von 2.4.6-Trinitrotoluol mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 150—160° in Gegenwart von etwas Jod (Ganguly, B. 58, 710). [Trewendt]

c) Brom-Derivate.

2-Brom-toluol, o-Brom-toluol C₇H₇Br = C₆H₄Br·CH₃ (H 304, E I 153). B. 2-Brom-toluol entsteht neben 4-Brom-toluol und Pentabrombenzoesäure beim Bromieren von Toluol in Gegenwart von rauchender Schwefelsäure oder von rauchender Salpetersäure und Nitrosylschwefelsäure bei 100° (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 284, 286, 287; C. 1928 I, 489). — Zur Darstellung aus o-Toluoldiazoniumbromid nach Org. Synth. 9, S. 22 (E I 153) vgl. Bigelow, Am. Soc. 44, 2012; Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], S. 130; Kenner, Wilson, Soc. 1927, 1110; Weiss, Korczyn, M. 45, 209; Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332.

E: $-28,1^{\circ} \pm 0,05^{\circ}$ (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 67; C. 1921 III, 288). Kp₇₈₀: 181,75° $\pm 0,1^{\circ}$ (korr.) (Ti.; Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 172), 181,4° (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 288; R. 45, 622). D₁.: 1,344 (Kerr. Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Parachor: Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Dielektr.-Konst. bei 58°: 4,28 ($\lambda = 95$ m) (Kerr.). — Siedepunkte und Zusammensetzung binärer azeotroper Gemische mit 2-Brom-toluol s. Tabelle S. 235. Adsorption von 2-Brom-toluol

2-BROM-TOLUOL

Azeotrope, 2-Brom-toluol entbaltende Gemische.

Komponente	Kp780	Gehalt an 2-Brom-toluol in Gew%	Komponente	Kp780 0	Gehalt an 2-Brom-toluol in Gew%
α-Dichlorbydrin 1) .	170,5	29	Buttersäure 5)	161,2	29
Terpinen 6)	181,0		Isobuttersäure 5) .	153,9	15
inakt. Octanol-(2) 2).	177,0	48	Isovaleriansäure 5).	172,1	60,5
Phenol 6)	174,35	60	n-Capronsäure ⁵)	180,8	94
o-Kresol 8)	180,3	81	Oxalsäuredimethyl-		+
Benzylalkohol 7)	181,25	93(?)	ester 6)	164,1	2
Äthylenglykol ³)	166,8	75	Malonsäuredime-		
Acetamid 4)	175	88,5	thylester 7)	174,45	55,5
Trichloressigsäure 4)	180,0	ca. 82	Acetessigester ²) .	174,7	49

1) LECAT, R. 46, 243. — 2) L., R. 45, 622. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 172. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 154. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 34, 35, 36. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 115, 120. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 288, 289. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 134, 135.

Dampf an Tierkohle: Alexejewski, 36. 55, 417; C. 1925 II, 642. 2-Brom-toluol breitet sich bei 20° nicht auf einer Wasser-Oberfläche aus (Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2671, 2673). Grenzflächenspannung gegen Wasser: Ha., Fe.

Bei der Einw. von Chromtrioxyd in Eisessig auf ein Gemisch von 2-Brom-toluol, Acetanbydrid, Eisessig und konz. Schwefelsäure in der Kälte bildet sieb 2-Brom-benzyliden-diacetat (Brady, Cosson, Roper, Soc. 127, 2429). Bei der Oxydation von 2-Brom-toluol mit Luft in Gegenwart von Zinnvanadat bei 290° entsteht 2-Brom-benzoesäure (Maxted, Dunsby, Soc. 1928, 1441). Einfluß von Alkali, der Menge des Oxydationsmittels und der Verdünnung auf die Oxydation von 2-Brom-toluol zu 2-Brom-benzoesäure mit Permanganat-Lösung: Bigelow, Am. Soc. 44, 2015, 2016, 2018. 2-Brom-toluol gibt bei der Reduktion mit Hydrazinhydrat in Gegeuwart von Palladium in alkoh. Kalilauge Toluol (Busch, Schmidt, B. 62, 2617). 2-Brom-toluol liefert mit Brom bei 135° (Kenner, Wilson, Soc. 1927, 1110) oder bei Siedetemperatur (Jackson, B. 9 [1876], 933; Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219) oder im ultravioletten Licht (Supniewski, Adams, Am. Soc. 48, 516) 2-Brom-benzylbromid. Bei 42-stdg. Erhitzen von 2-Brom-toluol mit 1n-alkoh. Kalilauge auf 151° wurden 2,4% des Broms abgespalten (Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20). Geschwindigkeit der Halogenabspaltung durch Piperidin bei 16-180: Tronow, Ж. 58, 1289; C. 1927 II, 1145. Konkurrierende Einw. von Magnesium auf 2-Brom-toluol und 2-Jod-toluol in Ätber: Rudd, Turner, Soc. 1928, 688. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 2-Brom-toluol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid entstebt ein Gemisch von Bromacetyltoluolen (MAYER, Mitarb., B. 55, 2052; vgl. a. Borsche, Herbert, A. 546 [1941], 282). Die Reaktion mit Benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid führt zu einem Gemisch von 2-Brom-4-metbyl-benzophenon, 3-Brom-4-methyl-benzophenon und anderen Ketonen (MAYER, Mitarb., B. 55, 2053; DESBACH, BULLIARD, Helv. 7, 624). Reaktion mit 2-Brom-benzoylehlorid: DE DL. Bu. 2-Brom-toluol liefert beim Erhitzen mit Kupfer(I)-rhodanid in Pyridin im Rohr auf 195—210° o-Tolunitril, Di-o-tolyl-sulfid und andere Produkte (Rosenmund, Harms, B. 53, 2235). Beim Erhitzen von 2-Brom-toluol mit 2-Amino-benzaldebyd, Kupferpulver und wasserfreier Soda in Nitrobenzol auf 220° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit konz. Schwefelsäure im Wasserbad erhält man 4-Metbyl-acridin (JENSEN, FRIEDRICH, Am. Soc. 49, 1051). Bei 4-tägiger Einw. von 2-Brom-toluol auf Lithiumbutyl in Petroläther entstebt Toluol (MARVEL, HAGER, COFFMAN, Am. Soc. 49, 2327).

Physiologisches Verhalten von 2-Brom-toluol: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 76.

3-Brom-toluol, m-Brom-toluol C₇H₇Br = C₆H₄Br·CH₃ (H 305; E I 154). B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Umsetzung von diazotiertem 3-Brom-4-amino-toluol oder 5-Brom-2-amino-toluol mit Benzol in Gegenwart von Natronlauge (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1380). — Zur Darstellung aus diazotiertem 3-Brom-4-amino-toluol vgl. Bigelow, Am. Soc. 44, 2013; Bi., Johnson, Sandborn, Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], S. 128. — Kp: 183—184° (korr.) (Bi.). D¹⁶/₂: 1,309 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Dielektr.-Konst. bei 58°: 5,36 (λ = 95 m) (K.). — Beim Durchleiten von Luft durch ein Gemisch berechneter Mengen von siedendem 3-Brom-toluol und Brom entsteht 3-Brom-benzylbromid (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). Einfluß von Alkali, der Menge des

Oxydationsmittels und der Verdünnung auf die Oxydation von 3-Brom-toluol zu 3-Brombenzoesäure mit Permanganat-Lösung: Bi., Am. Soc. 44, 2015, 2017, 2018. Bei 42-stdg. Erhitzen von 3-Brom-toluol mit 1n-alkoh. Kalilauge auf 151° werden 2,1 % des Broms abgespalten (Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 155; C. 1926 II, 20). Beim Behandeln von 3-Brom-toluol mit einem Gemisch von roter rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure erhält man 5-Brom-2.4-dinitro-toluol (Lindemann, Pabst, A. 462, 39). Konkurrierende Einw. von Magnesium auf 3-Brom-toluol und 3-Jod-toluol in Ather: Rudd, Turner, Soc. 1928, 688. Bei 4-tägiger Einw. von 3-Brom-toluol auf Lithiumbutyl in Petroläther entsteht Toluol (Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2327). — Physiologisches Verhalten von 3-Brom-toluol: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 76.

4-Brom-toluol, p-Brom-toluol C₇H₇Br = C₆H₄Br·CH₃ (H 305; E I 154). B. Neben 2-Brom-toluol und Pentabrombenzoesäure beim Erhitzen von 1 Mol Toluol mit ¹/₂ Mol Brom in Gegenwart von rauchender Salpetersäure und Nitrosylschwefelsäure (Varma, Narayan, Quart. J. indian chem. Soc. 4, 284, 286, 287; C. 1928 I, 489). 4-Brom-toluol entateht neben wenig Toluol bei der Einw. von Kupferhydrid auf diazotiertes p-Toluidin in Bromwasserstoffsäure unter Eiskühlung (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). Neben Brombenzol bei der Reaktion zwischen 4-Brom-phenylmagnesiumbromid und Dimethylsulfat in Äther (Bert, C. τ. 176, 840; Bl. [4] 37, 1259). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Magnesium auf 4-Brom-benzylchlorid in Äther und Zersetzung der Magnesiumverbindung mit Wasser (Quelet, C. τ. 184, 889; Bl. [4] 45, 81). Neben anderen Produkten bei der Umsetzung von Quecksilber-di-p-tolyl mit Brommalonsäure-diäthylester in siedendem Toluol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1499). — Zur Darstellung aus diazotiertem p-Toluidin vgl. Bert, C. τ. 176, 842; Bl. [4] 37, 1259, 1260; Bigelow, Am. Soc. 44, 2013; Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], S. 131. — 4-Brom-toluol läßt sich durch Krystallisation aus absol. Alkohol unter Kühlung mit Äther-Kohlendioxyd oder flüssiger Luft und nachfolgende Destillation von 2-Brom-toluol befreien (Krause, Pohland, B. 57, 543 Anm.). — F: 28° (Bert; Danilow, Ж. 58, 150; C. 1926 II, 2300), 27° (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1175), 26° (Bi.). Kp₇₆₀: 185,0° (Lecat, R. 46, 243; 47, 17); Kp: 184—185° (korr.) (Bi.); Kp₇₃₀: 183—184° (korr.) (Bert); Kp₇₁: 103—104°; Kp₃₆: 82° (Da.). D⁵⁸: 1,314 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Oberflächenspannung zwischen 43° (32,20 dyn/om) und 164° (20,31 dyn/om): Su., Soc. 125, 1175. Parachor: Su., Soc. 125, 1182. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2005. Dielektr.-Konst. bei 58°: 5,49 (λ = 95 m) (Kerr). Siedenuntenstehenden Tabelle. 4-Brom-toluol breitet sich bei 30° nicht auf Wasser aus (Harkins, Feldman, Am. Soc. 44,

4-Brom-toluol enthaltende binäre Azeotropc.

Komponente	Kp760	Gehalt an 4-Broin-toluol in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀	Gehalt an 4-Brom-toluol in Gew%
Hexachlorathan 1) α-Dichlorhydrin 2) Phenol ?) ο-Kresol ?)	ca. 183,5 172,8 176,2 182,8 184,8 184,8	ca. 30 ca. 32 56 75 ca. 95 ca. 93 ca. 92	Chloressigsäure ⁴) . Buttersäure ⁵) . Isovaleriansäure ⁶). Capronsäure ⁵) . Malonsäuredinethylester ⁶) . Acetessigester ³) .	174,1 161,5 173,2 184,0 176,5 ca, 176,5	66 25 53 92 45 40
Äthylenglykol ³) Acetamid ²)	169,2 178,0	70 88	Dimethylanilin ²).	184,2	85

¹⁾ LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 25. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 151, 154. — 3) L., R. 46, 243, 245. — 4) L., R. 47, 17. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 116, 120. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 134, 135.

⁴⁻Brom-toluol gibt bei der Oxydation mit Luft in Gegenwart von Zinnvanadat bei ca. 300° etwas 4-Brom-benzoesäure (MAXTED, DUNSBY, Soc. 1928, 1441). Einfluß von Alkali, der Menge des Oxydationsmittels und der Verdünnung auf die Oxydation von 4-Brom-toluol zu 4-Brom-benzoesäure mit Permanganat-Lösung: BIGELOW, Am. Soc. 44, 2015, 2017, 2018. Bei der elektrolytischen Oxydation von 4-Brom-toluol in 20 %iger Salpetersäure bei 100° zwischen Platinelektroden wurden 4-Brom-benzoesäure, eine bei 216° schmelzende Verbindung (4.4'-Dibrom-2.2'-dimethyl-diphenyl?) und andere Produkte erhalten

237

(CONN, LOWY, Trans. am. electroch. Soc. 50 [1926], 335). 4-Brom-toluol liefert bei der Reduktion mit Hydrazinhydrat in Gegenwart von Palladium in alkoh. Kalilauge Toluol und 4.4'-Dimethyl-diphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2617). Über die Ausbeute an 4-Brom-23 [1904], 99) vgl. Quelet, Bl. [4] 41, 329. 4-Brom-toluol gibt mit Brom im Sonnenlicht (Schramm, B. 17 [1884], 2922; 18 [1885], 350) oder im Quecksilberdampflicht (Supniewski, Adams, Am. Soc. 48, 516) oder bei Siedetemperatur (Jackson, B. 9 [1876], 331; Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219) 4-Brom-benzylbromid. 4-Brom-toluol verliert bei 2—4-stdg. Erhitzen mit methylalkoholisch-wäßriger Natronlauge im Rohr auf 170° 4,35% Brom (K. H. MEYER, B. 54, 2273; Priv.-Mitt.). Geschwindigkeit der Halogenabspaltung beim Behandeln von 4-Brom-toluol mit Piperidin bei 16—18°: Tronow, H. 58, 1289; C. 1927 II, 1145. Konkurrierende Einw, von Magnesium auf 4-Brom-toluol und 4-Jod-toluol in Ather: Rudd. TURNER, Soc. 1928, 688. Fügt man zu dem Reaktionsprodukt aus Benzaldehyd und Natrium in absol. Äther 4-Brom-toluol, so erhält man Diphenyl-p-tolyl-carbinol und Benzylalkohol (BLICKE, Am. Soc. 46, 2570). 4-Brom-toluol liefert mit Acetylchlorid in Gegenwart von Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff ein Gemisch von Bromacetyltoluolen (Mayer, Mitarb., B. 55, 2052; vgl. Borsche, Herbert, A. 546 [1941], 280, 285). Analog verläuft die Reaktion mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff (Mayer, Mitarb.). 4-Brom-toluol liefert beim Erhitzen mit Kupfer(I)-rhodanid in Pyridin und wenig Wasser im Rohr auf 220-250° und anschließenden Destillieren im Vakuum p-Tolunitril, Di-p-tolyl-sulfid und andere Produkte (Rosenmund, Harms, B. 53, 2234). Erhitzt man 4-Brom-toluol mit 2-Amino-benzaldehyd, Kupferpulver und wasserfreier Soda in Nitrobenzol auf 220° und behandelt das Reaktionsprodukt mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad, so erhält man 2-Methyl-acridin (JENSEN, FRIEDRICH, Am. Soc. 49, 1051). Bei 30-tägiger Einw. von 4-Brom-toluol auf Lithiumbutyl in Petroläther wurde 4-Butyl-toluol erhalten (Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2327).
Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 76.

ω-Brom-toluol, Benzylbromid $C_7H_7Br = C_6H_5 \cdot CH_2Br$ (H 306; E I 155). B. Bei der Einw. von Brom auf Dibenzyläther (Lachman, Am. Soc. 45, 2359). Bei der Einw. von Brom auf Trimethylbenzylstannan in Äther bei Kühlung mit flüssigem Ammoniak (KRAUS, BULLARD, Am. Soc. 48, 2135). Neben 1.4-Bis-brommethyl-benzol bei der Einw. von Bisbrommethyl-äther auf Benzol in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid bei gewöhnlicher Temperatur (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 520). Bei längerem Kochen von Phenylmagnesiumbrounid mit Paraformaldehyd in Ather (MARSHALL, Soc. 127, 2188). — Darst. durch Bromierung von Toluol im Licht: ZELINSKY, SCHERING-KAHLBAUM A. G., D. R. P. 478084; C. 1929 II, 1216; Frdl. 16, 335; vgl. v. Konek, Loczka, B. 57, 679. Kp₇₆₀; 201° (Неввят. Koll. Beih. 23, 334; С. 1926 II, 2544), 197—198° (Flürscheim, Holmes, Soc. 1928, 1613);

Kp_{1.5}: 114° (St., Sh., Gl.). Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: H.

Benzylbromid wird von Wasser bei gewöhnlicher Temperatur allmählich zersetzt (Rona, Z. exp. Med. 13, 28; C. 1921 III, 374); bei 1¹/₂-stdg. Erhitzen mit Wasser auf 100° werden 38% des Broms abgespalten (v. Braun, Moldaenke, B. 56, 2169). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 25°: Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3099, 3105; bei 60°: SH., SL., Soc. 125, 2281; 1926, 221. Geschwindigkeit der Halogenabspaltung durch Natriummethylat in Methanol, Pyridin und Pyridin in Gegenwart anderer Verbindungen bei 180: Tronow, Gerschewitsch, ж. 60, 171, 175; С. 1928 II, 771. Verhalten bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) für sich und in Gegenwart von Acetanhydrid: Flürschem. Holmes, Soc. 1928, 1611, 1613, 1614. Benzylbromid wird durch Jodwasserstoff in Eisessig-Lösung bei 25° in Benzyljodid übergeführt (SH., SL., Soc. 125, 2281). Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsaure (D: 1,68) in Eisessig bei 101°: SH., SL., Soc. 1926, 221. Benzylbromid liefert mit Benzol beim Kochen mit Zinn(IV)-chlorid Diphenylmethan (Pfeiffer, Eister, J. pr. [2] 124, 182). Korrosion von Metallen durch Benzylbromid-Dämpfe bei Zimmertemperatur an trockener sowie an feuchter Luft: E. Alexejewski. N. Alexejew, Z. prikl. Chim. 1, 195; C. 1929 II, 793. Geschwindigkeit der Anlagerung an Triäthylamin bzw. Pyridin in verschiedenen Lösungsmitteln bei 29° und 45°: Muchin. Ginsburg, Moissejewa, Ukr. chemič. Z. 2, 136, 151; C. 1926 II, 2376. Benzylbromid gibt bei der Einw. auf Methylmagnesiumjodid in Ather Athylbenzol, außerdem entstehen Dibenzyl und Athan (Fuson. Am. Soc. 48, 2686, 2688). und Athan (Fuson, Am. Soc. 48, 2686, 2688).

Über physiologisches Verhalten von Benzylbromid vgl. H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstöffehemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 77; DUFRAISSE, BON-GRAND, C. r. 171, 819; FLURY, Z. exp. Med. 13, 567; C. 1921 III, 565. Absorption von Benzylbromid durch verschiedene Bodenproben: Du Bellay, Houdard, C. r. 170, 236. Verwendung als Gaskampfstoff: J. MEYER, Der Gaskampf und die chemischen Kampfstoffe, 3. Aufl. [Leipzig 1938], S. 48, 294; M. SARTORI, Die Chemie der Kampfstoffe, 2. Aufl. [Braunschweig 1940], S. 139; A. M. Prentiss, Chemicals in war [New York-London 1937], S. 135. Benzylbromid kann durch Soda und Schwefelleber enthaltende Seifenlösung unschädlich gemacht werden (Desgrez, Guillemard, Savès, C. r. 171, 1179; Des., G., Labat, C. r. 172, 342). Über Verwendung von Benzylbromid zur Herstellung von Kunstharz vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 444109; C. 1927 II, 750; Frdl. 15, 1177.

2-Fluor-ω-brom-toluol, 2-Fluor-benzylbromid C₇H₆BrF = C₆H₄F·CH₂Br. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Bromdampf auf siedendes 2-Fluor-toluol im Luftstrom (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 220). — Kp₁₅: 84—85°. Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101°: Sh., Sl. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 60,5° und 76°: Sh., Sl.

3-Fluor- ω -brom-toluol, 3-Fluor-benzylbromid C_7H_6 BrF = C_6H_4 F· CH_2 Br. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 220). — Kp_{12} : 77°. Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,680) in Eisessig bei 101°: Sh., Sl.. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 60,5° und 76°: Sh., Sl.

4-Fluor-ω-brom-toluol, 4-Fluor-benzylbromid C₇H₆BrF = C₆H₄F·CH₂Br. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 220). — Kp₁₅: 85°. Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,680) in Eisessig bei 101°: Sh., Sl. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 60,5° und 76°: Sh., Sl.

ω-Chlor-2-brom-toluol, 2-Brom-benzylchlorid C₇H₆ClBr = C₆H₄Br·CH₂Cl (E I 155). B. Durch Umsetzung von 2-Brom-benzylalkohol mit Thionylchlorid anfangs bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schluß im Wasserbad (Franzen, Rosenberg, J. pr. [2] 101, 335). Neben 4-Brom-benzylchlorid durch Sättigen eines Gemisches von Brombenzol, Paraformaldehyd und Zinn(IV)-chlorid mit Chlorwasserstoff; die Trennung der Isomeren erfolgt durch Abkühlen auf —15° (Quellet, Bl. [4] 41, 331). — Kp₁₅: 110—111° (Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 499); Kp₁₇: 112—117° (F., R.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und 83,4°: Olivier, R. 41, 649, 650; 42, 775; in wäßr. Aceton bei 60°: O., R. 48, 234. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei —10° und 0°: C., K., H. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumäthylat: F., R.

ω-Chlor-3-brom-toluol, 3-Brom-benzylchlorid C₇H₆ClBr = C₆H₄Br·CH₂Cl. B. Aus 3-Brom-benzylalkohol und Thionylchlorid anfangs bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schluß im Wasserbad (Franzen, Rosenberg, J. pr. [2] 101, 335). — Nach Thymian riechende Krystalle. F: 22—23° (Ollver, R. 41, 649). Kp₁₈: 119° (F., R.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und 83,4°: O., R. 41, 649, 650; vgl. a. O., R. 42, 775; in wäßr. Aceton bei 60°: O., R. 48, 235. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumäthylat: F., R.

ω-Chlor-4-brom-toluol, 4-Brom-benzylchlorid C₇H₆ClBr = C₆H₄Br·CH₂Cl (H 307).

B. Zur Bildung durch Chlorierung von 4-Brom-toluol nach Böeseken (R. 23 [1904], 99) vgl. Quelet, Bl. [4] 41, 329. 4-Brom-benzylchlorid entsteht neben 4.4'-Dibrom-diphenylmethan bei der Einw. von Bis-chlormethyl-āther auf Brombenzol in Gegenwart von Zinkchloridmonohydrat (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 523). Neben 2-Brom-benzylchlorid bei der Sättigung eines Gemischs von Brombenzol, Paraformaldehyd und Zinn(IV)-chlorid mit Chlorwasserstoff; die Trennung der Isomeren erfolgt durch Abkühlen auf —15° (Qu., Bl. [4] 41, 331). Neben Benzonitril beim Schmelzen von N.N-Bis-[4-brom-benzyl]-benzamid mit Phosphorpentachlorid und nachfolgenden Destillieren (v. Braun, Kühn, Weismantel, A. 449, 268, 271). — F: 40° (St., Sh., Gl.; v. B., K., W.; Qu., Bl. [4] 41, 331), 38° (Olivier, R. 41, 449). Kp₀: 110—111° (Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 499). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat 4-Brom-benzoesäure (St., Sh., Gl.). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und 83,4°: O., R. 41, 649, 650; 42, 775; in wäßr. Aceton bei 60°: O., R. 48, 235. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei —10° und 0°: C., Ki., H. Bei der Einw. von Magnesium in wasserfreiem Äther in Gegenwart von etwas Jod und Zersetzung des entstandenen 4-Brom-benzylmagnesiumchlorids mit Wasser erhält man neben Spuren von Toluol 4-Brom-toluol und 4.4'-Dibrom-dibenzyl (Quelet, C. r. C. r. 184, 888; Bl. [4] 45, 81).

2-Chlor-ω-brom-toluol, 2-Chlor-benzylbromid C₇H₆ClB_Γ = C₆H₄Cl·CH₄B_Γ (E I 155).

B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf 2-Chlor-benzylalkohol in Benzol (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Bromcyan auf Dimethyl-[2-chlor-benzyl]-amin (v. Braun, Kühn, Weismantel, A. 449, 276). — Kp₁₃: 103° bis 104° (v. B., K., W.); Kp₉: 102° (Sh., Sl.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,680) in Eisessig bei 101° und 110°: Sh., Sl. — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 76°: Sh., Sl. Reizt die Schleimhäute (v. B., K., W.).

3-Chlor- ω -brom-toluol, 3-Chlor-benzylbromid $C_7H_6ClBr = C_6H_4Cl\cdot CH_2Br$. B. Durch Erhitzen von 3-Chlor-toluol mit der berechneten Menge Brom (Oxford, Robinson, Soc. 1927, 2241). Entsteht aus 3-Chlor-benzylalkohol durch Einw. von Bromwasserstoff

·Br

Br

Br

Br

CH₃

Вr

CH₃

in Benzol (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219) oder durch Einw. von Brom und rotem Phosphor (O., R.). — Öl. Kp₂₄₋₂₅: 120—123°(O., R.); Kp₁₀: 109°(Sh., Sl.). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101° und 110°: Sh., Sl. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 76°: Sh., Sl.

4-Chlor-ω-brom-toluol, 4-Chlor-benzylbromid C₇H₆ClBr = C₆H₄Cl·CH₂Br (H 307).

B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf 4-Chlor-benzylalkohol (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). Bei der Einw. von Bis-brommethyl-äther auf Chlorbenzol in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 524). — Nadeln (aus Alkohol). F: 51° (Shoe., Sl.), 50° (Oxford, Robinson, Soc. 1927, 2241), 48° (St., Short, Gl.). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat 4-Chlor-benzoesäure (St., Short, Gl.). Geschwindigkeit der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101° und 110°: Shoe., Sl. Bei der Einw. von Jodwasserstoff in Eisessig auf 4-Chlor-benzylbromid bei 25° entsteht 4-Chlor-benzyljodid (Shoe., Sl.). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 76°: Shoe., Sl.

2.3-Dibrom-toluol C₇H₆Br₂, s. nebenstehende Formel (H 307; E I 155). B. Durch Reduktion von diazotiertem 5.6-Dibrom-2-amino-toluol mit Zinn(II)-chlorid in alkal. Lösung (Vecchiotti, Copertini, G. 59, 539). Prismen. F: 28°.

2.4-Dibrom-toluol C₇H₆Br₃, s. nebenstehende Formel (H 307; E I 156). B. Durch Einw. von Stickoxyden auf 2.4-Dibrom-3-amino-toluol in Alkohol und nachfolgendes Kochen (OLIVIER, R. 45, 300). — Flüssigkeit. Kp₇₅₁: 243,5—244,5°. — Liefert beim Bromieren in der Siedehitze 2.4-Dibrom-benzylbromid.

2.6-Dibrom-toluol C₇H₆Br₂, s. nebenstehende Formel (H 308; E I 156). B. Durch Einw. von Stickoxyden auf 2.6-Dibrom-3-amino-toluol in Alkohol und nachfolgendes Kochen (OLIVIER, R. 45, 303). — Kp₇₅₃: 242,5—243°. — Liefert beim Bromieren in der Siedehitze 2.6-Dibrom-benzylbromid.

3.5-Dibrom-toluol C₇H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 308; E I 156).
F: 39,5—40,5° (OLIVIER, R. 45, 304). — Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig 3.5-Dibrom-benzoesäure (O., R. 48, 232). Beim Kochen mit Natrium in äther. Lösung erhält man 3.3'-Ditolyl und andere Produkte (Fuchs, Metzl., B. 55, 746). Gibt beim Bromieren in der Siedehitze, schneller im ultravioletten Licht, 3.5-Dibrom-benzylbromid (O., R. 45, 305).

2.ω-Dibrom-toluol, 2-Brom-benzylbromid C₇H₆Br₂ = C₆H₄Br·CH₂Br (H 308). B. Durch Einw. von Brom auf 2-Brom-toluol im Quecksilberlicht (Supniewski, Adams, Am. Soc. 48, 516), bei 135° (Kenner, Wilson, Soc. 1927, 1111) oder bei Siedetemperatur (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). — F: 31° (Sh., Sl.). Kp₁₉: 129° (Ke., Wi.). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101° und 110°: Sh., Sl., Soc. 1926, 221, 222. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: Sh., Rubli, Soc. 1927, 3099, 3105; bei 76°: Sh., Sl., Soc. 1926, 221. Liefert mit Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 100° N.N-Bis-[2-brom-benzyl]-hydrazin, Tris-[2-brom-benzyl]-hydrazin und 2-Brom-benzyliden-bis- [2-brom-benzylhydrazin] (Ke., Wi., Soc. 1927, 1110, 1111). Reagiert leicht mit Magnesium unter vorwiegender Bildung von 2-Brom-benzylmagnesiumbromid (Meisenheimer, B. 61, 720).

3. ω -Dibrom-toluol, 3-Brom-bensylbromid $C_7H_8Br_2=C_8H_4Br\cdot CH_2Br$ (H 308). B. Beim Durchleiten von Luft durch ein Gemisch berechneter Mengen Brom und 3-Bromtoluol bei Siedetemperatur (Shobsmith, Slater, Soc. 1926, 219). — F: 40°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101° und 110°: Sh., Sl. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 76°: Sh., Sl.

4.ω-Dibrom-toluol, 4-Brom-benzylbromid C₇H₆Br₂ = C₆H₄Br·CH₂Br (H 308; E I 156). B. Beim Durchleiten von Luft durch ein Gemisch berechneter Mengen Brom und 4-Brom-toluol bei Siedetemperatur (Shorsmith, Slater, Soc. 1926, 219). Bei der Einw. von Bis-brommethyl-äther auf Brombenzol in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 524). — Nadeln (aus Methanol). F: 63° (Shoe., Sl.), 60—61° (St., Short, Gl.). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101° und 110°: Shoe., Sl. Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: Shoe., Rubli, Soc. 1927, 3099, 3105; bei 76°: Shoe., Sl. Soc. 1926, 221.

ω-Chlor-2.4-dibrom-toluol, 2.4-Dibrom-bensylchlorid C₇H₅ClBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dibrom-benzylalkohol mit Phosphorpentachlorid auf etwa 120° (Οιννιες, R. 45, 302). — Krystalle. F: 33,5° bis 34°; sehr leicht löslich in Ather und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol (O., R. 45, 302). — Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 30° und 83,3°: O., R. 45, 302; durch wäßr. Aceton bei 60°: O., R. 48, 235.



240

ω-Chlor-2.6-dibrom-toluol, 2.6-Dibrom-benzylchlorid C₇H₅ClBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2.6-Dibrom-benzylalkohol mit Phosphorpentachlorid auf etwa 420° (OLIVIER, R. 45, 304). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 65—66°; sehr leicht löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol (O., R. 45, 304). — Wird beim Kochen mit 15 % iger Kalilauge in 2.6-Dibrom-benzylalkohol zurückverwandelt (O., R. 45, 303). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und 83°: O., R. 45, 304; in wäßr. Aceton bei 60°: O., R. 48, 236. — Reizt die Schleimhäute stark (O., R. 45, 304).

ω-Chlor-3.5-dibrom-toluol, 3.5-Dibrom-benzylchlorid $C_7H_5ClBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorangehenden Verbindung (OLIVIER, R. 45, 305). — Nadeln. F: $50-50,5^\circ$; sehr leicht löslich in Äther, Aceton, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Alkohol (O., R. 45, 305). — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und $83,3^\circ$: O., R. 45, 306; in wäßr. Aceton bei 60° : O., R. 48, 236.

2.4.5-Tribrom-toluol C₇H₅Br₃, Formel I (H 309; E I 156). B. Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf das Reaktionsprodukt aus Toluol und rauchender Schwefelsäure in wäßr. Lösung (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 43, 312). — F: 112°.

2.4. ω - Tribrom - toluol, 2.4 - Dibrom - benzylbromid $C_7H_5Br_3$, Formel II. B. Durch Bromieren von 2.4-Dibromtoluol in der Siedehitze (OLIVIER, R. 45, 300). — Krystalle. F: 40—41°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Petroläther, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit 15% iger Kalilauge 2.4-Dibrom-benzylalkohol.

 $I. \underbrace{\begin{array}{ccc} CH_3 & CH_2Br \\ Br & Br \end{array}}_{Br} \quad II. \underbrace{\begin{array}{ccc} CH_2Br \\ Br \end{array}}_{Br}$

2.6. ω -Tribrom-toluol, 2.6-Dibrom-benzylbromid $C_7H_5Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Bromieren von 2.6-Dibrom-toluol in der Siedehitze (OLIVIER, R. 45, 303). — F: 80°. — Liefert beim Kochen mit 15% iger Kalilauge 2.6-Dibrom-benzylalkohol. — Reizt sehr stark die Schleimhäute.

Br. Br

3.5. ω -Tribrom-toluol, 3.5-Dibrom-benzylbromid $C_7H_5Br_3$, s. nebenstehende Formel (H 309). B. Durch Bromierung von 3.5-Dibrom-toluol bei Siedetemperatur, am besten unter gleichzeitiger Ultraviolett-Belichtung (OLIVIER, R. 45, 305). — F: 95,5—96°. — Liefert beim Kochen mit 15 %iger Kalilauge 3.5-Dibrom-benzylalkohol.

CH₂Br

ω-Chlor-2.4.6-tribrom-toluol, 2.4.6-Tribrom-benzylchlorid C,H₄ClBr₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf Benzylchlorid in Gegenwart von Aluminiumbromid in der Kälte (Henraut, Bl. Soc. chim. Belg. 33, 132; C. 1924 II, 1342). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Eisessig). F: 153° bis 154°. Bei 20° enthalten 100 cm³ der Lösung in Benzol 9,78 g, in Toluol 10,14 g. Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,39) 2.4.6-Tribrom-benzoesäure.

CH₂Cl Br· Br

Pentabromtoluol $C_7H_9Br_5 = C_6Br_5 \cdot CH_3$ (H 310; E I 156). B. Beim Behandeln von Cyclohexyltoluol (Gemisch von Isomeren; aus Cyclohexen, Toluol und Aluminiumchlorid), von Cyclohexyl-p-cymol (aus Cyclohexen, p-Cymol und Aluminiumchlorid) sowie von Methyl-phenyl-cyclohexan (aus 1-Methyl-cyclohexen-(3), Benzol und Aluminiumchlorid) mit Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid (Bodroux, A. ch. [10] 11, 546, 547, 571). — F: 288° (korr.) (SCHULZ, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 229; C. 1929 II, 772). Bei 20° lösen sich in 25 cm³ Methanol 2,7 mg, in 25 cm³ 96 %igem Alkohol 2,6 mg (SCR.).

2.3.4.5.6. ω -Hexabrom-toluol, Pentabrombenzylbromid $C_7H_2Br_6=C_6Br_5\cdot CH_2Br$. B. Beim Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit 3 Mol Brom in Gegenwart einer Spur Jod im Rohr auf 200° (Dhar, Soc. 117, 996). — Nadeln (aus Benzol). F: 320°. Schwer löslich in Alkohol. — Beständig gegen Brom, Permanganat und Salpetersäure. Liefert bei 8-stdg. Erhitzen mit absol. Alkohol und Kaliumacetat im Rohr auf 200° Pentabrom-benzylalkohol.

d) Jod-Derivate.

2-Jod-toluol, o-Jod-toluol C,H,I = C,H,I·CH, (H 310; E I 156). B. Bei der Umsetzung von o-Toluoldiazoniumtetrachlorjodid mit Kaliumjodid in essigsaurer Lösung (CHATTAWAY, GARTON, PARKES, Soc. 125, 1983). — D, 15,5; 1,7192; n, 15,6040; n, 15,5; 1,6107; n, 15,6274 (v. Auwers, A. 422, 164). — Bei der elektrolytischen Oxydation von 2-Jod-toluol in wäßrig-schwefelsaurer Suspension an Bleidioxyd-Anoden wurden in schlechter Ausbeute 2-Jod-benzaldehyd und 2-Jod-benzoesäure erhalten; bei der Oxydation an Platinanoden in 70% iger Essigsäure entstand 2-Jodoso-benzoesäure (Fichter, Lotter, Helv. 8, 440). 2-Jod-toluol wird durch Jodwasserstoff in Eisessig bei 25° in Toluol übergeführt; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2282. Die bei der Einw. von Stickoxyden

auf das Reaktionsprodukt aus 2-Jod-toluol und rauchender Schwefelsäure von DATTA, VARMA (Am. Soc. 41 [1919], 2047) erhaltene Verbindung ist 6-Jod-3-nitro-toluol (Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2737). Konkurricrende Einw. von Magnesium auf 2-Jod-toluol und 2-Brom-toluol in Ather: Rudd, Turner, Soc. 1928, 688.

Di-o-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{16}OI = (CH_3 \cdot C_0H_4)_2I \cdot OH$ (H 311). — Trijodid $C_{14}H_{14}I \cdot I_3(?)$. B. Ein als Di-o-tolyl-jodoniumtrijodid angesehenes Salz entsteht bei mehrtägiger Einw. von Jodoform auf Di-o-tolyl-jodoniumjodid in Methanol (Steinkoff, Roch, K. Schultz, J. pr. [2] 113, 165). Blauschwarze Nadeln. F: 146°.

3-Jod-toluol, m-Jod-toluol C₇H₇I = C₆H₄I·CH₃ (H 311; E I 157). Kp: 213° (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2282). — Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoff in Eisessig bei 25° Toluol; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Sh., Sl. Einw. von Magnesium auf 3-Jod-toluol bei Gegenwart von 3-Brom-toluol in Äther: Rudd, Turner, Soc. 1928, 688.

4-Jod-toluol, p-Jod-toluol C₇H₇I = C₈H₄I·CH₃ (H 312; E I 157). B. Neben etwas Toluol bei der Einw. von Kupferhydrid auf diazotiertes p-Toluidin in schwefelsaurer Kaliumjodid-Lösung unter Eiskühlung (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). — F: 34° (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1175), 35° (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2282). Kp: 211° (Kh., Sl.); Kp₇₆₀: ca. 213° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 [1926], 289). D⁽ⁿ⁾: 1,678; D⁽ⁿ⁾: 1,635; D⁽ⁿ⁾: 1,591; D⁽ⁿ⁾: 1,547; D⁽ⁿ⁾: 1,507 (Su., Soc. 125, 1175). Oberflächenspannung zwischen 39° (35,69 dyn/cm) und 166° (23,00 dyn/cm): Su., Soc. 125, 1175. Parachor: Su., Soc. 125, 1182. Thermische Analyse des binären Systems mit Tri-p-tolyl-arsin: Peat, Pr. Durham phil. Soc. 7, 75; C. 1926 I, 2906. 4-Jod-toluol bildet azeotrope Gemische mit Nitrobenzol (Kp: 207°; ca. 40 Gew..% 4-Jod-toluol) (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 154), mit m-Kresol (Kp: 201,6°; 25 Gew..% 4-Jod-toluol) und mit p-Kresol (Kp: 201,0°; 23 Gew..% 4-Jod-toluol) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 289), mit Brenzcatechin (Kp: 214,0°; 93 Gew..% 4-Jod-toluol) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 112) und mit Acetamid (Kp: 195°; 83 Gew..% 4-Jod-toluol) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 151).

4-Jod-toluol wird beim Erhitzen mit Brom in Gegenwart von rauchender Salpetersäure und Nitrosylschwefelsäure zu 4-Jod-benzoesäure oxydiert (Varma, Narayan, J. indian chem. Soc. 4, 284; C. 1928 I, 489). Liefert bei der elektrolytischen Oxydation in wäßr. Schwefelsäure an einer Bleidioxyd-Anode bei 60° wenig 4-Jod-benzaldehyd und wenig 4-Jod-benzoesäure, die zum Teil zu Fumarsäure und Kohlendioxyd weiter oxydiert wird; in essigsaurer Lösung an Platinanoden entstehen 4-Jod-benzaldehyd, 4-Jod-benzoesäure und 4-Jod-benzoesäure (Fichter, Lotter, Helv. 8, 441, 442). Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 25° Toluol; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2282. Bei der Einw. von Dischwefeldichlorid in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium entsteht ein harziges, jodfreies Produkt (Rây, Soc. 119, 1967). Konkurrierende Einw. von Magnesium auf 4-Jod-toluol und 4-Brom-toluol in Äther: Rudd. Turner, Soc. 1928, 688.

4-Jodoso-toluol C₇H₇OI = CH₃·C₆H₄·IO und Salze vom Typus CH₃·C₆H₄·IAc₂ (H 313). p-Tolyljodidchlorid reagiert mit Magnesium in Äther auf dem Wasserbad erst nach Zusatz von Jod unter Bildung von 4-Jod-toluol, Toluol und Spuren von p.p-Ditolyl (Нер-worth, Soc. 119, 1246). Freies 4-Jodoso-toluol gibt mit Äthylmagnesiumbromid in Äther auf dem Wasserbad 4-Jod-toluol, mit Phenylmagnesiumbromid außerdem etwas Phenylp-tolyl-jodoniumjodid (H., Soc. 119, 1248). p-Tolyljodidchlorid gibt bei analoger Behandlung mit Äthylmagnesiumbromid 4-Jod-toluol, 4-Äthyl-toluol und Butan(?), mit Phenylmagnesiumbromid 4-Jod-toluol, p.p-Ditolyl und etwas Phenyl-p-tolyl-jodoniumjodid (H., Soc. 119, 1247). — Salzsaures Salz, p-Tolyljodidchlorid (,,p-Jodtoluol-dichlorid") CH₃·C₆H₄·ICl₂. F: 104—105° (H., Soc. 119, 1246).

4-Jodo-toluol $C_7H_7O_9I = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot IO_2$ (H 313; E I 157). Wird beim Behandeln mit Athylmagnesiumbromid oder Phenylmagnesiumbromid in Ather zu 4-Jod-toluol reduziert (Hepworth, Soc. 119, 1249).

Di-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{16}OI=(CH_3\cdot C_6H_4)_2I\cdot OH$ (H 314). — Trijodid $C_{14}H_{14}I\cdot I_3$. B. Ein als Di-p-tolyl-jodoniumtrijodid angegebenes Salz entsteht bei mehrtägiger Einw. von Jodoform auf Di-p-tolyl-jodoniumjodid in Methanol (Steinkoff, Roch, Schultz, J. pr. [2] 113, 165). Blauschwarze Nadeln. F: 140°.

ω-Jod-toluol, Benzyljodid C₂H₇I = C₆H₅·CH₂I (H 314; E I 157). B. Aus Benzylchlorid und Natriumjodid in absol. Methanol (Whitmore, Trurman, Am. Soc. 51, 1497) oder in Aceton (Steinkoff, Bessaritsch, J. pr. [2] 109, 243 Anm. 1; Coleman, Hauser, Am. Soc. 50, 1196). Aus Benzylbromid und Jodwasserstoff in Eisessig-Lösung bei 25° (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2281). — Nadeln. F: 24° (Sh., Sl., Soc. 125, 2281; St., Bess.). Flüchtigkeit: Herbst, Koll. Beih. 23, 336; C. 1926 II, 2544. Einfluß von Benzyl-

jodid auf die Autoxydation von Acrolein: Moureu, Dufraisse, C. r. 176, 801. — Benzyljodid wird von Wasser bei gewöhnlicher Temperatur nicht oder nur sehr langsam zersetzt (Rona, Z. exp. Med. 13, 28; C. 1921 III, 374). Benzyljodid liefert bei der Einw. auf Methylmagnesiumjodid in Äther Äthylbenzol, Dibenzyl und Äthan (Fuson, Am. Soc. 48, 2686, 2688).

Uber physiologisches Verhalten von Benzyljodid vgl. H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 79; DUFRAISSE, BONGRAND, C. r. 171, 819; Flury, Z. exp. Med. 13, 567; C. 1921 III, 565. — Verwendung als Kampfstoff: J. MEYER, Der Gaskampf und die chemischen Kampfstoffe, 3. Aufl. [Leipzig 1938], S. 48, 296; M. Sartori, Die Chemie der Kampfstoffe, 2. Aufl. [Braunschweig 1940], S. 141; A. M. Prentiss, Chemicals in war [New York-London 1937], S. 139. Benzyljodid kann durch Soda und Schwefelleber enthaltende Seifenlösung unschädlich gemächt werden (Desgrez, Guillemard, Savès, C. r. 171, 1179; Des., G., Labat, C. r. 172, 342).

 ω -Chlor-2-jod-toluol, 2-Jod-benzylchlorid C₇H₆CII = C₆H₄I·CH₂Cl. B. Aus 2-Jod-benzylalkohol durch Einw. von Phosphorpentachlorid bei etwa 120⁶ (OLIVIER, R. 42, 522). — F: 28,5—29,5⁶. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Petroläther, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30⁶ und 83,1⁶: O., R. 42, 522, 523, 776.

5-Chlor-3-jod-toluol C₇H₈ClI, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von diazotiertem 5-Chlor-3-amino-toluol mit Kaliumjodid-Lösung (McALISTER, KENNER, Soc. 1928, 1915). — Schmilzt bei 0°. Kp₃₆: 138—140°. — Cl. Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 250—290° 5.5′-Dichlor-3.3′-dimethyldiphenyl.

 ω -Chlor-3-jod-toluol, 3-Jod-benzylchlorid $C_7H_6CII = C_6H_4I\cdot CH_2CI$. B. Aus 3-Jod-benzylalkohol durch Einw. von Phosphorpentachlorid bei etwa 120° (OLIVIER, R. 42, 521). — Krystallinisch. F: 26,5—27,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Petroläther, schwer in verd. Alkohol, unlöslich in Wasser. — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und 82,6°: O., R. 42, 521, 522, 776.

ω-Chlor-4-jod-toluol, 4-Jod-benzylchlorid C₇H₆CII = C₆H₄I·CH₂Cl (H 315). B. Beim Erhitzen von 4-Jod-benzylalkohol mit Phosphorpentachlorid auf ca. 120° (OLIVIER, R. 42, 520). — Nadeln (aus Alkohol). F: 53—53,5°. Leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol. — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 30° und 82,7°: O., R. 42, 520, 776.

4-Chlor-ω-jod-toluol, 4-Chlor-benzyljodid C₇H₆CII=C₆H₄Cl·CH₁I (H 315). B. Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) auf 4-Chlor-benzylbromid in Eisessig bei 25° (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 222). — F: 65°.

ω-Brom-2-jod-toluol, 2-Jod-benzylbromid C_7H_6 Br $I = C_6H_4I \cdot CH_2$ Br (H 315). Krystalle (aus Petroläther). F: 55—55,5° (OLIVIER, R. 42, 522).

5-Brom-3-jod-toluol C₇H₆BrI, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von diazotiertem 5-Brom-3-amino-toluol mit Kaliumjodid-Lösung (McALISTER, KENNER, Soc. 1928, 1914). — F: 23°. Kp₂₉: 150°.

 ω -Brom-3-jod-toluol, 3-Jod-bensylbromid $C_7H_6BrI=C_6H_4I\cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von Brom auf 3-Jod-toluol bei ca. 200° (OLIVIER, R. 42, 521). — Spieße (aus Petroläther). F: $50-50,5^\circ$. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, schwer in Alkohol und Petroläther, unlöslich in Wasser.

ω-Brom-4-jod-toluol, 4-Jod-benzylbromid C₇H₆BrI = C₆H₄I·CH₂Br (H 316). Zur Darstellung durch Bromierung von 4-Jod-toluol vgl. a. OLIVIER, R. 42, 519. — Krystalle (aus Alkohol). F: 79,5—80° (O.). Kp₁₅: 140° (v. Braun, Kühn, Weismantel, A. 449, 270). — Liefert beim Kochen mit Wasser 4-Jod-benzylalkohol (O.).

2-Brom- ω -jod-toluol, 2-Brom-benzyljodid $C_7H_6BrI = C_6H_4Br\cdot CH_9I$. B. Durch Kochen von 2-Brom-benzylbromid mit Kaliumjodid in wäßr. Aceton (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). — Nadeln (aus Petroläther). F: 47°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101°: Sh., Sl.

3-Brom-ω-jod-toluol, 3-Brom-benzyljodid $C_7H_8BrI = C_8H_4Br \cdot CH_2I$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). — Prismen (aus Petroläther). F: 42°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101°: Sh., Sl.

4-Brom-ω-jod-toluol, 4-Brom-benzyljodid C₂H₆BrI = C₆H₆Br·CH₆I (H 316). B. Analog der vorangehenden Verbindung (Shoesmith, Slater, Soc. 1926, 219). — Nadeln (aus Petroläther). F: 73°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) in Eisessig bei 101°: Sh., Sl. [M. Ilberg]

2-NITRO-TOLUOL e) Nitroso-Derivate.

2-Nitroso-toluol, o-Nitroso-toluol C₇H₇ON = ON·C₆H₄·CH₃ (H 317). Gibt bei der Einw. von 2.4-Dinitro-benzylchlorid in alkoh. Kalilauge 2.4-Dinitro-benzaldoxim-N-o-tolyläther (Syst. Nr. 1674) (Barrow, Griffiths, Bloom, Soc. 121, 1715).

4-Nitroso-toluol, p-Nitroso-toluol C₇H₇ON = ON·C₆H₄·CH₃ (H 318; E I 158). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Peressigsäure auf p-Toluidin in wäßr. Lösung unter Kühlung (D'Ans, Kneip, B. 48 [1915], 1145). Neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von N-Oxy-N-phenyl-N'-p-tolyl-formamidin (Syst. Nr. 1932) (Ingold, Soc. 125, 97; Burkhardt, Lapworth, Robinson, Soc. 127, 2234). — Liefert beim Behandeln mit 2.4-Dinitro-benzylchlorid in alkoh. Kalilauge 2.4-Dinitro-benzaldoxim-N-p-tolyläther (Syst. Nr. 1685) (Barrow, Griffiths, Bloom, Soc. 121, 1715). Beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Ather bei —10° entsteht N-Phenyl-N-p-tolylhydroxylamin (Wieland, Kögl, B. 55, 1802).

f) Nitro-Derivate.

2-Nitro-toluol, o-Nitro-toluol C₇H₇O₂N = O₂N·C₆H₄·CH₃ (H 318; E I 158). B. 2-Nitro-toluol entsteht aus Toluol bei der Einw. von Nitrosylschwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,502) als Hauptprodukt (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145), beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,40) und Quecksilberoxyd anfangs auf 65—85°, zuletzt zum Sieden, neben 4-Nitro-toluol und anderen Produkten (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 600), bei der Einw. von Eisen(III)-nitrat in Acetanhydrid unterhalb 40° (Menke, R. 44, 146) und bei der Einw. von Chlorpikrin am Licht, neben anderen Produkten (Piutti, Badolato, R. A. L. [5] 33 I, 477). Zur Bildung bei der Einw. von Salpetersäure auf Toluol vgl. a. Askenasy, Elöd, A. 461, 116, 118. Beim Schmelzen von 3.3′-Dinitro-4.4′-dimethyl-benzophenon mit Kaliumhydroxyd, neben 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 526). Beim Erwärmen von 2-Nitro-α-οxy-hydrozimtsäure mit Natronlauge (Jaenisch, B. 56, 2450). — Trennung von 4-Nitro-toluol durch Rektifikation im Vakuum: Molinari, Alli Congr. naz. Chim. ind. 1924, 402; C. 1925 I, 2408.

Physikalische Eigenschaften.

α-Modifikation, metastabile Form. F: —10.5° (Bell, Mitarb., J. ind. Eng. Chem. 13, 59; C. 1921 III, 528), —10.37° (kort.) (B., McEwen, J. ind. Eng. Chem. 14, 536; C. 1922 III, 718), —10.6° bis —10.9° (Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363). Thermische Analyse des Gemisches der α-Form mit 3-Nitro-toluol: B., McEwen; mit 2.4.6-Trinitro-toluol: B., Mitarb. — β-Modifikation, stabile Form. F: —4.45° (kort.) (B., Mitarb., J. ind. Eng. Chem. 13, 59), —4.31° (kort.) (B., McEwen, J. ind. Eng. Chem. 14, 536). Thermische Analyse der binären Systeme der β-Form mit 3-Nitro-toluol: B., McEwen; mit 4-Nitro-toluol: B., Mitarb.; vgl. Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 270; mit 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol: B., Mitarb.; der ternären Systeme mit 3-Nitro-toluol und 4-Nitro-toluol: GI., D., F.; mit 4-Nitro-toluol und 2.4-Dinitro-toluol bzw. mit 4-Nitro-toluol und 2.4-6-Trinitro-toluol: B., Cordon, J. ind. Eng. Chem. 13, 307; C. 1921 III, 622; B., Spry, J. ind. Eng. Chem. 13, 308; C. 1921 III, 622. Veränderungen der beiden Formen bei Einw. von Lösungen von Ammoniak in Wasser, Methanol, Alkohol, Isoamylalkohol, Ather und Benzol sowie von Natriumhydroxyd in Wasser, Methanol, Alkohol und Isoamylalkohol: Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 158; C. 1926 II, 20. — Kp₇₆₆: 221,0° (Lecat, R. 46, 245), 221,85° (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15), 222,3° (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799), 220,38° (Berliner, May, Am. Soc. 48, 2631); Kp₇₆₅: 219—219,5° (kort.) (Sugden, Wilkins, Soc. 127, 2520); Kp₇₇₂: 222,3—222,7° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 219; C. 1921 III, 866). Dampfdruck zwischen 50° und dem Siedepunkt: Berliner, May. Di*: 1,1667 (Schmidt, An. Phys. [4] 76, 571); Di*: 1,168 (Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705); Di*: 1,126 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388); Di**: 1,162; Di**: 1,146; Di**: 1,126; Di**: 1,103 (Su., W.). Isotherme Kompressibilität unter 0—8 Atm. Uberdruck bei 18,52°: 50,00×10-6 Atm⁻¹; bei 9,04°: xwischen 19,5° (41,76 dyn/cm) und 79,0° (

 $n_0^n: 1,5539, 1,5541$ (Clark, Crozier, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 157; C. 1926 II, 20). $n_0^{n_1}: 1,5454; n_0^{n_2}: 1,5517; n_{\omega n_1}^{n_2}: 1,5573; n_{\omega n_1}^{n_2}: 1,5417; n_0^{n_2}: 1,5480; n_{\omega n_1}^{n_2}: 1,5538$ (Eisele, Ann. Phys. [4] 76, 400). Brechungsindex für $\lambda = 589$ m μ , 546,1 m μ und 656,3 m μ bei verschiedenen Drucken: Ei. $n_0^n: 1,544$ (Harris, Soc. 127, 1064). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung (quantitative Extinktionsmessung): Marchlewski, Mayer,

Geraniol 1)

Linalool 1)

Menthol 3)

α-Terpineol 1)

Borneol 2) . .

Bornylacetat 2)

4-Chlor-phenol 3) . .

220,8

198,4

ca. 216,4

214,75

212,4 221,25

223,2

92

70

4 ca.

ca. 95

ca. 86

51,5

67,5

188,55

206,45

220,8

210,2

221.5

221,65

ca. 205

Bl. Acad. polon. [A] 1929, 186; C. 1929 II, 2152. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ : W. W. Coblenz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 252. Intensität und Polarisationszustand des Streulichts bei der Streuung von Licht in flüssigem 2-Nitro-toluol: Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Banerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; in dampfförmigem 2-Nitro-toluol: Rao, Indian Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; in dampfförmigem 2-Nitro-toluol: Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem 2-Nitro-toluol: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332, 334; Sogani, Indian J. Phys. 1, 390; C. 1927 II, 2149. Ramanspektrum: Ganesan, Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 222, 268; C. 1929 II, 2646. Lichtelektrischer Effekt in flüssigem 2-Nitro-toluol: Schaum, Walter, Z. wiss. Phot. 27, 111; C. 1929 II, 2020. Dielektr.-Konst. bei 25°: 26,07 (Harris, Soc. 127, 1067); bei 58° (λ = 95 m): 21,61 (Keer, Phil Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388); beim Siedepunkt: 11,82 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799); bei 26° und Drucken bis 60 Atm.: Grenacher, Ann. Phys. [4] 77, 153. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 3,75 (verd. Lösung; Benzol) (Williams, Phys. Z. 29, 178; W., Schwingel, Am. Soc. 50, 366; vgl. Debye, Z. El. Ch. 34, 452), 3,64 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898). Elektrische Doppelbrechung in 2-Nitro-toluol: Iwatake, Technol. Rep. Téhoku Univ. 8, 127; C. 1929 II, 1509.

Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit orangegelber Farbe, schwer löslich in flüssigem Ammoniak mit carminroter Farbe (DE CARLI, G. 57, 351). Mischbarkeit mit Isopentan bei verschiedenen Drucken: Timmermans, J. Chim. phys. 20, 505. Kritische Lösungstemperatur von Gemischen aus 2-Nitro-toluol und 83,2%iger Essigsäure: Jones, Soc. 123, 1390. Azeotrope Gemische, die 2-Nitro-toluol enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle. Dichte von

Komponente	Kp760 0	Gew% 2-Nitro-toluol	Komponente	Кр ₇₆₀ 0	Gew% 2-Nitro-toluol
1.4-Dibrom-benzol 1) Benzotrichlorid 1)	218,0 219,55	27 24.5	eta -Phenyl-äthyl- alkohol 1)	217.6	43
n-Decylalkohol 1) .	ca. 221	ca. 85	ν-Phenyl-propyl-	211,0	40
Citronellol 1)	ca. 223	72	alkoĥol¹1)	235,0	88
				235,0	88

34

35

24

73

57

ca. 83

ca. 3

2-Nitro-toluol enthaltende binäre Azeotrope.

Äthylenglykol 4).

Glycerin 1) . . .

n-Capronsaure4).

Methylsalicylat 2) .

Propionamid 2)

Caprylsäure 4)

Acetamid 1)

Gemischen mit Benzol bei 25°: WILLIAMS, SCHWINGEL, Am. Soc. 50, 364. Grenzflächenspannung zwischen 2-Nitro-toluol und Wasser: Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705. Adsorption des Dampfes an Tierkohle: Alexejewski, Ж. 55, 417; C. 1925 II. 642. Ein-Adsorption des Damptes an Tierkonie: Alexejewski, 3K. 55, 417; C. 1925 11. 042. Einfluß einer dünnen Wandschicht auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: Trauber, Whang, Ph. Ch. 138, 111. Ausbreitung von 2-Nitro-toluol auf Wasser bei 20°: Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2671. Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Phys. Z. 29, 178; W.. Schwingel, Am. Soc. 50, 364; von Lösungen organischer Ammoniumsalze in 2-Nitro-toluol bei 20°: Walden, Werner, Ph. Ch. 124, 421. Elektrische Leitfähigkeit einer Lösung von 2-Nitro-toluol in Schwefelsäuremonohydrat bei 12°: Cherbullez, Land 2025. Magmetische Depredbrachung von Läsungen in Tetrachlorhendersteff. Parkel Helv. 6, 285. Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Rama-Nadham, Indian J. Phys. 4, 113; C. 1929 II, 3216. Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin in 2-Nitro-toluol: Kerr, Soc. 1929, 241.

Chemisches Verhalten.

Einw. der durchdringenden Radiumstrahlung auf 2-Nitro-toluol: Kailan, M. 47, 656; Sber. Akad. Wien [Ha] 135, 611; C. 1927 H, 2147. Bei der Sonnenbestrahlung in Gegenwart von Anthrachinon bilden sich anscheinend geringe Mengen 2-Nitro-benzoesäure (Eckert, B. 58, 317). Liefert bei der elektrolytischen Oxydation in Eisessig und Schwefelsäure auf dem Wasserbad an einer Platinanode je nach den Bedingungen außer 2-Nitro-benzylalkohol (Pierron, Bl. [3] 25, 853) auch 2-Nitro-benzaldehyd, wenig 2-Nitro-benzoesäure und

Benzylalkohol 1) . . 204,75 Diäthylanilin 1) . . 216,85 12 1) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928] 15, 16. - 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 17, 18, 19. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 119, 122. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19, 23, 31, 112.

andere Produkte; in wäßrig-schwefelsaurer Suspension tritt völlige Zersetzung ein (Fichter, Bonnôte, Helv. 3, 404). Bei der elektrolytischen Oxydation in 20 %iger Salpetersäure bei 75-100° an einer Platinanode erhält man geringe Mengen 2-Nitro-benzoesäure sowie Oxalsäure, Kohlendioxyd und andere Produkte (CONN, Lowx, Trans. am. electroch. Soc. 50, 341; säure, Kohlendioxyd und andere Produkte (CONN, Lowy, Trans. am. electroch. Soc. 50, 341; C. 1926 II, 2789). 2-Nitro-toluol gibt beim Erhitzen mit 22,5% iger Salpetersäure unter 15 Atm. Sauerstoff-Druck auf 180—185° Pikrinsäure, 2-Nitro-benzoesäure und Koblendioxyd (Askenasy, Elöd, A. 461, 124). Gibt bei der Einw. von Stickstofftetroxyd in Benzol geringe Mengen 2-Nitro-benzoesäure (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 459). 2-Nitro-toluol gibt bei der Hydrierung bei Temperaturen zwischen 190° und 300° in Gegenwart von Nickel 86,6%, in Gegenwart von Blei ca. 94,6%, in Gegenwart von Silber 99%, in Gegenwart von Kupfer 97% o-Toluidin (Henke, Brown, J. phys. Chem. 27, 52), in Gegenwart von Zinn 98—99% o-Toluidin (Brown, He., J. phys. Chem. 27, 759). Über Hydrierung in Gegenwart von Platin aus Oxyd vgl. Adams, Cohen, Rees, Am. Soc. 49, 1095. 2-Nitro-toluol liefert bei der Reduktion mit Magnesium in wäßrig-methylalkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung bei der Reduktion mit Magnesium in wäßrig-methylalkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung 2.2'-Dimethyl-azoxybenzol (Zechmeister, Rom, B. 59, 870). Beim Behandeln mit Magnesium in Methanol allein entsteht gewöhnliches 2.2'- Dimethyl-azoxybenzol und mitunter auch o-Tolyl-hydroxylamin (Z., R., A. 468, 128). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender o-tolyi-hydroxyfamin (2., K., A. 456, 128). One they der Reduktion int Elinkstaub in stedender alkoholisch-wäßriger Kalilauge 2.2'-Dimethyl-azoxybenzol und Spuren 2.2'-Dimethyl-azoxbenzol (?) und o-Toluidin (Bamberger, B. 59, 423). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam oder Zinkstaub und Natronlauge bei Gegenwart verschiedener Lösungsmittel (wie Benzol, Chlorbenzol usw.) erhält man o-Toluidin und o.o'-Hydrazotoluol in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen (Pellegrini, Giorn. Chim. ind. appl. 8, 175; C. 1926 II, 1018). Beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat im Rohr auf 130° entsteht o-Toluidin (Müller, J. pr. [2] 111, 281). 2-Nitro-toluol wird von Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer Kalilauge zu 2.2'-Dimethyl-azoxybenzol, in siedender methylalkoholischer Kalilauge zu o-Toluidin reduziert (Busch, Schulz, B. 62, 1462). Beim Einleiten von Chlor in 2-Nitro-toluol in Gegenwart von Eisen und Jod unter Kühlung mit Wasser von 50-60° entstehen 6-Chlor-2-nitro-toluol als Hauptprodukt und 4-Chlor-2-nitro-toluol (GINDRAUX, Helv. 12, 927; vgl. FIERZ-DAVID, Naturwiss. 17, 13; C. 1929 I, 863). Liefert bei der Nitrierung mit einem Gemisch von 77% Schwefelsäure, 11,3% Salpetersäure und 11,7% Wasser bei 40—70° 66,6% 2.4-Dinitro-toluol und 33,3% 2.6-Dinitro-toluol, mit einem Gemisch von 78% Schwefelsäure, 17,5% Salpetersäure und 4,5% Wasser bei 50—120° 2.4.6. Trinitrotoluol (Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 278). Gibt beim Erhitzen mit Schwefelsäure (D: 1,84) in Gegenwart von Jod auf 150° 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Rây, Dey,
Soc. 117, 1407). Verhalten der α-Form des 2-Nitro-toluols bei 70-stdg. Erhitzen mit 0,5 n-Na-

(Burton, Hammond, Kenner, Soc. 1926, 1802). 2-Nitro-toluol liefert beim Erwärmen mit Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad 4-Amino-3.4'-dimethyl-diphenyl (KLIEGL, HUBER, B. 53, 1655). Bei der Einw. von Benzylalkohol in alkal. Lösung im Autoklaven bei 138—140° entstehen 2.2'-Dimethyl-azobenzol und Benzoesäure (SMTH, LYONS, Am. Soc. 48, 3167). Gibt mit Chlordimethyläther oder α.α'-Dichlor-dimethyläther bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 2-Nitro-1-methyl-4-chlormethyl-benzol und 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenylmethan (Stephen, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 525); bei der Einw. von a.a'-Dichlor-dimethyläther in Gegenwart von rauchender Schwefclsäure (10% SO₃) entsteht wenig 2-Nitro-1-methyl-4-chlormethylbenzol (St., Sh., Gl.). Beim Behandeln mit Oxalester in absol. Alkohol und Äther bei Gegenwart von Kaliumäthylat entsteht 2-Nitro-phenylbrenztraubensäure-äthylester (Wislicenus, THOMA, A. 436, 45). Licfert beim Erhitzen mit 2-Amino-anthrachinon und konz. Schwefelsäure auf 200° einen Küpenfarbstoff (Bucherer, Maki, B. 60, 2077). 2-Nitro-toluol gibt beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Ather und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser Methyl-o-toluidin und o.o'-Azo-toluol; reagiert analog mit Äthylmagnesiumbromid (Hepworth, Soc. 117, 1011). Gasentwicklung bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid in Dibutyläther bei 70° und bei der Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther oder Dibutyläther: GILMAN, FOTHERGILL, Bl. [4] 45, 1135; Am. Soc. 49, 2817. Beim Behandeln mit überschüssigem Phenylmagnesiumbromid in Äther unter Kühlung erhält man Phenylo-toluidin, Phenol, Diphenyl und geringe Mengen Terphenyl (GIL., McCracken, Am. Soc. 51, 826).

triumāthylat-Lösung auf 100°: CLARK, CROZIER, Trans. roy. Soc. Canada [3] 19 III, 158; C. 1926 II, 20. Liefert beim Erhitzen mit Quecksilber(II)-acetat auf 140—150° und folgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit Natriumchlorid-Lösung 2-Nitro-4-chlormercuri-toluol (Syst. Nr. 2347) sowie vermutlich 6-Nitro-2-chlormercuri-toluol(?) und 2-Nitro-3(oder 5)-chlormercuri-toluol(?) (Coffex, Soc. 1926, 638). Beim Erhitzen mit Quecksilber(II)-acetat auf 150° und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit Brom in kalter Kaliumbromid-Lösung erhält man viel 3-Brom-2-nitro-toluol und etwas 4-Brom-2-nitro-toluol

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 107.

8-Nitro-toluol, m-Nitro-toluol C,H,O,N = O,N·C,H,·CH, (H 321; E I 159). B. Neben 2- und 4-Nitro-toluol bei der Einw. von Nitrosylschwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,502) auf Toluol (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). — Zur Darstellung aus 3-Nitro-4-amino-toluol bzw. dessen Acetylverbindung vgl. Steinkoff, J. pr. [2] 110, 355 Anm. 2; Clarke, Taylor, Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], S. 407; deutsche Ausgabe, S. 415. — F: 15,53° (korr.) (Bell, Mc Ewen, J. ind. Eng. Chem. 14, 536; C. 1922 III, 718), 15,5—16° (Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 363), 16° (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 12; C. 1926 II, 157), 16° (korr.) (Sugden, Wilkins, Soc. 127, 2520). Kp. 231,87° (Berliner, May, Am. Soc. 48, 2631). Dampfdruck zwischen 50° und dem Siedepunkt: B., May. D4°: 1,1645 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 76); D1°: 1,1635 (Tromp, R. 41, 299); D1°: 1,1630; D8°: 1,1581; D7°: 1,1483 (Dessart); D7°: 1,161, D8°: 1,163, D8°: 1,164, D8°: 1,101; D8°: 1,101, D8°: 1,102, D8°: 1,103, D8°: 1,103, D8°: 1,104, D8°:

und 116° (30,53 dyn/cm): Sugden, Wilkins. Parachor: Sugden, Soc. 125, 1186; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2118. Schmelzwärme: Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 226; C. 1921 III, 866; vgl. Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 17. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 892,9 kcal/Mol: Ga., A., Pr. roy. Soc. [A] 99, 224.

n_α⁴: 1,5432; n_β⁶: 1,5669 (Swarts, J. Chim. phys. 20, 76); n_α⁸: 1,54266; n_β¹⁵: 1,54919; n_β¹⁶: 1,56685; n_α[∞]: 1,53627; n_β[∞]: 1,54262; n_β[∞]: 1,56024 (Dessart, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 13; C. 1926 II, 157); n_β¹⁰: 1,5466 (Tromp, R. 41, 299). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: Marchlewski, Mayer, Bl. Acad. polon. [A] 1929, 188; C. 1929 II, 2152. Intensität und Polarisationszustand des Streulichts bei der Streuung von Licht in flüssigem 3-Nitro-toluol: Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Banerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; in dampfförmigem 3-Nitro-toluol: Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem 2-Nitro-toluol: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332; Sogani, Indian J. Phys. 1, 390; C. 1927 II, 2149. Ramaneffekt: Ganesan, Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 222, 269; C. 1929 II, 2646. Dielektr.-Konst. bei 20°: 23,80 (Walden, Ulich, Werner, Ph. Ch. 116, 278; Ulich, Z. El. Ch. 31, 415); bei 58° (λ = 95 m): 21,86 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$ bei 25°: 4,20 (verd. Lösung; Benzol) (Williams, Phys. Z. 29, 178; Wi., Schwingel, Am. Soc. 50, 366; vgl. Debye, Z. El. Ch. 34, 452). Elektrische Leitfähigkeit: Wa., U., We., Ph. Ch. 116, 278.

Kritische Lösungstemperatur des Systems aus 3-Nitro-toluol und 83,2% iger Essigsäure: Jones, Soc. 123, 1390. Thermische Analyse der binären Systeme mit Hexan, mit Cyclohexan (Eutektikum bei —6° und 17,3 Mol-% 3-Nitro-toluol), mit Methylcyclohexan, mit Benzol (Eutektikum bei —22° und 40,8 Mol-% 3-Nitro-toluol) und mit Toluol: Dessarr, Bl. Soc. chim. Belg. 35, 10, 20; C. 1926 II, 157. Thermische Analyse der binären Systeme mit 2-Nitro-toluol (Eutektikum bei —31,65° und ca. 48 Gew.-% 3-Nitro-toluol): Bell, McEwen, J. ind. Eng. Chem. 14, 537; C. 1922 III, 718; mit 4-Nitro-toluol: B., McE.; Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 271; des ternären Systems mit 2-Nitro-toluol und 4-Nitro-toluol: G., D., F. Dichte von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Schwingel, Am. Soc. 50, 364. Dichte und Viscosität von binären Gemischen mit Hexan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol und Toluol: Dessart. Grenzflächenspannung zwischen 3-Nitro-toluol und Wasser: Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705. Adsorption des Dampfes an Tierkohle: Alexedewski, K. 55, 417; C. 1925 II, 642. Einfluß einer dünnen Wandschicht auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: Traube, Whang, Ph. Ch. 138, 111. Ausbreitung von 3-Nitro-toluol auf Wasser bei 20°: Har., Feldman, Am. Soc. 44, 2671. Brechungsindices von binären Gemischen mit Hexan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol und Toluol: Dessart. Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Phys. Z. 29, 178; W. Schwingel, Am. Soc. 50, 364. Elektrische Leitfähigkeit einer Lösung von 3-Nitro-toluol in Schwefelsäuremonohydrat bei 12°: Cherbuliez, Helv. 6, 285. Dielektr.-Konst. der Lösungen von Tetrapropylammoniumjodid in 3-Nitro-toluol: Walden, Ulich, Werner, Ph. Ch. 116, 278; Ulich, Z. El. Ch. 31, 415. Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 113; C. 1929 II, 3216. Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin in 3-Nitro-toluol: Keeb, Soc.

3-Nitro-toluol liefert bei der elektrolytischen Oxydation in Eisessig und Schwefelsäure an einer Platinanode unter geeigneten Bedingungen außer 3-Nitro-benzaldehyd (Pierron, Bl. [3] 25, 853) auch 3-Nitro-benzoesäure und andere Produkte; wird bei der elektrolytischen Oxydation in wäßrig-schwefelsaurer Suspension völlig zersetzt (Fichter, Bonhöte, Helv. 3, 404). Gibt bei der Einw. von Stickstofftetroxyd in Benzol geringe Mengen 3-Nitro-benzoesäure (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 459). Über die Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol und anderen Lösungsmitteln unter Druck vgl. Adams, Cohen, Rees, Am. Soc. 49, 1095. Bei der Reduktion mit Magnesium in wäßrig-methylalkoholischer Ammonium.

chlorid-Lösung entsteht 3.3'-Dimethyl-azoxybenzol (Zechmeister, Rom, B. 59, 870); beim Behandeln mit Magnesium in Methanol allein erhält man außer dieser Verbindung gelegentlich auch m-Tolylhydroxylamin (Z., R., A. 468, 129). 3-Nitro-toluol gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedender alkoholischer Kalilauge je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 3.3'-Dimethyl-azoxybenzol und 3.3'-Dimethyl-azobenzol und wenig m-Toluidin (Bamberger, B. 59, 423). Beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat im Rohr auf 130° entsteht m-Toluidin (MÜLLER, J. pr. [2] 111, 281). Wird von Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in siedender alkoholischer Kalilauge zu 3.3'-Dimethyl-azobenzol, in siedender methylalkoholischer Kalilauge zu m-Toluidin und wahrscheinlich m.m. Hydrazotoluol reduziert (Busch, Schulz, B. 62, 1463). Liefert bei der Nitrierung mit einem Gemisch von 77% Schwefelsäure, 11,3% Salpetersäure und 11,7% Wasser bei 40—70° 55% 3.4-Dinitrotoluol, 25 % 2.3-Dinitro-toluol und 20 % 2.5-Dinitro-toluol; mit einem Gemisch von 78 % Schwefelsäure, 17,5% Salpetersäure und 4,5% Wasser bei 50-120° erhält man 63,1% 2.4.5-Trinitro-toluol, 30,3 2 2.3.4-Trinitro-toluol und 6,6% 2.3.6-Trinitro-toluol (Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 278, 283; vgl. Brady, Gi., Soc. 119, 99; Br., Soc. 121, 330; MARQUEYROL, KOEHLER, JOVINET, Bl. [4] 27, 421; DREW, Soc. 117, 1615). Liefert beim Erhitzen mit Quecksilber(II)-acetat auf 120-140° und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Natriumchlorid-Lösung 5-Nitro-3-chlormercuri-toluol, 3-Nitro-4-chlormercuri-toluol und

etwas 5-Nitro-2-chlormercuri-toluol (Syst. Nr. 2347) (Coffey, Soc. 1926, 3223).

Bestimmung von 3-Nitro-toluol neben 2-Nitro-toluol durch Reduktion mit Titan(III)-

chlorid und Titration mit Brom: Francis, Hill, Am. Soc. 46, 2503, 2505.

H 322, Z, 3 v, u, statt ... 2.7-Dimethyl-chinolin" lies ..m-Toluidin".

4-Nitro-toluol, p-Nitro-toluol $C_7H_7O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (H 323; E I 160). B. In geringer Menge bei der Einw. von Nitrosylschwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,502) auf Toluol (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Neben 2-Nitro-toluol und anderen Produkten beim Erhitzen von Toluol mit Salpetersäure (D: 1,40) und Quecksilberoxyd anfangs auf 65° bis 85°, zuletzt zum Sieden (Davis, Mitarb., Am. Soc. 43, 600). Bei der Einw. von Peressigsäure auf N-Acetyl-p-toluidin (Bigiavi, R. A. L. [6] 5, 587). — Trennung von 2-Nitro-toluol durch Fraktionierung im Vakuum: Molinari, Atti Congr. naz. Chim. ind. 1924, 402; C. 1925 I, 2408.

Physikalische Eigenschaften.

Röntgenogramm: SREENIVASAIAH, Indian J. Phys. 2, 151; C. 1928 II, 1970. F: 51,250 (Bell, Herry, J. ind. Eng. Chem. 11, 1125), 51,3° (korr.) (Bell, Mitarb., J. ind. Eng. Chem. 13, 59; C. 1921 III, 528; Bell, McEwen, J. ind. Eng. Chem. 14, 536; C. 1922 III, 718), 51,6° (Berliner, May, Am. Soc. 48, 2631), 51,8° (korr.) (Sugden, Soc. 125, 1175), 52,4° (Jefre-MOW, TICHOMIROWA, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 278; C. 1927 I, 2628), 52,2-52,90 (WILLIAMS, SCHWINGEL, Am. Soc. 50, 363). E: 52,06° (Desverones, Monit. scient. [5] 15, 157; C. 1925 II, 2051). Erstarrungstemperaturen unter Drucken bis 3110 kg/cm² (125,0°): Pushin, Soc. 125, 2628. Kp₇₆₀: 238,34° (Be., M.), 238,8—239,0° (Lecat, R. 46, 245; Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15; 49 [1929], 22). Dampfdruck zwischen 50° und dem Siedepunkt: Be., M. D⁰: 1,299 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201): D³: 1,117 (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Oberflächenspannung bei 54°: 37,15 dyn/cm (Bhatnagar, Singh, J. Chim. phys. 25, 25); zwischen 56° (37,41 dyn/cm) und 220° (20,91 dyn/cm): Sugden, Soc. 125, 1176. Parachor: Su., Soc. 125, 1186; Bh., Singh. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 888,6 kcal/Mol (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 225; C. 1921 III, 866).

Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: MARCHLEWSKI, MAYER, Bl. Acad. polon. [A] 1929, 189; C. 1929 II, 2152. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ: W. W. COBLENTZ, Investigations of infra red spectra [Washington 1905], S. 252. Beugung von Röntgenstrahlen in geschmolzenem 4-Nitro-toluol bei 65°: Sogani, Indian J. Phys. 1, 372, Kontgenstrahlen in geschmolzenem 4-Nitro-toluol bei 65° : Sogani, Indian J. Phys. 1, 372, 391; C. 1927 II, 2149. Ramanspektrum: Ganesan, Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 222, 269; C. 1929 II, 2646. Dielektr.-Konst. bei 58° : 22,22 ($\lambda = 95$ m) (Kerr, Phil. Mag. [7] 3, 332; C. 1927 II, 388). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$ bei 25° : 4,50 (Williams, Phys. Z. 29, 178; W., Schwingel, Am. Soc. 50, 366; Höjendahl, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898; vgl. Debye, Z. El. Ch. 34, 452; H., Nature 117, 892; C. 1926 II, 1114). Magnetische Susceptibilität: Bhagavantam, Indian J. Phys. 4, 6; C. 1929 II, 2314. Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel) in Wasser bei 14,5°: 0,0040, bei 50°: 0,0078, bei 100°: 0,0116; bei 15° in Methanol: 13,70; in 96%igem Alkohol: 8,58; in absol. Alkohol: 16,64; in Ather: 80.83: in Schwefelkohlenstoff: 72.57: in Tetrachlorkohlenstoff: 42.62· in

16,64; in Ather: 80,83; in Schwefelkohlenstoff: 72,57; in Tetrachlorkohlenstoff: 42,62; in Essigester: 91,13; in Aceton: 168,51; in Benzol: 127,64; in Toluol: 104,95; in Pyridin: 90,27 (DESVERGNES, Monit. scient. [5] 15, 157; C. 1925 II, 2051). Kritische Lösungstemperatur von Gemischen aus 4-Nitro-toluol und 83,2% iger Essigsäure und Einfluß auf die kritische Lösungstemperatur des Systems aus Nitrobenzol und 83,2 % iger Essigsaure: Jones, Soc. 123, 1387, 1390. Thermische Analyse der binaren Systeme mit Cyclohexan und mit Benzol:

248

Linard, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 378, 395, 398; C. 1926 I, 2427; mit der β-Form des 2-Nitrotoluols (Eutektikum bei —15,73° und 26 Gew. ° p-Nitro-toluol): Bell, Mitard., J. ind. Eng. Chem. 13, 60; C. 1921 III, 528; vgl. Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 270; mit 3-Nitrotoluol (Eutektikum bei —2,8° und ca. 37 Gew. ° 4-Nitro-toluol): B., McEwen, J. ind. Eng. Chem. 14, 536; C. 1922 III, 718; vgl. G., D., F.; mit 2.4.6-Trinitro-mxylol: B., Sayyer, J. ind. Eng. Chem. 11, 1026; C. 1921 I, 174; mit Methylpikrylnitramin: Jefremow, Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 278; C. 1927 I, 2628; mit Azobenzol und mit 4-Amino-azobenzol: Giua, Reggiani, G. 55, 655, 656. Thermische Analyse der ternären Systeme mit 2-Nitro-toluol und 3-Nitro-toluol: Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 271; mit 2-Nitro-toluol 2.4-Dinitro-toluol bzw. mit 2-Nitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol: Bell, Cordon, J. ind. Eng. Chem. 13, 307; C. 1921 III, 622; B., Spry, J. ind. Eng. Chem. 13, 308; C. 1921 III, 622; mit 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol: B., Heety, J. ind. Eng. Chem. 11, 1919], 1129. Azeotrope Gemische, die 4-Nitro-toluol enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle.

4-Nitro-toluol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Кр ₇₆₀ 0	Gew% 4-Nitro-toluol	Kompo nente	Kp ₇₆₀	Gew% 4-Nitro-toluol
4-Chlor-1-nitro- benzol 3)	238,9 ca. 231,8 228,8 216,3 ca. 217,6 227,45	ca. 67 30 25 3 5 10	Äthylenglykol 4) Brenzcatechin 1) Glycerin 1) Acetamid 2) Propionamid 1) Caprylsäure 4) Benzoesäure 2) Isobutylbenzoat 1) Safrol 1)	192,4 238,8 235,7 213,3 219,5 ca. 233 237,45 238,7 234,5	36,5 89 83 52 ca. 43 89 ca. 67
γ -Phenyl-propyl-alkohol 1)	234,0	38			

¹⁾ LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15, 18. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 118, 119. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 110, 112.

Dichte bzw. spezifisches Volumen von Gemischen mit Alkohol bei 30°: COHEN, DE MEESTER, MOESVELD, Ph. Ch. 108, 109; mit Benzol bei 25°: WILLIAMS, SCHWINGEL, Am. Soc. 50, 364. Einfluß einer dünnen Wandschicht auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: Traube, Whand, Ph. Ch. 136, 111. Brechungsindices ternärer Gemische aus 4-Nitro-toluol, 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol bei 38—39°: Bell, Cummings, J. ind. Eng. Chem. 11, 1028; C. 1921 I, 175. Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Phys. Z. 29, 178; W., Schwingel, Am. Soc. 50, 364. Elektrische Leitfähigkeit einer Lösung von 4-Nitro-toluol in Schwefelsäuremonohydrat bei 12°: Cherbuliez, Helv. 6, 285. Einfluß auf das Potential von Platin in verd. Schwefelsäure und in Eisessig-Schwefelsäure: Fichter, Bonhôte, Helv. 3, 408. Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 113; C. 1929 II, 3216. Geschwindigkeit der Reaktion von Allylbromid mit Pyridin in 4-Nitro-toluol: Kerr, Soc. 1929, 241.

Chemisches Verhalten.

4-Nitro-toluol wird in festem Zustand und in Benzol-Lösung im Sonnenlicht nicht verändert (Schultz, Ganguly, B. 58, 708). Gibt bei der trocknen Destillation in Gegenwart von Aluminiumpulver im Wasserstoff- oder Kohlendioxyd-Strom bei 500—540° Toluol und geringe Mengen p-Toluidin (Rax, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 104; C. 1928 I, 2370). Liefert bei der elektrolytischen Oxydation an einer Platinanode in Eisessig und verd. Schwefelsäure oder in 2 n-Schwefelsäure auf dem Wasserbad sowie in Aceton und verd. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 4-Nitro-benzylalkohol bzw. auch 4-Nitro-benzylacetat, 4-Nitro-benzaldehyd, wenig 4-Nitro-benzoesäure und andere Produkte (Fichter, Bonhôte, Helv. 3, 397, 403). Bei der elektrolytischen Oxydation in 20% iger Salpetersäure an einer Platinanode bei 100° entstehen größere Mengen 4-Nitro-benzoesäure (Dunbrok, Lowy, Trans. am. electroch. Soc. 45, 81; C. 1924 II, 2838). Gibt bei der Oxydation mit Luft bei Gegenwart von Zinnvanadat bei 270—300° 4-Nitro-benzoesäure und etwas 4-Nitro-benzaldehyd (Maxted, Dunsby, Soc. 1928, 1440). Beim Erhitzen mit 22,5% iger Salpetersäure auf 180—185° unter 15 Atm. Sauerstoff-Druck entsteht 4-Nitro-benzoesäure (Askenasy, Elöd, A. 461, 123). Bei der Einw. von Stickstofftetroxyd in Benzol entstehen geringe Mengen 4-Nitro-benzoesäure (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 459). 4-Nitro-

toluol liefert bei der Hydrierung in Gegenwart eines Nickel-Katalysators in Benzol hei 2150 und ca. 35 Atm. Druck quantitativ p-Toluidin (Brown, Etzel, Henke, J. phys. Chem. 32, 635). Über die Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol und anderen Lösungsmitteln unter Druck vgl. Adams, Cohen, Rees, Am. Soc. 49, 1095. Bei der Einw. von Natriumdisulfid in siedendem Alkohol und nachfolgenden Behandlung mit Eisessig und Essigsäurcanhydrid erhält man außer 4-Acetamino-henzaldehyd (Blanksma, R. 28 [1909], 109) 4-Acetamino-toluol und wenig [4-Acetamino-benzyliden]-p-toluidin (Syst. Nr. 1873) (Hodgson, Beard, Soc. 1927, 22). Liefert bei der Reduktion mit Magnesium in wäßrig-niethylalkoholischer Ammoniumehlorid-Lösung oder in Methanol allein 4.4.-Dimethyl-azoxyhenzol (Zechmeister, Rom, B. 59, 870; A. 468, 129; D. R. P. 446 867; C. 1927 II, 1077; Frdl. 15, 227). Bei der Reduktion mit Zinkstauh und siedender alkoholischer Kalilauge entstehen je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 4.4'-Dimethyl-azoxybenzol und 4.4'-Dimethyl-azobenzol sowie Spuren von p-Toluidin (BAMBERGER, B. 59, 423). 4-Nitro-toluol wird heim Erhitzen mit Eisenspänen und Eisen(III)-chlorid oder Natriumchlorid und Wasser auf 1000 (Bretnütz, Pensa, Notiz, chim.-ind. 2, 185; C. 1927 II, 243), beim Kochen mit Eisenpulver, Magnesiumchlorid und Wasser oder Aeeton (MICEWICZ, Roczniki Chem. 8, 53; C. 1928 II, 441) und beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat im Rohr auf 1300 (MÜLLER, J. pr. [2] 111. 281) zu p-Toluidin reduziert; bei der Reduktion mit Hydrazin in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarhonat in siedender alkoholischer Kalilauge erhält man 4.4'-Dimethyl-hydrazobenzol, in siedender methylalkoholischer Kalilauge außerdem auch 4.4'-Dimethyl-azobenzol und p-Toluidin (Busch, Schulz, B. 62, 1463). Reduktion mit Natriummethylat, -äthylat und -benzylat-

Lösungen in Benzol: SUTER, DAINS, Am. Soc. 50, 2735.

4-Nitro-toluol liefert bei der Chlorierung in Gegenwart von wasserfreiem Eisen(III)chlorid hei 57-59° unter Ausschluß von Sonnenlicht und Feuchtigkeit 2-Chlor-4-nitro-toluol (Schofield, Soc. 1927, 2903), in Gegenwart von Antimon(III)-chlorid bei 65-75° je nach den Mengenverhältnissen 2. Chlor-4-nitro-toluol oder 2.6-Dichlor-4-nitro-toluol und andere Produkte (DAVIES, Soc. 121, 809; DAVIES, LEEPER, Soc. 1926, 1418). Chloricrung in Gegenwart von Jod und Eisen bei 40-50°: FIERZ-DAVID, Naturwiss. 17, 13; C. 1929 I, 863. Gibt hei der Einw. von Brom in Gegenwart von Eisenspänen 2-Brom-4-nitro-toluol (Lucas, Scudder, Am. Soc. 50, 245). Bei der Nitrierung mit einem Gemisch von 77% Schwefelsäure, 11,3% Salpetersäure und 11,7% Wasser bei 40—70° erhält man 2.4-Dinitro-toluol (Gibson, Duck-HAM, FAIRBAIRN, Soc. 121, 278). 4-Nitro-toluol gibt beim Erhitzen mit Schwefelsäure (D: 1,84) in Gegenwart von Jod auf 140° 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Rây, Dey, Soc. 117, 1407). Liefert heim Erwärmen mit nitrohydroxylaminsaurem Natrium Na₂N₂O₃ in Wasser das Natriumsalz des 4-Nitrosohydroxylamino-toluols (Syst. Nr. 2219) (Bigiavi, Franceschi, G. 57, 378; Bl., R. A. L. [6] 4, 458). Beim Erhitzen mit Quecksilber(II)-acetat auf 140° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Natriumchlorid erhält man 4-Nitro-3-chlormercuri-toluol und 4-Nitro-2-chlormercuri-toluol (Syst. Nr. 2347) (Coffey, Soc. 1926, 3217). Beim Behandeln von 4-Nitro-toluol mit 4-Azido-toluol in konz. Schwefelsäure unterhalb 0° erhält man 5-Nitro-4'-amino-2-methyl-diphenylmethan und ein amorphes braungelbes Produkt (BAMBERGER, A. 443, 195). 4-Nitro-toluol liefert bei der Einw. von Chlordimethylather in Gegenwart von Aluminiumehlorid 4-Nitro-1-methyl-2-chlormethyl-benzol; hei der Einw. von α.α'-Dichlor-dimethyläther bei Gegenwart von rauchender Schwefelsäure (20 % SO₃) entsteht außerdem 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenylmethan (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 526). Bei längerem Erhitzen mit Benzaldehyd in Gegenwart von Pipcridin entsteht eine gelhhraune, krystallinische Suhstanz vom Schmelzpunkt 137,5° (Skraup, Böнм, В. 59, 1013). 4-Nitro-toluol gibt bei der Kondensation mit 2 Mol Oxalester in Ather bei Gegenwart von 2 Mol Kaliumäthylat 4-Nitro-phenylbrenztraubensäure-äthylester, 4.4'-Dinitrostilben und 4.4'-Dinitro-dibenzyl (WISLICENUS, SCHULTZ, A. 436, 58). Liefert hei der Einw. von Methylmagnesiumjodid in Ather und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser Methyl-p-toluidin und 4.4'-Dimethyl-azohenzol (Hepworth, Soc. 117, 1010); reagiert analog mit Åthylmagnesiumhromid (HE.; vgl. dazu Pickard, Kenyon, Pr. chem. Soc. 23 [1908], 153). Gasentwicklung hei der Einw. von Äthylmagnesiumhromid auf 4-Nitro-toluol: Gilman, Fothergill, Am. Soc. 49, 2817. Bei der Umsetzung mit üherschüssigem Phenylmagnesiumbromid in Ather unter Kühlung erhält man Phenyl-p-toluidin, Phenol, Diphenyl und geringe Mengen 1.4-Diphenyl-henzol (GIL., McCracken, Am. Soc. 51, 826).
Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Aht. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 108.

ω-Nitro-toluol, Phenylnitromethan $C_7H_7O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NO_2$ (H 325; E I 161). ω-Νίτιο-κοιαοί, Frienyintrometnan $C_7H_7O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NO_2$ (H 325; E 1 161). B. Neben anderen Produkten aus Benzol und Bromnitromethan hei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Sherrill, Am. Soc. 46, 2756). Zur Bildung aus der Natriumverbindung des Phenyl-isonitro-acetonitrils nach Wislicenus, Endres (B. 35, 1759) vgl. Wieland, Blümich, A. 424, 84. — Kp₃₅: 135° (Sh.); Kp₈: 110° (Baker, Ingold, Soc. 1926, 2467). $D_1^{44,7}$: 1,1540; $n_{\alpha}^{44,7}$: 1,5236; $n_{He}^{44,7}$: 1,5285; $n_{\beta}^{44,7}$: 1,5407 (v. Auwers, Ottens, B. 57, 458).

Phenylnitromethan liefert beim Nitrieren mit konz. Salpetersäure in der Kälte [3-Nitrophenyl]-nitromethan und geringere Mengen eines Gemisches von [2-Nitro-phenyl]-nitromethan und [4-Nitro-phenyl]-nitromethan (Baker, Soc. 1929, 2260; vgl. Bak., Ingold, Soc. 1926, 2468). Geschwindigkeit dieser Reaktion: Baker. Gibt beim Erhitzen mit α-Nitrostilben und 50% iger Natronlauge 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (Meisenheimer, Weibezahn, B. 54, 3200). Bei kurzem Kochen mit α-Nitro-stilben in Natriummethylat-Lösung entstehen 3.4.5-Triphenyl- Δ^2 -isoxazolinoxyd (Syst. Nr. 4203) und 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (Kohler, Barrett, Am. Soc. 46, 2109). Beim Behandeln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung erhält man aci-Phenylnitromethan-methyläther (Syst. Nr. 631) (v. Auwers, B. 57, 456; Arndt, Rose, Soc. 1935, 6). Liefert beim Aufbewahren mit o-Toluylaldehyd bei Gegenwart von Methylamin in Alkohol α'-Nitro-2-methyl-stilben und eine Verbindung C₂₂H₁₂O₂N (s. bei o-Toluylaldehyd, Syst. Nr. 640) (MEISENHEIMER, Mitarb., A. 468, 222). Gibt bei der Kondensation mit der äquimolekularen Menge m-Toluylaldehyd in Gegenwart von aliphatischen Aminen und Behandeln des rohen a - Nitro-3-methyl-stilbens mit Natriummethylat-Lösung wenig 3.5-Diphenyl-4-m-tolyl-isoxazol sowie höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes α' -Nitro- α -methoxy-3-methyl-dibenzyl (Mei., Mitarb., A. 468, 242). Bei der Kondensation mit überschüssigem m-Toluylaldehyd bei Gegenwart von aliphatischen Aminen entsteht reines α' -Nitro-3-methyl-stilben (MEI., Mitarb., A. 468, 244). Reagiert mit p-Toluylaldehyd in Gegenwart von Methylamin unter Bildung von α'-Nitro-4-methyl-stilben, 1-Nitro-2-methoxy-1-phenyl-2-p-tolyl-āthan und einer Verbindung $C_{21}H_{16}O_{2}N$ (s. bei p-Toluylaldehyd) (MeI., Mitarb., A. 468, 254). Phenylnitromethan gibt beim Kochen mit β -Chlor-propiophenon und wasserfreiem Kaliumacetat in schwach alkalischer Natriummethylat-Lösung y-Nitroy-phenyl-butyrophenon; diese Verbindung entsteht auch beim Erwärmen mit Vinyl-phenylketon in Natriummethylat Lösung auf dem Wasserbad (ALLEN, BRIDGESS, Am. Soc. 51, 2153). Liefert mit Benzylidenacetophenon in Natriummethylat-Lösung zwei stereoisomere γ -Nitro- β - γ -diphenyl-butyrophenone (Kohler, Am. Soc. 46, 1738). Beim Kochen mit 1 Mol Benzylidenmalonester und Natriumäthylat-Lösung in 95% igen Alkohol entstchen [\(\beta\)-Nitro- $\alpha.\beta.$ diphenyl-äthyl]-malonsäurediäthylester und geringe Mengen 3.4.5-Triphenyl-isoxazol; bei längerem Kochen mit 0,5 Mol Benzylidenmalonester crhält man hauptsächlich 3.4.5-Triphenyl- A^2 -isoxazolinoxyd, ferner 3.4.5-Triphenyl-isoxazol, [β -Nitro- α . β -diphenyl-äthyl]-malonsäure-diäthylester und geringe Mengen Stilben (Ko., Barrett, Am. Soc. 48, 1772). — Phenylnitro-methan gibt mit Pikrinsäure in alkal. Lösung eine rote Färbung (Weise, Tropp, H. 178, 135).

aci-ω-Nitro-toluol, aci-Phenylnitromethan, Phenylisonitromethan $C_7H_7O_2N = C_6H_5 \cdot CH:NO \cdot OH$ (H 326; E I 161). Mcchanismus und Geschwindigkeit der Umwandlung von aci-Phenyl-nitromethan in Phenylnitromethan bei Einw. von Salzsäure auf das Natriumsalz des aci-Phenyl-nitromethans bei 0° und +5,2° in verd. Methanol: Branch, Jaxon-Deelman, Am. Soc. 49, 1769. Das Natriumsalz wird durch Jod in verd. Alkohol bei 0° zu niedrigschmelzendem 1.2-Dinitro-1.2-diphenyl-äthan oxydiert; bei Einw. von Jod bei Zimmertemperatur oder bei elektrolytischer Oxydation der wäßr. Lösung an einer Platinanode entsteht ein dunkelgefärbtes, vermutlich 1.2-Dinitro-1.2-diphenyl-äthan enthaltendes Ol, das beim Behandeln mit heißer 50% iger Kalilauge in 3.4.5-Triphenyl-isoxazol übergeht (Nenttzescu, B. 62, 2671). Beim Kochen des Natriumsalzes mit Jod in überschüssiger Alkalilauge erhält man Stilben (N.). Beim Behandeln des Natriumsalzes mit der berechneten Menge Bromwasser oder Brom in Chloroform entstehen Phenylbromnitromethan und 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (Wieland, Blümich, A. 424, 85). Das Natrium- und Kaliumsalz geben beim Behandeln mit Salpetersäure je nach den Bedingungen wechselnde Mengen [3-Nitro-phenyl]-nitromethan. [2-Nitro-phenyl]-nitromethan und [4-Nitro-phenyl]-nitromethan (Baker, Soc. 1929, 2260). Geschwindigkeit dieser Reaktion: Ba. aci-Phenylnitromethan (Baker, Soc. 1929, 2260). Geschwindigkeit dieser Reaktion: Ba. aci-Phenylnitromethan liefert bei langsamer Einw. von Benzoylchlorid in auf —15° abgekühltem Pyridin Benzoyl-benzhydroximsäure-chlorid C₆H₅·CCl:N·O·CO·C₆H₅ (Wieland, Kitasato, B. 62, 1252). — NaC₇H₆O₂N. Niederschlag (aus Alkohol + Äther) (Ba.). — KC₇H₆O₂N. Krystalle (aus absol. Alkohol) (Ba.).

3-Fluor-2 (P)-nitro-toluol C₇H₆O₂NF, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei-der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) auf 3-Fluor-toluol anfangs unter Kühlung, später bei 55° (Schiemann, B. 62, 1799, 1802). — F: 17,5—18°. Kp₁₁₋₁₂: 92,2—92,8° (korr.).

5-Fluor-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NF, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) auf 3-Fluortoluol anfangs unter Kühlung, dann bei 55° (Schiemann, B. 62, 1802). — Krystalle. F: 27—28°. Kp₁₀: 97—98°. — Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 6-Nitro-3-methoxy-toluol.

6-Fluor-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NF$, s. nebenstehende Formel (H 326). B. Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,51) auf 2-Fluor-toluol, anfangs unter Kühlung, danach bei 55°, neben viel 6-Fluor-3-nitro-toluol (Schiemann, B. 62, 1799, 1805). — F: —2°. Kp₁₁: 97—97,2° (korr.).

·NO2(?)

CH₃

F. NO2.

4-Fluor-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NF, s. nebenstehende Formel (Ε I 161). B. In geringer Menge bei tropfenweiser Zugabe von Salpetersäure (D: 1,51) zu 4-Fluor-toluol unter Kühlung, neben 2.6-Dinitro-p-kresol (SCHIEMANN, B. 62, 1795, 1799). — Gelbe, viscose Flüssigkeit von süßem Geschmack und nitrobenzol-ähnlichem Geruch. F: 1—2°. Kp₇₈₆: 231°; Kp₉: 104,2° (korr.).

CH₃

6-Fluor-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NF, s. nebenstehende Formel B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) auf 2-Fluor-toluol, anfangs unter Kühlung, danach bei 55⁵, neben wenig 6-Fluor-2-nitro-toluol (Schiemann, B. 62, 1799, 1804). — Gelbliche Krystalle. F: 41,5⁶ (korr.). Kp₁₃: 99,4—99,6⁶ (korr.). — Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 5-Nitro-2-methoxy-toluol.

E. CH3

3-Fluor-4-nitro-toluol C₇H₈O₂NF, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) auf 3-Fluor-toluol, anfangs unter Kühlung, später auf dem Wasserbad bei 55°, neben anderen Produkten (Schiemann, B. 62, 1799, 1801). — Monokline, wahrscheinlich holoedrische Nadeln (Faber) (aus Alkohol). F: 53,2° (korr.). — Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 4-Nitro-3-methoxy-toluol.

r CH₃ r i NO₂

 ω -Fluor-4-nitro-toluol, 4-Nitro-benzylfluorid $C_7H_6O_2NF = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2F$. B. Beim Nitrieren von Benzylfluorid mit absol. Salpetersäure in Acetanhydrid bei 25—30°. neben anderen Produkten (Ch. K. INGOLD, E. H. INGOLD, Soc. 1928, 2259). — Nadeln (aus Ather-Ligroin). F: 38,5°. — Gibt beim Kochen mit 10% iger Kaliumcarbonat-Lösung und anschließender Oxydation mit 3% iger Permanganat-Lösung 4-Nitro-benzoesäure.

 $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-2-nitro-toluol, 2-Nitro-benzotrifluorid $C_7H_4O_2NF_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CF_3$. B. Beim Behandeln von $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-6-nitro-3-amino-toluol mit Åthylnitrit und alkoh. Schwefelsäure (ROUCHE, Bl. Acad. Belgique [5] 13, 349; C. 1927 II, 1817). Entsteht analog aus $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-2-nitro-3-amino-toluol (R.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 32,5°. Kp₇₆₅: 216,3°. Flüchtig mit Wasserdampf. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-2-amino-toluol.

ω.ω.ω-Trifluor-3-nitro-toluol, 3-Nitro-benzotrifluorid $C_7H_4O_2NF_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot CF_3$ (H 327; E I 162). B. Zur Bildung durch Nitrierung von ω.ω.ω-Trifluor-toluol vgl. Śwarts. Bl. Acad. Belgique [5] 6, 395; C. 1921 III, 32. — Kp₄₀: 102—103° (Sw., Bl. Acad. Belgique [5] 6, 395). D_4^{16} : 1,4318; n_3^{16} : 1,4671; n_5^{16} : 1,4841; n_7^{16} : 1,4957 (Sw., J. Chim. phys. 20, 65).

ω.ω.ω-Trifluor-4-nitro-toluol C₇H₄O₂NF₃ = O₂N·C₆H₄·CF₃. B. Beim Behandeln von ω.ω.ω-Trifluor-4-nitro-3-amino-toluol mit Athylnitrit und alkoh. Schwefelsäure (ROUCHE, Bl. Acad. Belgique [5] 13, 350; C. 1927 II, 1817). — F: 41,5°.

3 - Chlor - 2 - nitro - toluol C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 327; E I 162). B. Man fügt Natriumnitrit-Lösung unterhalb 0° zu einer Lösung von 2.3-Dinitro-4-amino-toluol in Alkohol und konz. Salzsäure und erwärmt das Reaktionsgemisch auf dem Wasserbad auf 70° (Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1999, 2740). — Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak (D: 0,880) auf 200° 2-Nitro-3-amino-toluol (Burton, Kenner, Soc. 119, 1052).

4 - Chlor - 2 - nitro - toluol C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 327; E I 162). B. Zur Bildung aus 4-Chlor-toluol und Salpeterschwefelsäure vgl. GINDRAUX, Helv. 12, 932; Hodgson, Anderson, Soc. 125, 2196; Ho., J. Soc. Dyers Col. 41, 329; C. 1926 II, 1526. Neben 4-Chlor-3-nitro-toluol beim Behandeln von 4-Chlor-toluol mit Salpetersäure (D: 1,5), Phosphorpentoxyd und Acetanhydrid (Ho., An.; Ho.). Neben viel 6-Chlor-2-nitro-toluol beim Chlorieren von 2-Nitro-toluol in Gegenwart von Eisen und Jod bei 50—60° (G., Helv. 12, 927). Durch Diazotierung von 4-Chlor-2-nitro-3-amino-toluol mit Nitrosylschwefelsäure und nachfolgendes Kochen mit absol. Alkohol (Kenner, Tod, Witham, Soc. 127, 2348). Durch Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-toluol und nachfolgendes Erwärmen mit Kupfer(I)-chlorid und verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (Hodgson, J. Soc. Dyers Col. 41, 328; C. 1926 II, 1526). — Trennung von 6-Chlor-2-nitro-toluol durch fraktionierte Destillation: GINDRAUX, Helv. 12, 927. — Monokline Nadeln (Niggli, Helv. 12, 930). F: 37°; Kp₁₁: 115,5° (G., Helv. 12, 930, 932). Thermische Analyse des Systems mit 6-Chlor-2-nitro-toluol: G. — Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natriumdisulfid- oder Natriumtrisulfid-Lösung quantitativ 4-Chlor-2-amino-toluol (Hodgson, Anderson, Soc. 125, 2195). Liefert beim Umsetzen mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat unter Eiskühlung 4-Chlor-2-nitro-benzaldoxim und 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-dibenzyl (Van der Lee, R. 45, 682).

6-Chlor-2-nitro-toluol C₂H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 327; E I 162). Darstellung durch Chlorierung von 2-Nitro-toluol in Gegenwart von Eisenspänen: MORGAN, GLOVER, Soc. 125, 1598; in Gegenwart von Eisen und Jod: GINDRAUX, Helv. 12, 927; H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, Grundlegende

Cl. NO2

252

Operationen der Farbenchemie 4. Aufl. [Wien 1938], S. 112. — Trennung von 4-Chlor2-nitro-toluol durch fraktionierte Destillation: GI. — Krystallographisches: NIGGLI, Helv. 12, 929. F: 37° (GI.). Kp: 237—241° (M., GL.). Thermische Analyse des Gemisches mit 4-Chlor-2-nitro-toluol (Eutektikum bei 3,5°): GI. Über die Einw. von Chlor im Sonnenlicht vgl. GINDRAUX, Helv. 12, 930. Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure, anfangs bei 20°, dann bei 70—80° 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol und wenig 6-Chlor-2.4-dinitro-toluol (MORGAN, DREW, Soc. 117, 787; M., JONES, Soc. 119, 187).

ω-Chlor-2-nitro-toluol, 2-Nitro-benzylchlorid C₇H₆O₂NCl = O₂N·C₆H₄·CH₂Cl (H 327; E I 162). F: 48—48,5° (Olivier, R. 41, 309), 49—50° (Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 498). Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel) bei 30° in Alkohol: 26,3, in Aceton: 433, in Athylacetat: 257, in Benzol: 304, in Nitrobenzol: 217, in Athylbenzoat: 171,3 (McCombie, Scarborough, Smith, Soc. 1927, 809). — Geschwindigkeit der Hydrolyse in verd. Alkohol bei 83°: Olivier, R. 41, 310; bei 30° und 40,4°: O., R. 41, 650. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 25°: Co., Ki., Hu. Geschwindigkeit der Reaktion mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30°: Olivier, Berger, R. 45, 720, 721. Die bei der Reaktion mit Benzol und Aluminiumchlorid neben anderen Verbindungen entstehende Base C₁₃H₉ON (vgl. H 5, 328; E I 5, 162; 21, 312) ist als Acridin-N-oxyd erkannt worden (Tanasescu, Ramontianu, Bl. [5] 1 [1934], 548, 553; 3 [1936], 2009; Kliegl, Brösamle, B. 69 [1936], 198). Geschwindigkeit der Reaktion mit Trimethylamin in verschiedenen organischen Lösungsmitteln bei 30°: McCombie, Scarborough, Smith, Soc. 1927, 809. Gibt bei monatelangem Aufbewahren mit der äquimolekularen Menge Dimethylanilin Dimetbyl-phenyl-[2-nitro-benzyl]-ammoniumchlorid (Baw, Soc. 1927, 1398). — Verwendung als Kampfstoff: M. Sartori, Die Chemie der Kampfstoffe, 2. Aufl. [Braunschweig 1940], S. 142; J. Meyer, Der Gaskampf und die chemischen Kampfstoffe, 3. Aufl. [Leipzig 1938], S. 293; vgl. ferner van Nieuwenburg, Chem. Weekb. 19, 330; C. 1922 IV, 984. — Verhalter, bei der Stickstoff-Bestimmung nach Kjeldahl: Margosches, Kristen, B. 56, 1946.

2 - Chlor - 3 - nitro - toluol C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 328; E I 163). Gibt bei mehrtägigem Kochen mit Salpetersäure (D: 1.37) 2-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Kenner, Stubbings, Soc. 119, 598). Liefert bei der Einw. von Natriumhydrosulfid-Lösung und Schwefelkohlenstoff 2-Mercapto-7-methylbenzthiazol und wenig 2-Chlor-3-amino-toluol (Teppema, Sebrell, Am. Soc. 49, 1757).

4-Chlor-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 329). B.

Zur Bildung aus 4-Chlor-toluol und Salpeterschwefelsäure vgl. GINDRAUX, Helv. 12, 932; Hodgson, Anderson, Soc. 125, 2196; Ho., J. Soc. Dyers Col. 41, 329; C. 1926 II, 1526. Neben 4-Chlor-2-nitro-toluol beim Behandeln von 4-Chlor-toluol mit Salpetersäure (D: 1,5), Phosphorpentoxyd und Essigsäureanbydrid (Ho., An.; Ho.). Durch Diazotieren von 3-Nitro-4-amino-toluol und Erwärmen des Diazoniumsalzes mit Kupfer(I)-chlorid und verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (Ho.). — Kp₁₁: 118° (G.). — 4-Chlor-3-nitro-toluol liefert bei der elektrolytischen Reduktion in konz. Schwefelsäure 4-Chlor-5-amino-2-oxy-toluol (E I 13, 218) (Raiford, Am. 46 [1911], 440, 445). Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natriumdisulfid- oder -trisulfid-Lösung quantitativ 3-Amino-4-mercapto-toluol (Ho., An., Soc. 125, 2195). Beim Kochen mit Natriumhydrosulfid-Lösung und Schwefelkohlenstoff entsteht 2-Mercapto-5-methylbenzthiazol (Teppema, Sebrell, Am. Soc. 49, 1757).

6-Chlor-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 329: CH₃ E I 163). B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-3-nitro-toluol-sulfinsäure-(4) mit Pyridin auf dem Wasserbad (Dann, Davies, Soc. 1929, 1053). Beim Erhitzen von diazotiertem 6-Chlor-3-nitro-2-amino-toluol mit Alkohol, neben 4-Chlor-7-nitro-indazol (Morgan, Drew, Soc. 117, 787). — Mit Wasserdampf flüchtig (M., D.).

ω-Chlor-3-nitro-toluol, 3-Nitro-benzylchlorid C₇H₆O₂NCl = O₂N·C₆H₄·CH₂Cl (H 329; E I 163). B. In geringer Menge bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Nitrobenzol und Monochlordimethyläther, neben 3.3'-Dinitro-diphenylmethan (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 525). In geringer Menge bei längerem Erwärmen von Nitrobenzol mit α.α'-Dichlor-dimethyläther (dargestellt dureb Einleiten von Chlorwasserstoff in 40%ige Formaldehyd-Lösung) in schwach rauchender Schwefelsäure bei 50° (St., Sh., Gl.). Beim Kochen von 3-Nitro-benzylalkobol mit je 2 Tln. konz. Salzsäure und wasserfreiem Zinkchlorid (Norris, Taylor, Am. Soc. 46, 756). — Tafeln (aus Alkohol). F: 45,5° (Olivier, R. 41, 309; Norrish, Smith, Soc. 1928, 130), 45—46° (Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 498). Kp₃: 155—160° (Baker, Cooper, Ingold, Soc. 1928, 431). Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel) bei 30° in Alkohol: 30,4, in Aceton: 644, in Äthylacetat: 394, in Nitrobenzol: 326, in Äthylbenzoat: 266 (McCombie, Scarborough, Smith, Soc. 1927, 809). — Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 83°: Olivier, R. 41, 310; bei 30°

und 40,4°: O., R. 41, 650. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton be. 25°: Co., KI., Hu. Geschwindigkeit der Reaktion mit Benzol in Gegenwart von Aluminium-chlorid bei 30°: Olivier, Berger, R. 45, 721. Geschwindigkeit der Reaktion mit Trimethylamin in verschiedenen organischen Lösungsmitteln bei 30°: McCombie, Scarborough, Smith, Soc. 1927, 809; in Benzol bei 25°, 30° und 35°: Norrish, Smith, Soc. 1928, 132; mit Anilin, o- und p-Toluidin und Dimethylanilin in Methanol bei 35° und 45°: Peacock, Soc. 127, 2179; mit Methyläthylanilin in Methanol bei 35° und 45°: P., J. phys. Chem. 31, 535. Gibt beim Behandeln mit Hexamethylentetramin in siedendem Alkohol und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Ameisensäure auf dem Dampfbad Dimethyl-[3-nitro-benzyl]-amin (Goss, Ingold, Wilson, Soc. 1926, 2458). — Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach Kjeldahl: Margosches, Kristen, B. 56, 1946.

2-Chlor-4-nitro-toluol C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 329). B. Durch Chlorierung von 4-Nitro-toluol in Gegenwart von wasserfreiem Eisen(III)-chlorid bei 57—59° unter Ausschluß von Sonnenlicht und Feuchtigkeit (SCHOFIELD, Soc. 1927, 2903) oder in Gegenwart von Antimon(III)-chlorid bei 65—75° (Davies, Soc. 119, 868; 121, 809). — F: 63—65° (korr.) (Da.), 65° (Morgan, Drew, Soc. 117, 789) 66° (Dyson, Pertum, essent, Oil Rec. 19 [1928], 173). Kprs: 260° (korr.) (Da.)



Soc. 192, 868; 121, 809). — F: 63—65° (korr.) (DA.), 65° (Morgan, Drew, Soc. 117, 789), 66° (Dyson, Perfum. essent. Oil Rec. 19 [1928], 173). Kp. 260° (korr.) (DA.).

Liefert bei weiterer Behandlung mit 1 Mol Chlor bei 60—70° im zerstreuten Tageslicht in Gegenwart von Antimon(III)-chlorid, Eisen(III)-chlorid oder (weniger gut) von amalgamiertem Aluminium 2.6-Dichlor-4-nitro-toluol und andere Produkte (Davies, Soc. 121, 810). Chlorierung bei Gegenwart von Jod: Da. Liefert bei Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 40—90° 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol und wenig 6-Chlor-2.4-dinitro-toluol (Morgan, Drew, Soc. 117, 786; M., Challenor, Soc. 119, 1539). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel und wäßrigalkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbad, Diazotieren des Reaktionsprodukts in verd. Schwefelsäure und nachfolgenden Kochen mit 40 %iger Schwefelsäure 2-Chlor-4-oxy-benzaldehyd (Hodgson, Jenkinson, Soc. 1927, 1742). Mit heißer alkoholischer Natronlauge entsteht eine intensive Rotfärbung (Mor., Dr.).

3 - Chlor - 4 - nitro - toluol $C_7H_6O_2NCl$, s. nebenstehende Formel (H 329; E I 163). B. Beim Diazotieren von 4-Nitro-3-amino-toluol in verd. Salzsäure unterhalb 0° und Behandeln des Diazoniumsalzes mit Kupfer (I)-chlorid in Salzsäure (Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2739). — Gelbliche Nadeln. F: 22°. Kp₁₉: 146°.

· Cl

ω-Chlor-4-nitro-toluol, 4-Nitro-benzylchlorid C₇H₆O₂NCl = O₂N·C₆H₄·CH₂Cl (H 329; E I 163). B. Beim Kochen von 4-Nitro-benzylalkohol mit je 2 Tln. konz. Salzsäure und wasserfreiem Zinkchlorid (Norris, Taylor, Am. Soc. 46, 756). Zur Darstellung aus Benzylchlorid und Salpeterschwefelsäure nach Alway (Am. Soc. 24 [1902], 1062) vgl. Desai, J. indian Inst. Sci. 7, 243; C. 1925 I, 1298. — F: 71—72° (Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 499), 72,5° (Olivier, R. 41, 309; Norrish, Smith, Soc. 1928, 130). Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel) bei 30° in Alkohol: 8,2, in Aceton: 126,8, in Athylacetat: 69,7, in Benzol: 74,2, in Athylacetat: 51,2 (McCombie, Scarborough, Smith, Soc. 1927, 809).

Wird durch Titan(III)-chlorid in stark saurer heißer Lösung in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre vollständig reduziert (English, J. ind. Eng. Chem. 12, 997; C. 1921 II, 623). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 83°: Olivier, R. 41, 310, 311; bei 30° und 40,4°: O., R. 41, 650. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 25°: Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 499. Beim Behandeln mit Natriumhydrosulfid in Alkohol erhält man 4.4'-Dinitro-dibenzylsulfid und 4.4'-Dinitro-dibenzyldisulfid (Horn, Am. Soc. 48, 2610). Geschwindigkeit der Reaktion mit Benzol, mit Chlorbenzol und mit Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30°: Olivier, Berger, R. 45, 718, 720. 4-Nitro-benzylchlorid liefert bei Einw. von Nitrosobenzol in Methanol + Alkohol in Gegenwart von Kaliumhydroxyd bei gewöhnlicher Temperatur 4-Nitro-benzaldoxim-N-phenyläther (Syst. Nr. 1604), reagiert analog mit 4-Nitroso-dimethyl-anilin (Barrow, Grifftims, Soc. 119, 213). Mit 4-Nitroso-1-nitro-benzol entstehen unter diesen Bedingungen 4.4'-Dinitrostilben und 4-Nitro-benzaldoxim-N-[4-nitro-phenyl-āther] (Syst. Nr. 1671) (Ba., Gr.). Liefert beim Kochen mit Benzaldehyd und Kaliumcarbonat in Methanol 4-Nitro-stilbenoxyd

C₆H₄·CH O CH·C₆H₄·NO₂ vom Schmelzpunkt 125—126° und eine Spur 4.4′-Dinitrostilben (Bergmann, Hervey, B. 62, 905); reagiert analog unter Bildung von höher und niedrigerschmelzenden Athylenoxyden mit 2-, 3- und 4-Nitro-benzaldehyd, Anisaldehyd und Diphenylacetaldehyd (Be., He.; vgl. Ba., Gr., Soc. 119, 212) sowie mit Zimtaldehyd (Kleucker, B. 55, 1643, 1645). Liefert mit Benzil bei Gegenwart von Kaliumcarbonat in siedendem Methanol α-Phenyl-α'-[4-nitro-phenyl]-α-benzoyl-āthylen-oxyd; reagiert analog mit Phenanthrenchinon (Bergmann, Hervey, B. 62, 908; Hahn, B. 62, 2487). Geschwindigkeit der Reaktion mit Trimethylamin in verschiedenen organischen Lösungsmittel und Lösungsmittel-Gemischen bei 30°: Dexter, McCombir, Scarborough, Soc. 123, 1231, 1237; McC., Roberts, Sc., Soc. 127, 759; McC., Sc., Smith, Soc. 1927, 809; in Benzol bei 25°, 30°

und 35°: Norrish, Smith, Soc. 1928, 131; mit Anilin und p-Toluidin in Alkohol bei 35° und 45°: Peacock, Soc. 125, 1978; mit Anilin, Dimethylanilin, o-Toluidin und p-Toluidin in Methanol bei 35° und 45°: P., Soc. 127, 2179; mit Methyläthylanilin in Methanol bei 35° und 45°: P., J. phys. Chem. 31, 535. Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach KJELDAHL: MARGOSCHES, KRISTEN, B. 56, 1946.

 ω -Chlor- ω -nitro-toluol, Phenylchlornitromethan $C_7H_6O_8NCl=C_6H_5\cdot CHCl\cdot NO_8$. B. Aus Phenylchlornitroacetamid beim Behandeln mit Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (VAN PESKI, R. 41, 698). - Farblose Flüssigkeit.

3.5-Dichlor-2-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_9$, Formel I (H 331). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,52) bei 65° ein Gemisch von 3.5-Dichlor-2.4-dinitro-toluol und 3.5-Dichlor-2.6-dinitro-toluol (Borsche, Trautner, A. 447, 13 Anm. 2).

4.5-Dichlor-2-nitro-toluol $C_rH_sO_sNCl_s$, Formel II (H 331). B. Durch Diazotierung von 4-Chlor-6-nitro-3-amino-toluol mit Nitrosylschwefelsäure und nachfolgende Behandlung mit Kupfer(I)-chlorid in Salzsäure bei 0° (Kenner, Tod, Witham, Soc. 127, 2348). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 63°. — Gibt beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf 100° 4-Chlor-6-nitro-3-methoxy-toluol.

4.5-Dichlor-8-nitro-toluol C₂H₅O₂NCl₂, Formel III (H 332). Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 230-250° 6.6'-Dichlor-2.2'-dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl (Burton, KENNER, Soc. 121, 495).

$$I. \underset{Cl}{\overset{CH_3}{\bigodot}} \quad II. \underset{Cl}{\overset{CH_3}{\bigodot}} \quad III. \underset{Cl}{\overset{CH_3}{\bigodot}} \quad III. \underset{Cl}{\overset{CH_3}{\bigodot}} \quad IV. \overset{CH_3}{\overset{Cl}{\bigodot}} \quad V. \overset{Cl}{\overset{Cl}{\bigodot}} \quad V.$$

4.6-Dichlor-8-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_3$, Formel IV (H 332; E I 163). B. Aus 4-Chlor-5-nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid in Salzsäure (DADSWELL, KENNER, Soc. 1927, 585). — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf 115—120° 5-Nitro-2.4-dimethoxy-toluol.

6. ω -Dichlor-8-nitro-toluol, 6-Chlor-8-nitro-benzylchlorid $C_7H_5O_3NCl_2$, Formel V. B. Bei tropfenweiser Zugabe von rauchender Salpetersäure zu 2-Chlor-benzylchlorid bei 30—40° (MEISENHEIMER, ZIMMERMANN, v. KUMMER, A. 446, 225). — Prismen (aus Alkohol). F: 66°. — Zeigt unangenehme Reizwirkung auf Augen und Haut.

 $\omega.\omega$ -Dichlor-3-nitro-toluol, 3-Nitro-benzylidenchlorid $C_7H_5O_2NCl_8=O_2N\cdot C_6H_4$ · CHCl₂ (H 332; E I 163). Liefert bei längerer Einw. von Natriummethylat-Lösung und folgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure Methyl-[3-nitro-4-methoxybenzyl]-äther und Methyl-[5-nitro-2-methoxy-benzyl]-äther(?); bei Einw. von Natrium-äthylat-Lösung unterhalb 30° und folgendem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure erhält man Äthyl-[5-nitro-2-āthoxy-benzyl]-āther, Äthyl-[3-nitro-4-āthoxy-benzyl]-āther und 3-Nitro-benzaldehyd (Kliegl, Hölle, B. 59, 904, 908).

2.5-Dichlor-4-nitro-toluol C₇H₅O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 332). B. Beim Nitrieren von 5-Chlor-2-amino-toluol bei -5° bis 0° mit Salpeterschwefelsäure, Diazotieren und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid in Salzsäure bei 70° (I. G. Farbenind., D. R. P. 510306; C. 1931 I, 1011; Frdl. 16, 369). Beim Diazotieren von 6-Chlor-4-nitro-3-amino-toluol und folgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid in Salzsäure (Morgan, Drew, Soc. 117, 789).

CH₃ NO2

2.6-Dichlor-4-nitro-toluol C₇H₅O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Chlorierung von 4-Nitro-toluol in Gegenwart von Antimon(III)-chlorid bei 65—75° (Davies, Leeper, Soc. 1926, 1417). Neben anderen Produkten bei der Einw. von 1 Mol Chlor auf 2-Chlor-4-nitro-toluol in Gegenwart von Antimon(III)chlorid, Eisen(III)-chlorid oder (weniger gut) von amalgamiertem Aluminium bei 60—70° im zerstreuten Tageslicht (Davies, Soc. 121, 810). Durch Diazotierung von 2.6-Dichlor-4-nitro-3-amino-toluol in Schwefelsäure und Zersetzung des Diazonium-

CH₃

sulfats mit Alkohol (Da., Lee., Soc. 1926, 1416). — Nadeln (aus Alkohol oder Petroläther). F: 65°; Kp₇₈₀: 278—279° (Da., Soc. 121, 812). — Wird beim Kochen mit Permanganat-Lösung in Gegenwart von Kohlendioxyd kaum verändert (DA.). Über die Chlorierung in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid vgl. DA., Lee., Soc. 1926, 1418. Liefert beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 2.6-Dichlor-3.4-dinitro-toluol (Da.; Da. LEE., Soc. 1926, 1416).

3.5 - Dichlor - 4 - nitro - toluol C₇H₅O₂NCl₂, Formel VI. B. Beim Diazotieren von 3.5-Dibrom-4-nitro-2-amino-toluol in stark salzsaurer Lösung und Verkochen mit Alkohol (Borsche, Trautnee, A. 447, 13 Anm. 2). — Mit Wasserdampf ziemlich leicht flüchtig. — Liefert bei kurzem Erwärmen mit 10 Tln. Salpetersäure (D: 1,52) 3.5-Dichlor-2.4-dinitrotoluol.

ω.ω-Dichlor-4-nitro-toluol, 4-Nitro-benzylidenchlorid $C_7H_5O_2NCl_2 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot$ CHCl₂ (H 332; E I 163). Liefert beim Behandeln mit 4-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von alkoh. Kalilauge nicht näher beschriebenes α-Chlor-4.4'-dinitro-stilbenoxyd (BARROW, GRIFFITHS, Soc. 119, 212).

3.4.5.6-Tetrachlor-2-nitro-toluol $C_7H_3O_2NCl_4$, Formel VII. B. Durch Nitrierung von 2.3.4.5-Tetrachlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure anfangs bei 60° , zuletzt bei 105° (Silberrad, Soc. 127, 2683). — F: $159,6^\circ$ (korr.).

4.5.6. ω -Tetrachlor-2-nitro-toluol, 4.5.6-Trichlor-2-nitro-benzylchlorid $C_7H_8O_2NCl_4$, Formel VIII. B. In sehr geringer Mcnge bei längerem Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von wenig Jod im Rohr auf 150—160° (GANGULY, B. 58, 710). — Nadeln (aus Alkohol). F: 122°.

2.4.5.6-Tetrachlor-3-nitro-toluol $C_7H_3O_2NCl_4$, Formel IX (H 333). Die von Cohen, Dakin (Soc. 85 [1904], 1280) bei der Nitrierung von 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol erhaltene Verbindung vom Schmelzpunkt 131—134° war vermutlich ein verunreinigtes Präparat; die bei weiterer Nitrierung erhaltene Verbindung vom Schmelzpunkt 153° ist wahres 2.4.5.6-Tetrachlor-3-nitro-toluol (Silberrad, Soc. 127, 2683). — Krystalle (aus Alkohol). F: 154° (S.).

3-Brom-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Neben wenig 4-Brom-2-nitro-toluol beim Erhitzen von 2-Nitro-toluol mit Quecksilber(II)-acetat auf 150° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Brom in kalter wäßriger Kaliumbromid-Lösung (BURTON, HAMMOND, KENNER, Soc. 1926, 1802). Durch Einw. von Natriumnitrit-Lösung auf ein Gemisch von 2.3-Dinitro-4-aminotoluol, Alkohol und Bromwasserstoff (D: 1,324) und Erhitzen der Diazoniumsalz-Lösung auf dem Wasserbad (Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2741). — Gelbliche Nadeln. F: 27°; Kp₁₀: 129—130° (EL., Gi., Jo.). Etwas löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser (EL., Gi., Jo.). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in neutraler Lösung 3-Brom-2-nitro-benzoesäure (EL., Gi., Jo.).

4-Brom - 2-nitro - toluol C₇H₈O₂NBr, s. nebenstehende Formel (H 333; E I 163). B. Durch Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-toluol in bromwasserstoff-saurer Lösung und nachfolgendes Behandeln mit Kupfer(I)-bromid und Kaliumbromid (Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1246) oder mit Kupferpulver (van der Lee, R. 45, 684). Bildung aus 2-Nitro-toluol s. im vorangehenden Artikel. Beim Behandeln von 2-Nitro-4-chlormercuri-toluol (Syst. Nr. 2347) mit der berechneten Menge Brom in Chloroform (Coffey, Soc. 1926, 639). — F: 45,5—47° (van der Lee), 46—47° (Burton, Hammond, Kenner, Soc. 1926, 1803). Kp_{13.5}: 131° (van der L.). — Liefert beim Umsetzen mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat in Ather unterhalb 0° 4-Brom-2-nitro-benzaldoxim und 4.4′-Dibrom-2.2′-dinitro-dibenzyl (van der L.).

5-Brom-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, Formel X (H 333). B. Beim Diazotieren von 6-Nitro-3-amino-toluol in bromwasserstoffsaurer Lösung und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-bromid und Kaliumbromid in Bromwasserstoffsäure (Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1245). — F: 56°.

6-Brom-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, Formel XI auf S. 256 (H 333). B. Analog der vorangehenden Verbindung (Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1245). — F: 42°. Kp₂₂: 143°.

ω-Brom-2-nitro-toluol, 2-Nitro-benzylbromid C₇H₆O₂NBr = O₂N·C₆H₄·CH₂Br (E I 164). B. Aus 2-Nitro-benzylalkohol durch wiederholte Einw. von Bromwasserstoff in Chloroform in Gegenwart von wasserfreiem Natriumsulfat oder durch Einw. von Phosphorpentabromid in Chloroform unter Kühlung (Mouret, Brown, Bl. [4] 29, 1007; Shoesmith, Hetherington, Slater, Soc. 125, 1316). — Hellgelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 46° (M., Br.), 45,5° (Sh., H., Sl.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 76°: Sh., H., Sl.

2-Brom-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, Formel XII auf S. 256. B. Beim Diazotieren von 3-Nitro-2-amino-toluol in verd. Bromwasserstoffsäure unterhalb 0° und folgenden Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Kupfer(I)-bromid und Kaliumbromid in Bromwasserstoffsäure (Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1243). — Gelbe Prismen. F: 41—42°. Kp₂₂: 157°; Kp₈: 135—136°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

4-Brom-8-nitro-toluol C₇H₈O₂NBr, Formel XIII (H 333; E I 164). B. Aus 3-Nitro-4-amino-toluol analog der vorangehenden Verbindung (Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1246). Beim Behandeln von 3-Nitro-4-chlormercuri-toluol mit Brom in Kaliumbromid-Lösung (Coffey, Soc. 1926, 3223). — Krystalle (aus. Methanol). F: 35° (C.). — Gibt beim Erhitzen mit 33 %iger wäßriger Methylamin-Lösung im Rohr auf 150° 3-Nitro-4-methylamino-toluol (Brady, Reynolds, Soc. 1928, 202).

$$XI. \xrightarrow{Br} \overset{CH_3}{\bigodot} XII. \overset{CH_3}{\bigodot} XIII. \overset{CH_3}{\bigodot} XIII. \overset{CH_3}{\bigodot} XIV. \xrightarrow{Br} XV. \xrightarrow{Br} XV.$$

5-Brom-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, Formel XIV (H 334). B. Durch Einw. von Brom auf 5-Nitro-3-chlormercuri-toluol in Tetrachlorkohlenstoff oder Kaliumbromid-Lösung (Coffey, Soc. 1926, 3223). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 83,5—84,5° (korr.) (C.), 83° (Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1246).

6-Brom-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NBr$, Formel XV (H 334; E I 164). B. Zur Bildung aus 5-Nitro-2-amino-toluol nach Nevile, Winther (B. 13 [1880], 969) vgl. Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1244.

ω-Brom-3-nitro-toluol, 3-Nitro-benzylbromid C₇H₆O₂NBr = O₂N·C₆H₄·CH₂Br (H 334; E I 164). B. Aus 3-Nitro-benzylalkohol durch Einw. von Bromwasserstoff in Benzol (Shoesmith, Hetherington, Slater, Soc. 125, 1316) oder von Brom und rotem Phosphor (Oxford, Robinson, Soc. 1926, 386). — Krystalle (aus Petroläther). F: 59—60° (O., R.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 76°: Sh., H., Sl.

2-Brom-4-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, s. nebenstehende Formel (H 334; E I 164). B. Aus 4-Nitro-toluol bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Eisenspänen erst unter Kühlung, zuletzt bei 150° (Lucas, Scudder, Am. Soc. 50, 245) oder in Gegenwart von Eisenbromid bei 70° (Frejka, Vitha, Spisy přírodov. Mas. Univ. 1925, Nr. 48, S. 11; C. 1925 II, 1153). Beim Diazotieren von 4-Nitro-2-amino-toluol in bromwasserstoffsaurer Lösung und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-bromid (Coffey, Soc. 1926, 3218; Gibson, Johnson, Soc. 1929, 1244). Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 4-Nitro-2-chlormercuri-toluol in Kaliumbromid-Lösung oder in Tetrachlorkohlenstoff im Dunkeln (C.). — Thermische Analyse des binären Systems mit 3-Brom-4-nitro-toluol: Coffey.

3-Brom-4-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotierung von 4-Nitro-3-amino-toluol in verd. Bromwasserstoffsäure und nachfolgendes Behandeln mit Kupfer(I)-bromid (Coffex, Soc. 1926, 3219; Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2739). Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 4-Nitro-3-chlormercuri-toluol in Kaliumbromid-Lösung (C., Soc. 1926, 3218). — Gelbliche Prismen oder Nadeln (aus Methanol). F: 36,2° (C.), 37° (E., G., J.). Kp₁₉: 156° his 158° (E., G., J.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (E., G., J.). Thermische Analyse des binären Systems mit 2-Brom-4-nitro-toluol (Eutektikum bei 22,2° und 37 Gew. % 2-Brom-4-nitro-toluol): C. — Liefert beim Kochen mit 2-Amino-phenylarsonsäure und Kaliumcarbonat in Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupferpulver 6-Nitro-3-methyl-diphenylamin-arsonsäure-(2') (E., G., J.).

 $\omega\text{-Brom -4-nitro -toluol, }\textbf{4-Nitro -benzylbromid } C_7H_6O_2NBr = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2Br$ (H 334; E I 164). B. Aus Benzylbromid und Salpeterschwefelsäure bei 0° bis +5° (Moureu, Brown, Bl. [4] 29, 1008). Zur Darstellung durch Bromierung von 4-Nitro-toluol vgl. Waldron, Reid, Am. Soc. 45, 2400; Davies, Leeper, Soc. 1926, 1415; Coleman, Honey-WELL, Org. Synth. 16 [1936], S. 54. - F: 100° (BRADY, KLEIN, Soc. 1927, 892). E: 97,9° (B., K.). Thermische Analyse des binären Systems mit a-Benzaldoxim: B., K. — Geschwindigkeit der Hydrolyse durch wäßr. Alkohol bei 760: Shoesmith, Hetherington, Slater, Soc. 125, 1316. 4-Nitro-benzylbromid gibt beim Behandeln mit Natriummethylmercaptid oder Natriumäthylmercaptid in Alkohol bei 60° 4.4'-Dinitro-dibenzylsulfid; bei der Einw. von Natriumbutylmercaptid in Alkohol bei 60° entsteht Butyl-[4-nitro-benzyl]-sulfid; analog verläuft die Reaktion mit Natriumisoamylmercaptid und Natriumphenylmercaptid (W., R., Am. Soc. 45, 2406). 4-Nitro-benzylbromid gibt beim Erwarmen mit dem Natriumsalz des a Benzaldoxims in Alkohol auf dem Wasserbad a Benzaldoxim-[4-nitro-benzyläther] und geringe Mengen N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim; bei der Einw. auf das Natriumsalz des β-Benzaldoxims in Alkohol entsteht N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim (Syst. Nr. 1702); beim Behandeln mit dem Natriumsalz des β -2-Nitro-benzaldoxims in Alkohol erhält man N-[4-Nitro-benzyl]-2-nitro-isobenzaldoxim (Syst. Nr. 1702) und wenig β -O-[4-Nitrobenzyl]-2-nitro-benzaldoxim (B., K., Soc. 1927, 879, 888, 889).

4-Brom-ω-nitro-toluol, [4-Brom-phenyl]-nitromethan $C_7H_6O_2NBr=C_6H_4Br$ $CH_2\cdot NO_2$ (H 334). Liefert beim Kochen mit α-Nitro-stilben und überschüssiger Natriummethylat-Lösung 3.4-Diphenyl-5-[4-brom-phenyl]-isoxazol sowie 4.5-Diphenyl-3-[4-brom-phenyl]-isoxazol und 3.4-5-Triphenyl-isoxazol (Kohler, Richtmyer, Am. Soc. 50, 3092, 3104).

ω-Brom-ω-nitro-toluol, Phenylbromnitromethan $C_7H_5O_2NBr = C_6H_6$ ·CHBr·NO₂. B. Neben 3.4.5-Triphenyl-isoxazol durch Einw. von Bromwasser oder besser von Brom in Chloroform auf das Natriumsalz des aci-Phenylnitromethans (Wieland, Blümch, A. 424, 84). — Gelbliches Öl von etwas stechendem Geruch. Kp₁₆: 131°; Kp₁₀: 122°. Wird beim Stehenlassen dunkler. — Bei der Einw. von fein verteiltem Silber in Äther entsteht in geringer Menge höherschmelzendes 1.2-Dinitro-1.2-diphenyl-āthan.

6-Chlor- ω -brom-2-nitro-toluol, 6-Chlor-2-nitro-benzylbromid C₇H₅O₇NCBr, Formel I (H 335). B. Beim Behandeln von 6-Chlor-2-nitro-toluol mit Brom in o-Dichlor-benzol bei 165—170° (Gindraux, Helv. 12, 931). — F: 50,5°. Kp₁₅: 134°.

3.6-Dibrom-2-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2$, Formel II. B. Aus 6-Brom-2-nitro-3-aminotoluol durch Austausch der NH_2 -Gruppe gegen Brom (Cohen, Dutt, Soc. 105 [1914], 513). — Gelbe Krystalle. F: 78—80 $^{\circ}$.

ω.ω-Dibrom-3-nitro-toluol, 3-Nitro-benzylidenbromid $C_7H_5O_7NBr_8=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr_2$ (H 336). B. Durch Einw. von Phosphorpentabromid auf 3-Nitro-benzaldehyd in Benzol, zuletzt auf dem Wasserbad (Kliegr., Hölle, B. 59, 909). — Krystalle (aus Ligroin). F: 102—102,5°. — Liefert bei längerer Einw. von Natriumäthylat-Lösung bei 35—40° und folgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure Äthyl-[5-nitro-2-äthoxybenzyl]-äther und Äthyl-[3-nitro-4-äthoxy-benzyl]-äther.

3.5-Dibrom-4-nitro-toluol C₇H₅O₂NBr₂, Formel III (H 336). B. Zur Bildung aus 3.5-Dibrom-4-nitro-2-amino-toluol nach Blanksma (C. 1909 II, 1219) vgl. Borsche, Trautner, A. 447, 13.

 $\omega.\omega$ -Dibrom- ω -nitro-toluol, Phenyldibromnitromethan $C_7H_5O_2NBr_3=C_9H_5$ · $CBr_3\cdot NO_3$ (H 336). Gibt bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,49) bei —15° und nachfolgenden Oxydation mit verd. Salpetersäure hauptsächlich 3-Nitro-benzoesäure und wenig 4-Nitro-benzoesäure (Baker, Ingold, Soc. 1926, 2474).

3-Jod-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel IV (E I 166). B. Durch Einw. von Kalium-jodid-Lösung auf diazotiertes 2-Nitro-3-amino-toluol, zuletzt auf dem Wasserbad (Bouket, Allen, Am. Soc. 49, 1318). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 65° (korr.). — Gibt bei der Reduktion mit Eisen(II)-hydroxyd nur geringe Mengen 3-Jod-2-amino-toluol.

4-Jod-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel V (H 337). B. Zur Bildung aus 2-Nitro-4-amino-toluol nach Beilstein, Kuhlberg, Heynemann (A. 158, 337) vgl. Dennett, Turner, Soc. 1926, 480. Bei längerem Behandeln von 2-Nitro-4-chlormercuri-toluol mit der berechneten Menge Jod in Chloroform (Coffey, Soc. 1926, 639). — Prismen (aus Methanol). F: 60,5—61° (C.). Kp₁₂: 147—149° (Kalb, Vogel, B. 57, 2122). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Acetanhydrid, Eisessig und konz. Schwefelsäure bei 5—15° 4-Jod-2-nitro-benzoesäure (K., V.). Beim Erhitzen bei Gegenwart von Kupfer auf 240—260° entsteht 3.3'-Dinitro-4-4'-dimethyl-diphenyl (D., T.).

5-Jod-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel VI (H 337). Beim Eintragen der alkoh. Lösung in heiße salzsaure Zinn(II)-chlorid-Lösung erfolgt teilweise Abspaltung von Jod (Burton, Kenner, Soc. 121, 677).

2-Jod-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel VII (H 337). F: 68° (korr.) (Bogert, Allen, Am. Soc. 49, 1318). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und konz. Salzsäure in Eisessig unterhalb 25° 2-Jod-3-amino-toluol (Christie, James, Kenner, Soc. 123, 1949). Beim Eintragen der alkoh. Lösung in heiße salzsaure Zinn(II)-chlorid-Lösung erfolgt teilweise Abspaltung von Jod (Burton, Kenner, Soc. 121, 677).

KOHLENWASSERSTOFFE Cn H2n-6

- 4-Jod-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel VIII auf S. 257 (H 337). Beim Eintragen der alkoh. Lösung in heiße salzsaure Zinn(II)-chlorid-Lösung erfolgt teilweise Abspaltung von Jod (Burton, Kenner, Soc. 121, 677).
- 6-Jod-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel IX auf S. 257 (H 337). B. Zur Bildung aus 2-Jod-toluol vgl. Datta, Varma, Am. Soc. 41 [1919], 2047; Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2737. Beim Eintragen der alkoh. Lösung in heiße salzsaure Zinn(II)-chlorid-Lösung erfolgt teilweise Abspaltung von Jod (Burton, Kenner, Soc. 121, 677).
- ω -Jod-3-nitro-toluol, 3-Nitro-benzyljodid $C_7H_6O_2NI=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_4I$. B. Beim Kochen von 3-Nitro-benzylchlorid mit Kaliumjodid in Alkohol (Poggi, R. A. L. [6] 2, 423). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 84,5—86°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Benzol.
- 3-Jod-4-nitro-toluol C₇H₆O₂NI, Formel X auf S. 257. B. Beim Diazotieren von 4-Nitro-3-amino-toluol und nachfolgenden Behandeln mit wäßr. Kaliumjodid-Lösung (Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2740). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 95—97° zu einer milchigen Flüssigkeit, die bei 104° klar wird; zeigt nach dem Wiedererstarren den Schmelzpunkt 103—105°.
- 5-Chlor-4-jod-3-nitro-toluol C₂H₈O₂NCII, Formel XI. B. Durch Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf das mit Kaliumpyrosulfit K₂S₂O₅ und rauchender Salpetersäure diazotierte 5-Chlor-3-nitro-4-amino-toluol (James, Kenner, Stubbings, Soc. 117, 776). Tafeln (aus Petroläther). F: 92° (J., K., St.). Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 230—250° 6.6′-Dichlor-2.2′-dinitro-4.4′-dimethyl-diphenyl (Burton, Kenner, Soc. 121, 495).

- 4.5.6-Trijod-2-nitro-toluol C₇H₄O₂NI₃, Formel XII. B. Durch Diazotieren von 2.4-Dijod-6-nitro-3-amino-toluol und folgendes Behandeln mit wäßr. Kaliumjodid-Lösung (KALB, Mitarb., B. 59, 1868). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 139,5°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Die Lösung in heißem Eisessig liefert bei langsamem Zusatz zu Zinn(II)-chlorid in siedender konzentrierter Salzsäure 4.5.6-Trijod-2-amino-toluol.
- 5-Nitroso-2-nitro-toluol C₇H₆O₃N₂, Formel XIII. B. Beim Behandeln von 6-Nitro-3-amino-toluol mit Caroscher Säure (Kenner, Parkin, Soc. 117, 859). Krystalle (aus Alkohol). F: 113°. Durch Oxydation mit rauchender Salpetersäure entsteht 2.5-Dinitro-toluol.
- 2-Chlor-6-nitroso-3-nitro-toluol C₇H₅O₃N₂Cl, Formel XIV. B. Durch längere Einw. von Caroscher Säure auf eine Lösung von 6-Chlor-5-nitro-2-amino-toluol in konz. Schwefelsäure (Morgan, Glover, Soc. 125, 1599). Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbade entsteht 6-Chlor-2.5-dinitro-toluol.
- **4.5-Dinitroso-2-nitro-toluol** $C_7H_5O_4N_3$, Formel XV. Vgl. 6-Nitro-5-methyl-benz-furoxan, Syst. Nr. 4624. [Kühn]
- 2.3-Dinitro-toluol C₇H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 339; E I 167). CH₃
 B. Zur Bildung bei der Nitrierung von 3-Nitro-toluol vgl. Gibson, Duckham,
 Fairbairn, Soc. 121, 278. Beim Diazotieren von 3-Nitro-2-amino-toluol in
 schwefelsaurer Lösung, Überführung des Diazoniumsulfats in das Nitrit und Behandeln mit Kupfer(I)-oxyd (Bogert, Allen, Am. Soc. 49, 1317). Aus 5.6-Dinitro-2-amino-toluol (Brady, Taylor, Soc. 117, 879), 5.6-Dinitro-3-amino-toluol (Br., Day, Rolt, Soc. 121, 531, 532) und 2.3-Dinitro-4-amino-toluol (Page, Heasman, Soc. 123, 3240) beim Diazotieren und Verkochen der Diazoniumverbindung mit Alkohol. Nadeln oder Schuppen (aus Alkohol). Rhombisch-bipyramidal (Jaeger, Versl. Akad. Amsterdam 34, 848; C. 1926 I, 1528). F: 63° (kort.) (Bogert, Allen). F: 59,5—60° (unkort.) (Page, Heasman), 59,6° (Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231; Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99 [1921], 219). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 860,5 kcal/Mol (Ga., Ab.). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.5-Dinitro-toluol und 3.4-Dinitro-toluol und des ternären Systems mit 3.4- und 2.5-Dinitro-toluol: Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 277. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231, 1236.

Wird durch Zinn(II)-chlorid in alkoh. Salzsäure zu 2-Nitro-3-amino-toluol reduziert (Burton, Kenner, Soc. 119, 1051; Bogert, Allen, Am. Soc. 49, 1318; vgl. dagegen Kenner, Parkin, Soc. 117, 857). Liefert heim Einleiten von Schwefelwasserstoff in siedendem alkoholischem Ammoniak 6.6'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenylsulfid und eine krystallinische Verbindung vom Schmelzpunkt 54° (Kenner, Parkin). Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure entsteht 2.3.4-Trinitro-toluol als Hauptprodukt nehen 15—16% 2.3.6-Trinitro-toluol (Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423; Drew, Soc. 117, 1617; Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 282; Brady, Soc. 121, 330). Giht heim Erwärmen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserhad 3-Nitro-2-methoxy-toluol und wenig 2.2'-Dimethoxy-3.3'-dimethyl-azoxybenzol (Kenner, Parkin, Soc. 117, 856). Bei 15-stdg. Erhitzen mit 2,5 n-methylalkoholischem Ammoniak auf 150—160° unter Druck erhält man 3-Nitro-2-amino-toluol (Kenner, Parkin).

2.4-Dinitro-toluol C₇H₆O₄N₂, s. nehenstehende Formel (H 339; E I 167).

B. Zur Bildung durch Nitrierung von 2- und 4-Nitro-toluol vgl. Gibson, Duckham,
Fairbaren, Soc. 121, 278. Beim Behandeln von 1 Tl. p-Cymol mit 2 Tln. Salpetersäure (D: 1,5) und 4 Tln. Schwefelsäure (D: 1,84) hei 0°, nehen anderen Produkten (Aschan hei Alfthan, B. 53, 80, 84; vgl. Wheeler, Harris, Am. Soc. 49, 495).

Aus 2.4-Dinitro-3-hydrazino-toluol beim Erwärmen mit Kupfer(II)-acetat in Eisessig auf dem Wasserhad (Brady, Bowman, Soc. 119, 897). Zur teelmischen Darstellung s. die hei 2.4.6-Trinitro-toluol angeführte Handhuch-Literatur.

Physikalische Eigenschaften. Krystalle (aus Alkohol) (Bell, Herty, J. ind. Eng. Chem. 11, 1125). Krystallographisches: Jaeger, Versl. Akad. Amsterdam 34, 849; C. 1926 I, 1528. Zur Kernhildung in der unterkühlten Schmelze vgl. Schaum, Z. anorg. Ch. 120, 247, 255. F: 69,55° (korr.) (Bell, Mitarh., J. ind. Eng. Chem. 13, 59; C. 1921 III, 528). 70,5° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99 [1921], 219). E: 70,13—70,15° (Desverones, Monit. scient. [5] 15, 158; C. 1925 II. 2052), 69,7° (Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 278). — Krystallisationswärme: G., A. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 854,1 kcal/Mol (Томіока, Таканазні in Landolt-Börnst. E III, 2914), 853.7 kcal/Mol (G., A.).

100 g Wasser lösen hei 22° 0,027, hei 50° 0,037, hei 100° 0,254 g 2.4-Dinitro-toluol (Desvergnes, Monit. scient. [5] 15, 158; C. 1925 II, 2052). Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln hei 15° (Desvergnes) s. in der untenstehenden Tahelle. Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelher Farhe, schwer löslich in flüssigem Ammoniak mit blauer Farhe (De Carli, 6. 57, 351). Löslichkeit in 84,5—95 % iger Schwefelsäure hei 20° und 70°: Burr, Pr. Leeds phil. lit. Soc. 1, 74; C. 1926 II, 3017.

Lösungsmittel	g Dinitrotoluol in 100 g Lösungsmittel	Lösungsmittel	g Dinitrotoluol in 100 g Lösungsmittel	
Chloroform	65,076	Äthylalkohol (absol.)	3,039	
Tetrachlorkohlenstoff	2,431	Äther (absol.)	9,422	
Benzol	60,644	Aceton	81,901	
Toluol	45,470	Essigester	57,929	
Methanol	5,014	Schwefelkohlenstoff	2,306	
Athylalkohol (96%ig)	1.916	Pyridin	76.810	

Thermische Analyse der hinären Systeme mit der β-Modifikation des 2-Nitro-toluols (Eutektikum hei —11,45° und 21% 2.4-Dinitro-toluol): Bell, Mitarh., J. ind. Eng. Chem. 13 [1921], 60; mit 4-Nitro-toluol (Eutektikum hei ea. 26,5°): B., Herty, J. ind. Eng. Chem. 11, 1127; C. 1921 I. 284; mit 2.6-Dinitro-toluol: Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 276; mit 2.4.6-Trinitro-toluol und mit Pikrinsäure: Wogrinz, Vari, Z. Schieß-Sprengstoffw. 14 [1919], 267; B., Herty; mit 2.4.6-Trinitro-m-xylol: B., Sawyer, J. ind. Eng. Chem. 11, 1026; C. 1921 I, 174; mit Anthracen: Kremann, Müller, M. 42, 189, 192; mit β-Naphthol, β-Naphtholmethyläther und mit Hydrochinon-dimethyläther: Giua, Marcellino, G. 50 I, 346, 348, 352, 356; mit Triphenylcarhinol: Kremann, Hohl, R. Müller, M. 42, 214, 216; mit 3-Oxy-henzaldehyd: Kr., Pogantsch, M. 44, 165, 172; mit Harnstoff (Eutektikum bei 68,5°): Rheinboldt, Kircheisen, J. pr. [2] 112, 192; mit Methylpikrylnitramin (Tetryl): Jefremow, Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 285; C. 1927 I, 2628; mit p-Toluidin: Kr., Hönigsberg, Mauermann, M. 44, 79, 81; mit 3-Amino-phenol: Kr., Lupfer, Zawodsky, M. 41, 536; mit Azohenzol und mit 4-Dimethylamino-azohenzol: Giua, Reggiani, G. 55, 655, 659; mit Azoxyhenzol: Giua, Guastalla, G. 55, 649, 640; mit Carhazol: Kremann, Strzelba, M. 42, 173, 175. Thermische Analyse des termären Systems mit 2-Nitro-toluol und 4-Nitro-toluol (eutektisches Gemisch mit 62% 2-Nitro-toluol, 19% 4-Nitro-toluol und

19% 2.4-Dinitro-toluol; F: —20,1°): BELL, CORDON, J. ind. Eng. Chem. 13, 307; C. 1921 III, 622; mit 4-Nitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol: B., HERTY, J. ind. Eng. Chem. 11, 1130; C. 1921 I. 284.

Brechungsindices ternärer Gemische aus 4-Nitro-toluol, 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol bei 38—39°: Bell, Cummings, J. ind. Eng. Chem. 11, 1028; C. 1921 I, 175. Absorptionsspektrum in flüssigem Ammoniak: Garner, Gillbe, Soc. 1928, 2890, 2896. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1229, 1236.

Chemisches und biochemisches Verhalten. 2.4-Dinitro-toluol zeigt nach 1/4 Monate langem Aufbewahren im Sonnenlicht nur eine oberflächliche, ganz schwache Gelbfärbung (Schultz, Ganguly, B. 58, 705, 708). Explosionsdruck: Robertson, Soc. 119, 21. Gibt mit wäßr. Kaliumpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad Ammoniak, Salpetersäure, salpetrige Säure und Blausäure (Ricca, G. 57, 270). Liefert bei der Hydrierung mit den jeweils berechneten Wasserstoffmengen in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol 2-Nitro-4-amino-toluol (Veselý, Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 365; C. 1929 II, 1669), in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in neutraler wäßrig-alkoholischer Lösung 4-Nitro-2-hydroxylamino-toluol oder 2.4-Diamino-toluol, in alkal. Lösung 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-azoxybenzol (Brand, Steiner, B. 55, 883). Die letztgenannte Verbindung entsteht auch beim Behandeln von 2.4-Dinitro-toluol mit Natriumhydrosulfid in Benzol + Wasser bei Gegenwart von Calcium-chlorid (Haworth, Lapworth, Soc. 119, 775) oder bei längerem Kochen mit Benzoin in Benzol bei Gegenwart von Piperidin (Nisbet, Soc. 1928, 3124). 2.4-Dinitro-toluol wird beim Kochen mit Eisenpulver, Magnesiumchlorid und Wasser oder Aceton nicht reduziert (Micewicz, Roczniki Chem. 8, 54; C. 1928 II, 441). Wird durch Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol je nach den Bedingungen zu 2-Nitro-4-amino-toluol oder zu 2.4-Diamino-toluol reduziert (Müller, Zimmermann, J. pr. [2] 111, 283, 284). 2.4-Dinitro-toluol liefert mit N-Phenyl-hydroxylamin in methylalkoholischer Kalilauge unterhalb 45° α- und β-3-Nitro-4-methyl-azoxybenzol und geringe Mengen 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-azoxybenzol (Meisen-Heimer, B 53, 361, 366).

Wird durch Froschmuskulatur (LIPSCHITZ, H. 109, 252), Froschspermatozoen oder Bac. proteus vulgaris (HERTWIG, L., *Pflügers Arch. Physiol.* 183, 279; C. 1920 III, 895) zu einer Nitrohydroxylaminoverbindung reduziert.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 109. Schädigende Wirkung beim Aufstäuben auf Bohnenpflanzen: Moore, Campbell, J. agric. Res. 28 [1924], 402; C. 1925 I, 2253.

Nachweis und Bestimmung. Die Lösungen in Alkohol und Aceton werden auf Zusatz von Natronlauge tiefblau (Rudolph, Fr. 60, 240). Nach Muraour (Bl. [4] 43, 72) gibt 2.4-Dinitro-toluol mit alkoh. Kalilauge nur eine schwache Färbung, in Gegenwart von 1.3-Dinitro-benzol aber intensive Blaufärbung. — Bestimmung von 2.4-Dinitro-toluol durch Reduktion mit Titan(III)-chlorid in stark schwefelsaurer Lösung und Rücktitration mit Eisenalaun-Lösung und Ammoniumrhodanid als Indikator: English, J. ind. Eng. Chem. 12, 997; C. 1921 II, 623.

2.5-Dinitro-toluol C₇H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 341; E I 167). B. Zur Bildung bei der Nitrierung von 3-Nitro-toluol vgl. Gibson, Duckham, Farbairn, Soc. 121, 278; Brady, Soc. 121, 330. Bei der Oxydation von 5-Nitroso-2-nitro-toluol mit rauchender Salpetersäure (Kenner, Parkin, Soc. 117, 859). Zur Bildung aus Toluchinondioxim nach Oliveri-Tobtobic (G. 30 I [1900], 534) und zur Bildung aus 5-Nitro-2-amino-toluol nach Grell (B. 28 [1895], 2565) vgl. Page, Heasman, Soc. 123, 3237. Aus 5-Nitro-2-amino-toluol oder 5-Nitroso-2-amino-toluol durch aufeinanderfolgende Oxydation mit Caroscher Säure und mit rauchender Salpetersäure (P., H.). Beim Erwärmen von 3.6-Dinitro-2-amino-toluol mit rauchender Schwefelsäure (20% SO₃-Gehalt) und absol. Alkohol unter Zusatz von Natriumnitrit auf dem Dampfbad (Br., Taylor, Soc. 117, 879). Beim Diazotieren von 2.5-Dinitro-4-amino-toluol in Gegenwart von absol. Alkohol und Schwefelsäure und Erhitzen des Reaktionsgemischs mit wenig Salpetersäure (D: 1,42) (P., H.). — F: 50,2—50,5° (P., H.), 51,2° (Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231; Garner, Abernethy, Pr. 10y. Soc. [A] 99 [1921], 219). Verbrennungswärne bei konstantem Volumen: 856,1 kcal/Mol (Garner, A.). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.3-Dinitro-toluol (Eutektikum bei ca. 19,75° und ca. 50% 2.5-Dinitro-toluol) und 3.4-Dinitro-toluol und des ternären Systems mit 2.3- und 3.4-Dinitro-toluol: Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 277. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garner, Smith.

Liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und alkoh. Salzsäure bei 7° ein Gemisch aus 62% 5-Nitro-2-amino-toluol und 38% 6-Nitro-3-amino-toluol (Burton, Kenner, Soc. 119, 1050, 1053). Beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak erhält man ein Gemisch aus 88% 5-Nitro-2-amino-toluol und 12% 6-Nitro-3-amino-toluol (Kenner, Parkin, Soc. 117, 859; B., Ke.). Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure bei 80—120° als Haupt-

produkt 2.4.5-Trinitro-toluol und 13% 2.3.6-Trinitro-toluol (Drew, Soc. 117, 1616; Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 282; Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423). Beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad erhält man 6-Nitro-3-methoxy-toluol (Ke., P.).

2.6-Dinitro-toluol C₇H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 341; E I 167). B. Neben 2.4-Dinitro-toluol bei der Nitrierung von 2-Nitro-toluol O₂N.

Mit Salpeterschwefelsäure (GIBSON, DUCKHAM, FARBARN, Soc. 121, 278).

Beim Schmelzen von 2.6-Dinitro-phenylessigsäure (BORSCHE, RANTSCHEFF,

A. 379 [1911], 181). — Krystallographisches: JAEGER, Versl. Akad. Amsterdam 34, 849;

C. 1926 I, 1528. F: 64,3° (FIELD, GARNER, SMITH, Soc. 127, 1231; GARNER, ABERNETHY,

Pr. roy. Soc. [A] 99 [1921], 219). Ist trimorph (SCHAUM, A. 462, 206). Die β-Modifikation schmilzt bei 65,5°, die γ-Modifikation bei 48°; Umwandlungspunkt α⇒β: 40,5° (SCHAUM).

Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 855,2 kcal/Mol (GARN., A., Pr. roy. Soc.

[A] 99, 225; C. 1921 III, 866). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.4-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 32,05° und 55,75% 2.6-Dinitro-toluol): GIBSON, DUCKHAM, FAIR-BAIRN, Soc. 121, 277; mit Acenaphthen, Anthracen, Fluoren, p-Toluidin, α- und β-Naphthylamin: KREMANN, HÖNIGSBERG, MAUERMANN, M. 44, 72, 73. Absorptionsspektrum in flüssigem Ammoniak: GARNER, GILLBE, Soc. 1928, 2896. Elektrische Leitfähigkeit in flüs-

sigem Ammoniak: Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231, 1235.

Pulverisiertes 2.6-Dinitro-toluol liefert bei 6-wöchiger Einw. von Sonnenlicht eine Verbindung C,H₆O₄N₄ (vielleicht 2.6-Dinitroso-4-oxy-benzylalkohol; löslich in kaltem Aceton, unlöslich in Benzol, Chloroform und Äther) und andere Produkte (Schultz, Ganguly, B. 58, 707). Explosionsdruck: Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423. Gibt mit wäßr. Kaliumpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad Ammoniak, Salpetersäure, salpetrige Säure und Blausäure (Ricca, G. 57, 270). Liefert bei der Hydrierung mit der jeweils berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in neutraler wäßrig-alkoholischer Lösung 6-Nitro-2-hydroxylamino-toluol, 6-Nitro-2-amino-toluol oder 2.6-Diamino-toluol, in alkal. Lösung 3.3'-Dinitro-2.2'-dimethyl-azoxybenzol (Brand, Steiner, B. 55, 884); 6-Nitro-2-amino-toluol entsteht auch aus 2.6-Dinitro-toluol bei der partiellen Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol (Veselý, Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 365; C. 1929 II, 1669) oder bei der Reduktion mit 15% igem Ammoniumsulfid in siedendem Alkohol (Brady, Taylor, Soc. 117, 877). 3.3'-Dinitro-2.2'-dimethyl-azoxybenzol erhält man auch bei der Umsetzung von 2.6-Dinitro-toluol mit N-Phenyl-hydroxylamin in methylalkoholischer Kalilauge unterhalb 45° (Meisenheimer, B. 53, 368). Liefert beim Erhitzen mit Brom, Magnesiumcarbonat und Pyridin im Rohr auf 150° 2.6-Dinitro-benzylbromid (Barrow, Griffiths, Bloom, Soc. 121, 1716; vgl. a. Reich, Oganessian, Bl. [4] 21 [1917], 118). — Die Lösung in Aceton wird auf Zusatz von Natronlauge allmählich schwach rosenrot (Rudolph, Fr. 60, 240). Nach Muraour (Bl. [4] 43, 72) gibt 2.6-Dinitro-toluol mit alkoh. Kalilauge nur in Gegenwart von 1.3-Dinitro-benzol eine Rotfärbung.

3.4-Dinitro-toluol C₇H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 341; E I 168). B. Zur Bildung bei der Nitrierung von 3-Nitro-toluol vgl. Gibson, Duckham, Fairbarn, Soc. 121, 278; Brady, Soc. 121, 330. Beim Erwärmen von 3.4- oder 4.5-Dinitro-2-amino-toluol (Br., Williams, Soc. 117, 1139) oder von 4.5-Dinitro-3-amino-toluol (Br., Day, Rolt, Soc. 121, 531) mit absol. Alkohol und rauchender Schwefelsäure (20% SO₃) und Natriumnitrit auf dem Wasserbad. Bei aufeinanderfolgender Oxydation von 3-Nitro-4-amino-toluol mit Caroscher Säure und mit rauchender

CH₃

NO₂

NO₂

saure (20% SO_3) und Natriumnitrit auf dem Wasserbad. Bei aufeinanderfolgender Oxydation von 3-Nitro-4-amino-toluol mit Caroscher Säure und mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad (Page, Heasman, Soc. 123, 3238). Zur Bildung aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Austausch von NH₂ gegen NO₂ nach Sandmeyer vgl. P., H., Soc. 123, 3239. — Monoklin-prismatisch (Jaeger, Versl. Akad. Amsterdam 34, 850; C. 1926 I, 1528). F: 59,3—59,8° (P., H.), 58,9° (Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231; Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 219); C. 1921 III, 866). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 860,8 kcal/Mol (Ga., A.). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.3-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 22,5° und ca. 50% 3.4-Dinitro-toluol) und 2.5-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 20,75° und ca. 42% 3.4-Dinitro-toluol): Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 278; mit Acenaphthen, Fluoren, Anthracen, Anilin, p-Toluidin, α - und β -Naphthylamin: Kremann, Hönigsberg, Mauermann, M. 44, 68, 70; des ternären Systems mit 2.3-und 2.5-Dinitro-toluol (Eutektikum bei —1,6°; 28% 2.3-Dinitro-toluol und 35,5% 2.5-Dinitro-toluol): Gi., D., F. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in flüssigem Ammoniak: Garner, Gillbe, Soc. 1928, 2890, 2896. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garner, Smith.

Liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und alkoh. Salzsäure bei 7° 3-Nitro-4-amino-toluol und 4-Nitro-3-amino-toluol in nahezu gleichen Mengen und wenig 3.4-Diamino-toluol (Burton, Kenner, Soc. 119, 1050, 1052). Bei 6-stdg. Erhitzen mit 2.5 n-methylalkoholischem Ammoniak unter Druck auf 150° entstehen 4-Nitro-3-amino-toluol und wenig 3-Nitro-4-amino-toluol (Kenner, Parkin, Soc. 117, 858; B., K.). Gibt bei der Nitrierung

mit Salpeterschwefelsäure 83% 2.4.5-Trinitro-toluol und 17% 2.3.4-Trinitro-toluol (Brady bei Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 282; vgl. a. Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423). Beim Erwärmen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad erhält man 4-Nitro-3-methoxy-toluol und andere Produkte (Kenner, Parkin, Soc. 117, 857).

3.5-Dinitro-toluol C₇H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 341). B. CH₃
Beim Erwärmen von 3.5-Dinitro-2-hydrazino-toluol mit Kupfer(II)-acetat in
Eisessig auf dem Wasserbad (Brady, Bowman, Soc. 119, 897, 899). Zur Darstellung nach Cohen, McCandlish (Soc. 87 [1905], 1271) vgl. Brady, Day,
Rolt, Soc. 121, 528. Zur Reinigung erwärmt man das Rohprodukt mit 70% iger Salpetersäure auf dem Wasserbad (Br., D., R.). — Monoklin prismatische (pseudorhombische) Krystalle (aus Benzol + Schwefelkohlenstoff); monoklin prismatische Krystalle mit 1 C₄H₈O₂ (aus Äthylacetat) (Jaeger, Versl. Akad. Amsterdam 34, 851; C. 1926 I, 1528). F: 93° (Jaeger).
92,8° (Field, Garner, Smith, Soc. 127, 1231; Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A]
99 [1921], 219). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 853,9 kcal/Mol (Garn. A.).
Thermische Analyse der binären Systeme mit Acenaphthen, Fluoren, Anthracen, Anilin, p-Toluidin, α- und β-Naphthylamin: Kremann, Hönigsberg, Mauermann, M. 44, 76, 79.
Absorptionsspektrum in flüssigem Ammoniak: Garn., Gillbe, Soc. 1928, 2890, 2896.
Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Field, Garn., Sm.

2. ω -Dinitro-toluol, [2-Nitro-phenyl]-nitromethan bzw. aci-[2-Nitro-phenyl]-nitromethan, [2-Nitro-phenyl]-isonitromethan $C_7H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NO_2$ bzw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:NO_2H$ (H 342; E I 168). Dichte und Brechungsindices von Lösungen des freien 2. ω -Dinitro-toluols und des Kaliumsalzes in Methanol bei 25°: Lifschitz, Beck, Koll.-Z. 26, 60; C. 1920 III, 82.

3. ω -Dinitro-toluol, [3-Nitro-phenyl] - nitromethan bzw. aci-[3-Nitro-phenyl]-nitromethan, [3-Nitro-phenyl] - isonitromethan $C_7H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NO_2$ bzw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:NO_2H$ (H 342). Zur Bildung nach Holleman (R. 14 [1895], 123) vgl. Baker, Ingold, Soc. 1926, 2471; B., Soc. 1929, 2262. — Krystalle (aus Äther). F: 95° bis 96° (B.).

H 342, zwischen Zeile 29 und 19 v. u. ersetze "Lobry de Bruyn" bzw. "L. de B." durch "Holleman".

4. ω -Dinitro-toluol, [4-Nitro-phenyl]-nitromethan bzw. aci-[4-Nitro-phenyl]-nitromethan, [4-Nitro-phenyl]-isonitromethan $C_7H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NO_2$ bzw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:NO_2H$ (H 342, E I 168). B. Über eine Bildung durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,49) auf Phenylnitromethan bei 0° vgl. Baker, Ingold, Soc. 1926, 2471; B., Soc. 1929, 2262. — Dichte und Brechungsindices von Lösungen des freien 4. ω -Dinitrotoluols und des Natriumsalzes in Methanol bei 25°: Lifschitz, Beck, Koll.-Z. 26, 60; C. 1920 III, 82.

ω.ω-Dinitro-toluol, Phenyldinitromethan bzw.aci-Phenyldinitromethan, Phenylnitroisonitromethan $C_7H_6O_4N_2=C_6H_5\cdot CH(NO_2)_2$ bzw. $C_6H_5\cdot C(NO_2):NO_2H$ (H 343; E I 168). B. Das Kaliumsalz entsteht beim Behandeln von Phenylbromdinitromethan mit alkoh. Kalilauge (ΜΑCΒΕΤΗ, PRATT, Soc. 119, 1360). — Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Phenyldinitromethans und seines Kaliumsalzes in Alkohol: GRAHAM, MACBΕΤΗ, Soc. 121, 1114.

4-Chlor-2.8-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotierung von 2.3-Dinitro-4-amino-toluol und nachfolgende Behandlung mit Kupfer(I)-chlorid in Salzsäure bei 0° (Kenner, Tod., Witham, Soc. 127, 2348). — Gelbe Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 106,5°

6-Chlor-2.3-dinitro-toluol C₇H₈O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel (H 344).

B. Neben 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol (Hauptprodukt), 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol cl. No₂ und sehr wenig 6-Chlor-2.4-dinitro-toluol beim Nitrieren von 2-Chlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure, zuletzt auf dem Wasserbad; man trennt die Isomeren durch fraktionierte Krystallisation aus konz. Schwefelsäure und Alkohol (Morgan, Drew, Soc. 117, 784). 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol entsteht in über 85% Ausbeute bei der Nitrierung von 6-Chlor-2-nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure, anfangs bei 20°, dann bei 70—80°, neben 6-Chlor-2-4-dinitro-toluol (M., D.; M., Jones, Soc. 119, 187). — Nadeln oder Prismen (aus Methanol oder Alkohol). F: 106,5° (M., D.). — Liefert bei der Einw. von flüssigem oder alkoholischem Ammoniak 6-Chlor-3-nitro-2-amino-toluol (M., D.); reagiert analog mit Methylamin und Anilin in siedendem Alkohol (M., J.). Gibt mit flüssigem Ammoniak eine gelbe bis orangerote, mit alkoh. Ammoniak eine gelbe, mit alkoh. Natronlauge eine gelbliche, beim Erwärmen in Hellorange übergehende Färbung (M., D.).

3-Chlor-2.4-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, Formel I auf S. 263. B. Beim Zugeben von Kupfer(II)-chlorid zu einer siedenden alkoholischen Lösung von 2.4-Dinitro-3-hydrazinotoluol (Brady, Bowman, Soc. 119, 897). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 92°.

5-Chlor-2.4-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Cl$, Formel II (H 344; E I 168). $D_4^{\infty,3}$: 1,4054; $n_5^{\infty,3}$: 1,5534; $n_5^{\infty,3}$: 1,5580 (Lindemann, Parst, A. 462, 46). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin in Alkohol: L., P., A. 462, 31, 45.

6-Chlor-2.4-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, Formel III. B. In sehr geringer Menge beim Nitrieren von 2-Chlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure, zuletzt auf dem Wasserbad, neben 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol (Hauptprodukt), 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol und 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol (Morgan, Drew, Soc. 117, 785). Neben überwiegenden Mengen 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol bei der Nitrierung von 6-Chlor-2-nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure anfangs bei 20°, dann bei 70—80° (M., D.; M., Jones, Soc. 119, 187). Beim Behandeln von 2-Chlor-4-nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure anfangs bei 40—45°, dann bei 90°, neben überwiegenden Mengen 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol; man trennt die isomeren Verbindungen durch fraktionierte Krystallisation aus konz. Schwefelsäure (M., D.; M., Challenor, Soc. 119, 1539). — Prismen (aus Alkohol). F: 49° (M., D.). Leicht löslich in Alkohol (M., D.) — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub, Ammoniumchlorid und verd. Alkohol (M., D.) oder mit Zinn(II)-chlorid und Chlorwasserstoff (M., D.; M., J.) 6-Chlor-2.4-diamino-toluol. — Gibt mit flüssigem Ammoniak erst eine intensiv violette, dann eine karminrote, mit alkoh. Natronlauge eine intensiv blaue, beim Erwärmen in tief Orangerot übergehende Färbung (M., D.).

ω-Chlor-2.4-dinitro-toluol, 2.4-Dinitro-benzylchlorid C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel (H 344). Zur Bildung von 2.4.2'.4'-Tetranitro-stilben durch Behandeln von 2.4-Dinitro-benzylchlorid mit alkoh. Kalilauge vgl. PLISSOW, Ukr. chemič. Ž. 1 [1925], 422; C. 1926 I, 646; Krassuski, Pl., Ukr. chemič. Ž. 1 [1925], 638; C. 1926 II, 193. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 0°: Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 500. Liefert mit Nitrosobenzol und methylalkoholischer Kalilauge 2.4-Dinitro-benzaldoxim-N-phenyläther; reagiert analog mit anderen Nitrosoverbindungen (Barrow, Griffiths, Bloom, Soc. 121, 1714). Setzt sich mit Kalium-4-nitro-phenolat zu [4-Nitro-phenyl]-[2.4-dinitro-benzyl]-äther, mit Kaliumsalicylat zu Salicylsäure-[2.4-dinitro-benzylester] um (Kr., Pl.).

4-Chlor-2.5-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel (H 344; E I 168). Liefert beim Erhitzen mit methylalkoholischem Ammoniak auf 160° 4-Chlor-6-nitro-3-amino-toluol, 4-Chlor-6-nitro-3-methoxy-toluol und 4-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol (Kenner, Tod, Witham, Soc. 127, 2348). 4-Chlor-6-nitro-3-methoxy-toluol entsteht auch bei 2-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-2.5-dinitro-toluol mit Natriummethylat-Lösung auf 100°.

 $O_2N \cdot \underbrace{\overset{CH_3}{\overset{}{\bigodot}} \cdot NO_2}_{C1}$

6-Chlor-2.5-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Erwärmen von 6-Chlor-2-nitroso-5-nitro-toluol mit Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbad (Morgan, Glover, Soc. 125, 1600). — Nadeln (aus Petroläther). F: 61,5—63°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, besonders beim Erwärmen. — Liefert bei 3-tägiger Einw. von flüssigem Ammoniak im Rohr bei gewöhnlicher Temperatur ein braunes, amorphes Produkt, das nicht unter 260° schmilzt. Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 130° entsteht eine basische Substanz (gelbe Nadeln, F: 116—118°). — Gibt mit alkoh. Natronlauge eine gelbe, beim Erwärmen in Orangerot übergehende Färbung. Löst sich in flüssigem Ammoniak mit blauer, in alkoh. Ammoniak mit gelber, in Rot übergehender Farbe.

3-Chlor-2.6-dinitro-toluol $C_7H_5O_1N_2Cl$, s. nebenstehende Formel (E I 168). B. Beim Behandeln von 3-Chlor-2.6-dinitro-4-amino-toluol mit 25% iger alkoholischer Äthylnitrit-Lösung bei Zimmertemperatur (LINDE-MANN, PABST, A. 462, 43, 46). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 77°. C_1 0. C_2 1 C_3 2. C_4 3. C_5 3. C_5 4. C_6 5. C_6 5. C_6 6. Leicht löslich in Benzol. — Reagiert nicht mit siedendem Anilin.

2 - Chlor - 3.4 - dinitro - toluol C₇H₈O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B: CH₃
Beim Diazotieren von 3.4-Dinitro-2-amino-toluol bei Gegenwart von Kupfer(I)-chlorid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure bei 70° (Morgan, Glover, Soc. 119, 1703).

— Nadeln (aus Essigsäure). F: 89°. Leicht löslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Eisessig, schwerer in Benzin. — Durch längere Einw. von alkoh. Ammoniak notsteht 2-Chlor-4-nitro-3-amino-toluol; reagiert analog bei längerem Kochen mit Anilin in absol. Alkohol. Liefert beim Behandeln mit Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol unter kurzer heftiger Reaktion das Hydrazinsalz des 4-Chlor-1-oxy-5-methyl-benztriazols

(Syst.Nr. 3804). — Gibt mit warmer wäßriger Natronlauge eine gelbe, über Gelbbraun in Braunrot übergehende Färbung, mit alkoh. Natronlauge eine blaßgrüne, über Dunkelgrün in ein trübes Braunschwarz übergehende Färbung, mit alkoh. Ammoniak entsteht eine schwach gelbe Färbung.

- 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Chlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure bei 8—10° und nachfolgenden Erwärmen auf dem Wasserbad, neben 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol Cl. (Hauptprodukt), 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol und 6-Chlor-2.4-dinitro-toluol; man trennt die Isomeren durch aufeinanderfolgende fraktionierte Krystallisation aus konz. Schwefelsäure und Alkohol (Morgan, Drew, Soc. 117, 784). Entsteht als Hauptprodukt beim Nitrieren von 2-Chlor-4-nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure anfangs bei 40—45°, dann bei 90°, neben 6-Chlor-2.4-dinitro-toluol (M., D.; M., Challenor, Soc. 119, 1539). Beim Diazotieren von 4.5-Dinitro-2-amino-toluol bei Gegenwart von Kupfer(I)-chlorid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure bei 70° (M., Glover, Soc. 119, 1703). Blättchen (aus kaltem Alkohol), Nadeln (aus warmem Alkohol oder aus verd. Essigsäure). F: 87° (M., Gl.), 88,5° (M., D.). Liefert bei der Einw. von alkoh. Ammoniak 6-Chlor4-nitro-3-amino-toluol (M., D.; M., Ch.); reagiert analog mit Methylamin in absol. Alkohol bei 15° und mit Anilin in siedendem Alkohol (M., Jones, Soc. 119, 189). Gibt mit flüssigem Ammoniak eine orangerote bis braunschwarze, mit alkoh. Ammoniak eine orangerote Färbung (M., D.). Mit alkoh. Natronlauge entsteht eine blaßgelbe Färbung, die über Grün und Blau in Braunrot übergeht und beim Erwärmen orangerot wird (M., D.).
- CH₃ 2 - Chlor - 3.5 - dinitro - toluol C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel C1 (H 345; E I 169). B. Als Hauptprodukt beim Behandeln von 2-Chlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure bei 8-10°, zuletzt auf dem Wasserbad, neben 02N. NO2 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol, 6-Chlor-3.4-dinitro-toluol und 6-Chlor-2.4-dinitrotoluol; man trennt die Isomeren durch aufeinanderfolgende fraktionierte Krystallisation aus konz. Schwefelsäure und Alkohol (Morgan, Drew, Soc. 117, 784). In sehr geringer Menge bei der Einw. von Benzoylchlorid oder p-Toluolsulfochlorid auf das wasserfreie Natriumsalz des 3.5-Dinitro-2-oxy-toluols, neben anderen Produkten (Gibson, Soc. 127, 47). Bei 8-stdg. Erhitzen von p-Toluolsulfonsäure-[4.6-dinitro-2-methyl-phenylester] mit Diäthylanilin-hydrochlorid in Nitrobenzol auf 120 (Ausbeute: 53%) (Borsche, Feske, B. 60, 158). Aus N-[4.6-Dinitro-2-methyl-phenyl]-pyridinium-p-toluolsulfonat und 5n-Salzsäure im Rohr bei 170° (Ausbeute: 80%) (B., F.). — $D_{4}^{100,8}$: 1,3999; $n_{\alpha}^{100,8}$: 1,5476; $n_{\beta}^{100,8}$: 1,5734 (LINDEMANN, PABST, A. 462, 46). — Liefert beim Erwärmen mit Natriumphenolat auf dem Wasserbad 4.6-Dinitro-2-methyl-diphenyläther (B., F., B. 59, 685). Gibt mit flüssigem oder alkoholischem Ammoniak 3.5-Dinitro-2-amino-toluol (M., D.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin in Alkohol: L., P. — Gibt mit flüssigem Ammoniak eine violette, in Grunschwarz übergehende, mit alkoh. Ammoniak eine grünblaue, in Rot übergehende, mit alkoh. Natronlauge eine gelbliche, über Grünblau in Rot bzw. beim Erwärmen in Orangerot übergehende Färbung (M., D.).
- 4-Chlor-8.5-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel (H 345; E I 169). B. In geringer Menge beim Erhitzen von p-Toluolsulfonsäure-[2.6-dinitro-4-methyl-phenylester] mit Diäthylanilin-hydrochlorid in Nitrobenzol auf 110° (Borsche, Ferre, B. 60, 159). Entsteht in 70 %iger Ausbeute beim Erhitzen von N-[2.6-Dinitro-4-methyl-phenyl]-pyridinium-p-toluolsulfonat mit 5 n-Salzsäure anfangs auf 160—170°, dann auf 190—200° (B., F.). F: 116°.

- 2-Chlor-x.x-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Cl = (O₂N)₂C₆H₂Cl·CH₃. B. Neben 6-Chlor-2.3-dinitro-p-cymol beim Behandeln von 2-Chlor-p-cymol mit Salpeterschwefelsäure bei 0° (Lubs, Young, J. ind. Eng. Chem. 11, 1131, 1132; C. 1921 I, 175). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Optische Eigenschaften der Krystalle: L., Y. F: 88—89°. Gibt bei der Reduktion eine bei 115—116° schmelzende Base. Beim Erwärmen mit Alkohol und etwas Natrium-carbonat tritt eine intensiv blaue Färbung auf.
- 4-Chlor- ω . ω -dinitro-toluol, [4-Chlor-phenyl]-dinitromethan bzw. aci-[4-Chlor-phenyl]-dinitromethan, [4-Chlor-phenyl]-nitroisenitromethan $C_vH_sO_vN_sCl = C_vH_sCl$ · $CH(NO_s)$: bzw. C_vH_sCl · $C(NO_s)$: NO_sH . B. Beim Behandeln von 4-Chlor-benzaldoxim mit 2 Mol Stickstofftetroxyd in Ather unter Kühlung (Ruggeri, G. 53, 695). Nadeln (aus Petroläther). F: 55° (Zers.). Löslich in kaltem Alkohol, Ather, Aceton, Chloroform und Benzol, leicht löslich in warmem, sehr schwer in kaltem Ligroin. $KC_vH_sO_sN_sCl$. Orangegelbe Prismen (aus Wasser). Explodiert beim Erhitzen. Leicht löslich in heßem Wasser mit roter Farbe, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

8.5-Dichlor-2.4-dinitro-toluol C₂H₄O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. Beim Erwärmen von 3.5-Dichlor-2-nitro-toluol oder von 3.5-Dichlor-Anitro-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Borsche, Trautner, A. 447, 13 Anm. 2). Beim Erhitzen von 3.5-Dichlor-2.4-dinitro-phenylessigsäure mit Wasser auf 140° (B., Tr., A. 447, 12). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 125° 2.4-Dinitro-3.5-diaminotoluol; reagiert analog mit Anilin.

CH₃ ·NO2 ·Cl $\dot{N}O_2$

 $\omega.\omega$ - Dichlor - 2.4 - dinitro - toluol, 2.4 - Dinitro - benzylidenchlorid $C_7H_4O_4N_2Cl_9$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-benzaldehyd und Phosphorpentachlorid in Benzol; wurde nicht rein erhalten (TANASESCU, Bl. [4] 39, 1722).

CH Cl2 ·NO2 NO₂

3.5-Dichlor-2.6-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel (vgl. H 345). B. Entsteht im Gemisch mit 3.5-Dichlor-2.4-dinitro-toluol beim Erwärmen von 3.5-Dichlor-2-nitro-toluol mit Salpetersäure auf ca. 650; wurde nicht isoliert (Borsche, Trautner, A. 447, 13 Anm. 2).

CH₃ $\cdot NO_2$ ·Cl

2.6-Dichlor-3.4-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2.6-Dichlor-4-nitro-toluol mit Salpetersäure (D: 1.5) und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Davies, Soc. 121, 812; D., LEEPER, Soc. 1926, 1416). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130—131° (D.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (D.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak unter Druck bis auf 127° 2.6-Dichlor-4-nitro-3-amino-toluol (D., L.).

CH₃ ·Cl NO₂ $\dot{N}O_2$

2.4-Dichlor-3.5-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 345; E I 169). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 2.4-Dichlor-toluol vgl. a. Silberrad, Soc. 127, 2680. — F: 104,3° (korr.). — Liefert bei der O2N Oxydation mit siedender Salpetersäure (D: 1,42) in Gegenwart von Quecksilber(II)-nitrat 2.4-Dichlor-3.5-dinitro-benzoesäure.

CH₃ Cl ·NO2 C1

2.6-Dichlor-3.5-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 345). B. Beim Diazotieren von 2.6-Dichlor-3-nitro-4-amino-toluol in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure, Verkochen der Diazonium-Lösung und O_2N Erwärmen des entstandenen 2.6-Dichlor-3-nitro-toluols mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (DAVIES, Soc. 124, 814). — Nadeln (aus Alkohol und Petroläther). F: 121° (korr.) (D.). — Liefert beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf 140—150° und danach auf 155-165° 2.6-Dichlor-3.4.5-trinitro-toluol (D.). Gibt beim Kochen mit Natrium-

CH₃ ·Cl NO₂

nitro-2-methyl-phenyl]-acetessigsäure-äthylester (D., Hickox, Soc. 121, 2647). 4.5.6-Trichlor-2.3-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Cl_3$, s. nebenstehende Formel (H 345). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 2.3.4-Trichlor-toluol vgl. a. SILBERRAD, Soc. 127, 2681.

acetessigester in Alkohol und folgenden Eingießen in Wasser α-[3-Chlor-4.6-di-CH₃ ·NO2 · NO2 Ċī

5-Brom-2.4-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₃Br, s. nebenstehende Formel (H 346; E I 169). B. Beim Behandeln von 3-Brom-toluol mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung (Lindemann, Pabst, A. 462, 39). — Nadeln (aus Alkohol). F: 114°, Löslich in Benzin, sehr leicht löslich in Benzol. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin in Alkohol: L., P., A. 462, 31, 45.

CH₃ NO2 NO_2

3 - Brom - 2.6 - dinitro - toluol C,H,O,R,Br, s. nebenstehende Formel (E I 169). B. Zur Bildung aus 3-Brom-2.6-dinitro-4-amino-toluol und Athylnitrit vgl. Lindemann, Pabst, A. 462, 42. — F: 86°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Bleibt beim Erhitzen mit Anilin in Benzol oder Alkohol mit oder ohne Zusatz von Natriumacetat unverändert.

CH₃ ·NO2 ·Br

4-Brom-2.6-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von diazotiertem 2.6-Dinitro-4-amino-toluol mit Kupfer(I)bromid und Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) auf dem Wasserbad (Elson, Gibson, Johnson, Soc. 1929, 2741). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 89—90°.

 CH_3 ·NO2 Вr

NO2

CH₂Br ω-Brom-2.6-dinitro-toluol, 2.6-Dinitro-benzylbromid C₇H₅O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel (E I 169). B. Beim Erhitzen von 2.6-Dinitro-toluol mit Brom, Magnesiumearbonat und Pyridin im Rohr auf 150° (Barrow, Grifffths; Bloom, Soc. 121, 1716; vgl. a. v. Auwers, Frese, B. 58, 1371).—
Liefert mit Nitrosobenzol in alkoh. Natriumäthylat-Lösung 2.6-Dinitro-benzaldoxim-N-phenyläther; reagiert analog mit 4-Nitroso-dimethylanilin (B., GR.). СНз

2-Brom-3.5-dinitro-toluol C₇H₅O₄N₅Br, s. nebenstehende Formel (H 346; E I 169). Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilin in Alkohol: LINDEMANN, PABST, A. 462, 31, 45.

Br NO. ω-Brom-ω.ω-dinitro-toluol, Phenylbromdinitromethan $C_7H_5O_4N_2Br=C_9H_8$ ·CBr(NO₂)₂ (H 346; E I 170). B. Aus Phenyldinitromethan-Natrium und Brom in Schwefelkohlenstoff bei 0° (Масветн, Ркатт, Soc. 119, 1359). — n_p : 1,5650 (Масв., P.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol: Graham, Macb., Soc. 121, 1114. — Unlöslich in Wasser (Macb., P.). Mit Wasserdampf destillierbar (Macb., P.). — Zersetzt sich bei 100° unter 15 mm Druck, ohne zu sieden (MACB., P.). Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder mit Hydrazin in wäßrig-alkoholischer Kalilauge Phenyldinitromethan-Kalium (MACB., P.).

5-Chlor-6-brom-2.4-dinitro-toluol C7H4O4N2ClBr, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem E I 170 beschriebenen 3-Chlor-2-brom-x.x-dinitro-toluol von Cohen, Smithels (Soc. 105, 1909) zu (Sane, Joshi, Br. J. indian chem. Soc. 5, 301; C. 1928 II, 1432). — B. Beim Erwärmen von Cl. CH₃ 2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol mit p-Toluolsulfochlorid und Diathylanilin NO₂ auf dem Wasserbad (S., J.). - Krystalle (aus Alkohol). F: 81-82°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

3.5 - Dibrom - 2.4 - dinitro - toluol C₇H₄O₄N₂Br₂, Formel I (H 346). F: 159—160° (Borsche, Trautner, A. 447, 14). — Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat in Benzol + Alkohol und nachfolgenden Ansäuern mit Salzsäure ein rotes, amorphes Produkt. Bei der Einw. von Natriumphenolat entstehen Harze. Gibt bei 3-stdg. Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 1250 2.4-Dinitro-3.5-diamino-toluol; reagiert analog mit Anilin. Gibt mit Hydrazinhydrat in

Alkohol je nach den Bedingungen 2.4-Dinitro-3.5-dihydrazino-toluol oder das Hydrazinsalz des 1-Oxy-7-nitro-6-hydrazino-4-methyl-benztriazols (?), Formel II (Syst. Nr. 3998).

3.5-Dibrom-2.6-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Br_2$, s. nebenstehende Formel CH₃ (H 347; E I 170). B. Zur Bildung nach Blanksma (C. 1909 II, 1220) vgl. O_2N ·NO2 Borsche, Trautner, A. 447, 16. — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 1190 $|\cdot|_{\mathbf{Br}}$ bis 120°. — Liefert mit Natriumäthylat in Benzol + Alkohol 5-Brom-2.6-dinitro-3-äthoxy-toluol. Verhalten beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak: B., Tr. Gibt bei 8-stdg. Erhitzen mit p-Toluidin auf 130° 2.6-Dinitro-3.5-di-p-toluidino-toluol. Beim Kochen mit Hydrazinhydrat in Alkohol erhält man 1-Oxy-5-brom-6-nitro-7-methyl-benztriazol.

·NO. 3-Jod-2.4-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Beim .1 Kochen von 2.4-Dinitro-3-hydrazino-toluol mit überschüssigem Jod in Alkohol $\dot{N}O_2$ (Brady, Bowman, Soc. 119, 897). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 117°.

 ω -Jod-2.4-dinitro-toluol, 2.4-Dinitro-benzyljodid $C_7H_5O_4N_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Kaliumjodid auf 2.4-Dinitro-benzyl-CH₂I ·NO₂ chlorid in Aceton (GLENNIE bei CONANT, KIRNER, HUSSEY, Am. Soc. 47, 496) oder in siedendem Alkohol (Poooi, R. A. L. [6] 2, 423). — Gelbe Nadeln. F: 75,5—76° (P.), 69,5—70° (C., K., H.). Unlöslich in Wasser; schwer löslich in Alkohol (P.). NO₂

CH₃ **2-Nitroso-3.5-dinitro-toluol** $C_7H_5O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-2-hydroxylamino-toluol mit Chromtrioxyd in Eisessig und wenig Wasser (Borsche, Feske, B. 59, 687). — Gelbe Blättchen (aus Essigsäure). F: 133° (unter Grünfärbung und Zersetzung). ·NO · NO2

2.3.4-Trinitro-toluol, β -Trinitrotoluol $C_7H_5O_6N_3$, s. nebenstehende Formel CH₃ (H 349; E I 172). B. Neben 2.4.5-Trinitro-toluol und geringeren Mengen 2.3.6-Trinitro-toluol bei der Nitrierung von 3-Nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure $\cdot NO_2$ (Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 422; Brady, Gibson, Soc. 119, 99; Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 283; Br., Soc. 121, 330). Aus 2.3-Dinitro-toluol bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 80—120°, neben 15% ·NO2 NO_2 2.3.6-Trinitro-toluol (Drew, Soc. 117, 1617; M., K., J.). Neben viel 2.4.5-Trinitro-toluol bei der Nitrierung von 3.4-Dinitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure (BR. bei GI., D., F.). Über Abscheidung aus den Nitrierungsprodukten des Toluols vgl. Gornall, Robinson, Soc. 1926, 1981. Durch Einw. von Caroscher Säure auf 3.4-Dinitro-2-amino-toluol (Br., WILLIAMS, Soc. 117, 1140) oder 2.3-Dinitro-4-amino-toluol (Scott, Robinson, Soc. 121, 846) in 80 % iger Schwefelsäure und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbad.

Krystallisationswärme: Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 224; C. 1921 III, 866. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 834,7 kcal/Mol (Garn., A.). — Sehr schwer löslich in Schwefelsäure (Gornall, Robinson, Soc. 1926, 1982). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.4.5- und 2.4.6-Trinitro-toluol: GIBSON, DUCKHAM, FAIRBAIRN, Soc. 121, 282; mit Azoxybenzol: GIUA, GUASTALLA, G. 55, 649; des ternären Systems mit

2.4.5- und 2.4.6-Trinitro-toluol: GIB., DUCK., FAIR.

Empfindlichkeit gegen Schlag: Robertson, Soc. 119, 18. Geschwindigkeit der Zersetzung bei 140°: FARMER, Soc. 117, 1442; R., Soc. 119, 13. Verpufft bei 301—303°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 208—215° (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76). — Liefert bei der Einw. von Natriumsulfit-Lösung das Natriumsalz der 2.4-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(3) (BRADY. HEWETSON, KLEIN, Soc. 125, 2402; GORNALL, ROBINSON. Soc. 1926, 1982). Gibt heim Kochen mit Natriumazid in Alkohol 2.4-Dinitro-3-azido-toluol (Br., Bowman, Soc. 119, 898). Einw. von Cyanamid: GIUA, PETRONIO, J. pr. [2] 110, 303. Gibt mit methylalkoholischer Kalilauge 2.4-Dinitro-3-methoxy-toluol (Gornall, Robinson, Soc. 1926, 1984). Liefert mit Methylamin in siedendem Alkohol 2.4-Dinitro-3-methylamino-toluol (Brady, Gibson, Soc. 119, 101); reagiert analog mit m-Toluidin (Brady, H., Kl.), p-Toluidin, Benzylamin (Gornall, Rolinson), β-Naphthylamin (Brady, H., Kl.), 2-Amino-phenol (Giua, Giua, G. 51 II, 171) und 4-Amino-acetophenon (Giua, G. 51 II, 115; Giua, Giua, G. 51 II, 171). 2.4-Dinitro-3-methylamino-toluol entsteht auch durch Einw. von 2.3.4-Trinitro-toluol auf Benzyliden-methylamin (GIUA, G. 53, 54); über analoge Reaktionen mit anderen Benzyliden-alkylaminen vgl. GIUA, PETRONIO, J. pr. [2] 110, 306. Gibt mit 2 Mol o-Phenylendiamin in Alkohol auf dem Wasserbad 2.6-Dinitro-2'-amino-3-methyl-diphenylamin; reagiert analog mit p-Phenylendiamin (Giua, Giua, G. 53, 52). Die siedende alkoholische Lösung gibt mit alkoh. Hydrazinhydrat-Lösung nach sofortigem Abkühlen 2.4-Dinitro-3-hydrazino-toluol (Brady, Bowman, Soc. 119, 896; vgl. Drew, Soc. 117, 1616); analog verlaufen die Reaktionen mit Semicarbazid (Giua, G. 53, 847), mit 2 Mol Thiosemicarbazid (Giua, Petronio, G. 55, 670) und mit α-Methylphenylhydrazin (GIUA, G. 50 II, 328; Atti Accad. Torino 63, 262; C. 1928 II, 2347), während man bei der Reaktion mit 1 Mol Thiosemicarbazid hauptsächlich 2.6.2'.6'-Tetranitro-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid erhält (GIUA, PETRONIO, G. 55, 670). Beim Behandeln mit o-Tolylhydrazin in Alkohol entsteht 2-o-Tolyl-4(oder 7)-nitro-5(oder 4)-methyl-henztriazol-1-oxyd (ÅNGELETTI, G. **53**, 673).

Gibt mit einem Tropfen alkoh. Natronlauge in Aceton eine intensiv violette, in einem Gemisch aus 1 Vol. 95% igem Alkohol und 4 Vol. Aceton eine tiefgrüne Färbung (Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423).

2.3.5-Trinitro-toluol C₇H₅O₆N₃, s. nebenstehende Formel (E I 172).

B. Durch Erwärmen von 3.5-Dinitro-2-hydroxylamino-toluol mit Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbad (Borsche, Feske, B. 59, 687). — Krystalle (aus Alkohol + Wasser). F: 97° (B., F.), 95,8° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99 [1921], 219). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 825,6 kcal/Mol (G., A.). — Empfindlichkeit gegen Schlag und Geschwindigkeit der Zersetzung bei 140°: Robertson, Soc. 119, 13, 18. Verpufft bei 333—337°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 268—271° (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76). Gibt in siedendem Alkohol mit Natriumcarbonat das Natriumsalz, mit Bleioxyd das Bleisalz des 3.5-Dinitro-2-oxy-toluols (Brunswig). 3.5-Dinitro-2-oxy-toluol entsteht auch beim Erhitzen mit Natriumacetat (Brady, Hewetson, Klein, Soc. 125, 2402). Beim Behandeln mit Natriumsulfit-Lösung crhält man das Natriumsalz der 3.5-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bra., H., Kl.). Setzt sich mit o-Toluidin in siedendem Alkohol zu 4.6-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenylamin um (Bra., H., Kl.). Gibt heim Kochen mit Hydrazinhydrat in Alkohol nach sofortigem Abkühlen 3.5-Dinitro-2-hydrazino-toluol (Bra., Bowman, Soc. 119, 899).

2.3.6-Trinitro-toluol $C_7H_5O_6N_3$, s. nebenstehende Formel (E I 172). B. In geringer Menge neben 2.4.5- und 2.3.4-Trinitro-toluol bei der Nitrierung O_2N . NO₂ von 3-Nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure (MARQUEYROL, KOEHLER, $J \cdot NO_2$ JOVINET, Bl. [4] 27, 422; GIBSON, DUCKHAM, FAIRBAIRN, Soc. 121, 279, 283; Brady, Soc. 121, 330). Entsteht ebenfalls in geringer Menge beim Behandeln von 2.3-Dinitrotoluol mit Salpeterschwefelsäure bei 80—120°, neben 2.3.4-Trinitro-toluol; wird auf gleiche Weise neben 2.4.5-Trinitro-toluol aus 2.5-Dinitro-toluol erhalten (DREW, Soc. 117, 1616; Brady; M., K., J.; vgl. dagegen Giua, G. 51 II, 114). Bei der Einw. von Caroscher Säure auf 5.6-Dinitro-2-amino-toluol oder 3.6-Dinitro-2-amino-toluol in konz. Schwefelsäure und Behandlung der Reaktionsprodukte mit Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbad (Brady, Taylor, Soc. 117, 879). — Trennung von 2.3.4- und 2.4.5-Trinitro-toluol mit Hilfe von Hydrazinhydrat: Drew; Brady; mit wäßr. Natriumsulfit-Lösung: Brady. — Verbrennungswärme hei konstantem Volumen: 827,1 kcal/Mol (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 226; C. 1921 III, 866). Schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in heißem Alkohol, leicht löslich in Aceton (M., K., J.). — Verpufft bei 327—335°, in Gegenwart von Natrium-carbonat bei 249—250° (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76). Explosionsdruck: M., K., J. Setzt sich mit Natriumcarbonat in siedendem Alkohol langsam zu Natrium-dinitrokresolat um (Brunswig). — Gibt mit einem Tropfen alkoh. Natronlauge in Aceton eine schwach rötliche, in einem Gemisch aus 1 Vol. 95% igem Alkohol und 4 Vol. Aceton eine johannisbeerrote Färhung (M., K., J.).

2.4.5-Trinitro-toluol, (y-Trinitrotoluol) C₇H₅O₆N₃, s. nebenstehende Formel (H 347; E I 172). B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Nitrierung von 3-Nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure neben 2.3.4- und 2.3.6-Trinitrovoii 3-INITO-LORIOI init Salpeterschweielssure heben 2.3.4 und 2.3.5 initro-toluol (Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 421; Brady, Gibson, Soc. 119, 99; Br., Soc. 121, 330; Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, No. 278, 283; vgl. Hepp. A. 215, 366), bei der Nitrierung von 2.5-Dinitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure bei 80—120°, neben 2.3.6 Trinitro-toluol (Drew, Soc. 117, 1616;

 CH_3 NO₂

M., K., J.; G., D., F.) und bei der Nitrierung von 3.4-Dinitro-toluol mit Salpeterschwefelsaure, neben 2.3.4-Trinitro-toluol (Br., zitiert bei G., D., F.). Bei der Oxydation von 4.5-Dinitro-2-amino-toluol (Br., Williams, Soc. 117, 1139) oder von 2.5-Dinitro-4-amino-toluol (Scott, Robinson, Soc. 121, 845) mit Caroscher Säure in 80% iger Schwefelsäure und nach-

folgendem Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,5).

Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 104° (Scott, Robinson, Soc. 121, 845), 102,7° bis 103,3° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 219; C. 1921 III, 866). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 827,4 kcal/Mol (Garner, A.). Ziemlich leicht löslich in Schwefelsäure (Gornall, Robinson, Soc. 1926, 1982). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.3.4-Trinitro-toluol und mit 2.4.6-Trinitro-toluol: Gibson, Duckham, Fair-BAIRN, Soc. 121, 282; mit 4-Amino-acetophenon: Giua, Angeletti, G. 51 I, 322; mit Azoxybenzol: Giua, Guastalla, G. 55, 650; des ternären Systems mit 2.3.4-Trinitro-toluol und

2.4.6-Trinitro-toluol: G., D., F.

Empfindlichkeit gegen Schlag: Robertson, Soc. 119, 18. Geschwindigkeit der Zersetzung im Vakuum bei 120° und 140°: Farmer, Soc. 117, 1442. Temperaturkoeffizient der Zersetzung zwischen 140° und 180°: R., Soc. 119, 12. Verpufft bei 288—293°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 191—198° (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76). Explosionsdruck: Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423.

2.4.5-Trinitro-toluol gibt beim Kochen mit Natriumcarbonat in Alkohol (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76).

Z. ang. Ch. 36, 76) oder beim Erhitzen mit krystallisiertem Natriumacetat (Brady, Hewetson, KLEIN, Soc. 125, 2403) das Natriumsalz des 4.6-Dinitro-m-kresols, mit Bleioxyd in siedendem Alkohol das entsprechende Bleisalz (Brunswig). Behandeln mit Natriumsulfit-Lösung bei Zimmertemperatur gibt das Natriumsalz der 4.6-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(3) (Brady, h., K..., Soc. 125, 2402; Muraour, Bl. [4] 35, 370). Bei der Umsetzung mit Cyanamid in wäßrig-alkoholischer Lösung bei 50—55° entsteht [4.6-Dinitro-3-methyl-phenyl]-cyanamid (Giva, Petronio, J. pr. [2] 110, 301). Liefert mit Thioharnstoff in siedendem Alkohol 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid und das entsprechende Disulfid, mit Thiophenol in Alkohol 4.6-Dinitro-3-methyl-diphenylsulfid und Diphenyldisulfid (Giva, Ruggeri, G. 53, 293, 295). Beim Kochen von 2.4.5-Trinitro-toluol mit Benzyliden-methylamin (Giva, Toluo). G. 53, 54) in Alkohol erhält man 4.6-Dinitro-3-methylamino-toluol. Reagiert analog mit anderen Benzyliden-alkylaminen (Giua, Petronio, J. pr. [2] 110, 306). Beim Behandeln mit 2 Mol o-Phenylendiamin in Alkohol bei 50° entsteht 4.6-Dinitro-2'-amino-3-methyl-diphenyl-2 Moi o-Phenylendiamin in Alkohol bei 50° entsteht 4.6-Dinitro-2-amino-3-methyl-diphenyl-amin; reagiert analog mit m- und p-Phenylendiamin (Giua, Giua, G. 53, 49). Gibt mit der aquimolekularen Menge 4-Amino-acetophenon in heißer ätherisch-alkoholischer Lösung die additionelle Verbindung $C_8H_9ON+C_7H_5O_6N_3$, die bei längerem Erwärmen in Alkohol in 4.6-Dinitro-3-methyl-4-acetyl-diphenylamin übergeht (Giua, Angeletti, G. 51 I, 320). Beim Erwärmen mit der äquimolekularen Menge 4-Amino-azobenzol in Alkohol auf dem Wasserbad erhält man die additionelle Verbindung $C_{12}H_{11}N_3+C_7H_5O_6N_3$ und 4-[4.6-Dinitro-3-methyl-anilino]-azobenzol (Giua, Ang.). Liefert mit wasserfreiem Hydroxylamin in absol. Alkohol bei 45—50° 4.6-Dinitro-3-methyl-phenylhydroxylamin (Giua, G. 53, 659). Setzt sich mit Hydrazinhydrat in verd. Alkohol zu 4.6-Dinitro-3-hydrazino-toluol um (Brady, Soc. 121, 366): reagiert anglog mit a Methyl-phenylhydrazin in Met 121, 330; vgl. Drew, Soc. 117, 1616); reagiert analog mit α-Methyl-phenylhydrazin in Methanol (Giua, G. 50 II, 329), mit Semicarbazid in Alkohol (Giua, G. 53, 845, 846) und mit überschüssigem Thiosemicarbazid in siedendem Alkohol, während bei der Umsetzung mit 1 Mol Thiosemicarbazid in Alkohol 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid erhalten wird (GIUA, PETR., G. 55, 672).

2.4.5-Trinitro-toluol gibt mit einem Tropfen alkoh. Natronlauge in Aceton eine violette, in Schmutziggrau umschlagende Färbung, in einem Gemisch aus 4 Vol. Aceton + 1 Vol. Alkohol eine blauviolette Färbung (Marqueyrol, Koehler, Jovinet, Bl. [4] 27, 423).

2.4.6-Trinitro-toluol, α -Trinitrotoluol, T. N. T., Trotyl (Tolit, Tritol, Tutol, Trinol, Trilit, Tri) $C_7H_5O_8N_3$, s. nebenstehende Formel (H 347; E I 172). Literatur: A. STETTBACHER, Schieß- und Sprengstoffe, 2. Aufl. [Leipzig 1933], S. 261. — Th. Mente, Die Herstellung der Sprengstoffe unter dem Gesichtspunkte der Arbeiter, der Nachbarschaft und der Sicherheit des Betriebes [Berlin 1928], S. 53—57, 60, 61, 63, 64. — Ph. Naoúm, Schieß-und Sprengstoffe [Dresden-Leipzig 1927], S. 51. — H. Kast-L. Metz, Chemische Unter-suchung der Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1931], S. 426. — E. Plantanida,

Chimica degli esplosivi e dei gas di guerra, 2. Aufl. [Livorno 1940], S. 215. — L. VENNIN. E. Burlot, H. Lécorché, Les poudres et explosifs [Paris und Lüttich 1932], S. 413. — P. Pascal, Explosifs, poudres, gaz de combat, 2. Aufl. [Paris 1930], S. 145. — Manufacture of trinitrotoluene (TNT) and its intermediate products [London 1920] (Technical records of explosives supply 1915-1918, Nr. 2).

Bildung, Darstellung, Reinigung.

B. Zur Bildung durch Nitrierung von 2-Nitro-toluol oder 4-Nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 278. Beim Erwärmen von p-Cymol mit Salpetersäure (D: 1,5) und rauchender Schwefelsäure (20 % SO₂) auf 60-70°, neben anderen Verbindungen (HALSE, DEDICHEN bei ALFTHAN, B. 53, 83). — Zur technischen Darstellung vgl. die oben angegebene Literatur; vgl. ferner Stettbacher, Ch. Z. 49, 682, 808; Gärtner, Ch. Z. 49, 808; C. 1926 I, 3199; Dynamit A. G. Nobel, Reuter, D. R. P. 452907; C. 1928 I, 2559; Frdl. 15, 196; Akt.-Ges. Lignose, D. R. P. 482633; C. 1930 I, 1084; Frdl. 16, 333. Darstellung unter Mitverwendung der Abfall-Säure von der Di- und Trinitrierung des Toluols: Pollitzer, Jeloonik, D. R. P. 299661; C. 1920 IV, 309; Frdl. 13, 222; s. a. M. Kostevitch, T. N. B. & T. N. T. (Trinitrobenzene and Trinitrotoluene) [London 1919], S. 20, 38; The theory and practice of acid mixing [London 1921] (Technical records of explosives suppley 1915—1918, Nr. 4). Darstellung von 2.4.6-Trinitro-toluol durch Nitrierung von toluolhaltigen Fraktionen aus rumänischen Erdölen: Danaila, Popa, Anal.

Min. Romania 8, Nr. 3/4, S. 17; C. 1925 II, 252.

Reinigung von Roh-Trinitrotoluol: A. Stettbacher, Schieß- und Sprengstoffe, 2. Aufl. [Leipzig 1933], S. 267; St., Ch. Z. 49, 683. Reinigung durch Behandeln mit verdünnter Natriumsulfit-Lösung: Muraour, Bl. [4] 35, 367; vgl. dazu Gärtner, Ch. Z. 49, 808; durch Umkrystallisieren aus Trichlorathylen oder Tetrachlorathan: Sprengstoff A. G. Carbonit, D. R. P. 299015; C. 1920 IV, 309; Frdl. 13, 224. Entfernen von Tetranitromethan aus technischem Trinitrotoluol: Gärtner, D. R. P. 416905; 417378; C. 1925 II, 2093; Frdl.

15, 197, 198; Ch. Z. 49, 808. .

Physikalische Eigenschaften.

Ist nicht hygroskopisch (HUFF, Chem. met. Eng. 21, 570; C. 1920 I, 669). F: 80,35° (korr.) (Bell, Mitarb., J. ind. Eng. Chem. 13, 59; C. 1921 III, 528), 81,1° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 219; C. 1921 III, 866). Erniedrigung des Erstarrungspunktes von Trinitrotoluol durch Wasser: Anonymus, Jber. chem.-tech. Reichsanst. 4 [1924/25], 102. Dampfdruck zwischen 820 (0,046 mm) und 1020 (0,116 mm): Menzies, Am. Soc. 42, 2220. Wärmeleitfähigkeit: Prentiss, Z. Schieβ-Sprengstoffw. 20, 72; C. 1925 II, 1117. Spezifische Wärme bei 24,3°: 0,2141 cal/g (P.); zwischen 0° (0,309 cal/g) und 80° (0,374 cal/g): ΤΑΥLOR, RINKENBACH, Am. Soc. 46, 1509. Spezifische Wärme der Verbindung mit $^{1}/_{2}$ Mol Tetryl zwischen 0^{0} und 60° : T., R. Krystallisationswärme: Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99, 225. Schmelzwärme: RINKENBACH, HALL, Am. Soc. 46, 2639. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 815,6 kcal/Mol (Tomioka, Takahashi in Landolt-Börnst. E III, 2914), 822,5 kcal/Mol (G., A.).

Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol, Toluol, Aceton, Anilin und Pyridin (TAYLOR, RINKENBACH, Am. Soc. 45, 49). 0,1 g Substanz löst sich bei 18° in 0,4 cm³ Chloroform, 7 cm³ Tetrachlorkohlenstoff, 8 cm³ Alkohol und 4 cm³ Ather; sehr schwer löslich in Ligroin (Kp: 50-70°) (DIMROTH, BAMBERGER, A. 438, 104, 113). 44,4 g lösen sich bei 25° in 100 g Glykoldiacetát (T., R., Am. Soc. 48, 1308). Löslichkeit (g in 100 g Lösungsmittel): in Wasser zwischen 0,3° (0,0110) und 99,5° (0,1467); in Chloroform zwischen 0,3° (6,33) und 65,0° (442); in Tetrachlorkohlenstoff 0,3° (0,22) und 78,2° (29,76); in Alkohol zwischen 0,3° (0,70) und 74,0° (18,58); in Ather zwischen 0,3° (1,75) und 33,0° (5,15); in Schwefelkohlenstoff zwischen 0,3° (0,15) und 46,3° (2,20): T., R., Am. Soc. 45, 47. Löslichkeit in Gew.-% bei verschiedenen Temperaturen in Benzol, Toluol, Aceton, Anilin und Pyridin: T., R., Am. Soc. 45, 52. Kritische Lösungstemperatur in wasserfreiem Alkohol: 96,50 (Crismer, Bl. Soc. chim. Belg.

29, 33; C. 1920 IV, 695).

Thermische Analyse der binären Systeme mit Stickstofftetroxyd (Eutektikum bei —17° und 29 Gew. % 2.4.6-Trinitro-toluol): PASCAL, Bl. [4] 38, 545; mit der β-Form des 2-Nitro-toluols (Eutektikum bei —9,7° und 19,5 Gew. % 2.4.6-Trinitro-toluol) und der α-Form des 2-Nitro-toluols (Eutektikum bei —15,6° und 16% 2.4.6-Trinitro-toluol): Bell, Mitarb., J. ind. Eng. Chem. 18, 61; C. 1921 III, 528; mit 2.4-Dinitro-toluol: Wogrinz, Vari, Z. Schieβ-Sprengstoffw.14, 268; mit 2.3.4-Trinitro-toluol (Eutektikum bei 67,3° und 59% 2.4.6-Trinitro-toluol) und mit 2.4.5-Trinitro-toluol: Gibson, Duckham, Fairbairn, Soc. 121, 282; mit 2.4.6-Trinitro-m-xylol: B., SAWYER, J. ind. Eng. Chem. 11, 1026; C. 1921 I, 174; mit 1-Nitronaphthalin: W., V., Z. Schieß-Sprengstoffw. 14, 269; mit Acenaphthen: Kremann, Strzelba, M. 42, 179; mit Anthracen: Kr., MÜLLER, M. 42, 191; mit Pikrinsäure: Rinkenbach, Hall, Am. Soc. 46, 2638; mit Dipikrylsulfid: Roche, Thomas, C. r. 176, 587; Chaumell, Th.,

C. r. 176, 1325; mit 2.4.6-Trinitro-m-kresol: Jefremow, Tichomirowa, M. 59, 379, 383, 388; C. 1928 I, 188; mit β -Naphthol und mit β -Naphthol-methyläther: Giua, Marcellino, G. 50 I, 346, 349, 357; mit Triphenylcarbinol: Kremann, Hohi, Müller, M. 42, 215; mit Hydrochinondimethyläther: Giua, Marcellino; mit Glycerintrinitrat (Eutektikum bei ca. 70 und ca. 18% 2.4.6-Trinitro-toluol): Tamburrini, Ann. Chim. applic. 17, 276; C. 1927 II, 1559; mit 3-Oxy-benzaldehyd: Kr., Pogantsch, M. 44, 165, 172; mit Tetryl (Methylpikrylnitramin; vgl. E I 12, 371): Rinkenbach, Hall, Am. Soc. 46, 2638; Taylor, Ri., Ind. Eng. Chem. 15, 73; C. 1923 II, 780; Jefremow, Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 292; C. 1927 I, 2628; mit o-, m- und p-Phenylendiamin: Kremann, Mauermann, M. 43, 319; mit Azoxybenzol: Giua, Guastalla, G. 55, 648; mit Carbazol: Kr., Strzelba, M. 42, 176; Rheinboldt, J. pr. [2] 111, 270. Thermische Analyse der ternären Systeme mit 2-Nitrotoluol und 4-Nitro-toluol (Eutektikum bei —19,5°): Bell, Spry, J. ind. Eng. Chem. 13, 308; C. 1921 III, 622; mit 4-Nitro-toluol und 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.5-Trinitro-toluol (Eutektikum bei 44,4°): Gibson, Duckham, Fairbarn, Soc. 121, 281.

Brechungsindices ternärer Gemische aus 4-Nitro-toluol, 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.6-Tri

Brechungsindices ternärer Gemische aus 4-Nitro-toluol, 2.4-Dinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol bei 38—39°: Bell, Cummings, J. ind. Eng. Chem. 11, 1028; C. 1921 I, 175. — Erniedrigt die Explosionstemperatur von Dipikrylsulfid (Roche, Thomas, C. r. 176, 587).

Chemisches Verhalten.

Sprengtechnische Eigenschaften. Vgl. auch die S. 268 angeführte Literatur. Schlag- und Stoßempfindlichkeit (Sensibilität): van Duin, van Lennep, R. 39, 174; Robertson, Soc. 119, 18; Tammann, Kröger, Z. anorg. Ch. 169, 30. Die Sensibilität wird durch Belichtung oder Zusätze von Pikrinsäure, 2.4.6-Trinitro-benzoesäure oder Metallsalzen beider beträchtlich erhöht (Krauz, Turek, Z. Schieβ-Sprengstoffw. 20, 54, 57; Chem. N. 131 [1925], 226; Chim. et Ind. 16, 532; C. 1925 II, 375; 1926 II, 2970). Nach Schultz, Ganguly (B. 58, 707) verliert 2.4.6-Trinitro-toluol durch Belichtung einen Teil seiner Schlagempfind-(B. 58, 707) veriert 2.4.6-Trintro-toluoi durch Belichtung einen Teil seiner Schlagempfindlichkeit. Zur Zusammendrückbarkeit von Trinitrotoluolpulver und eines Gemenges aus Trinitrotoluol und Ammoniumnitrat vgl. Walker, Trans. Faraday Soc. 19, 73, 83; C. 1924 I, 277, 278. Beginnt bei etwa 150°, sich zu zersetzen (Tammann, Kröger, Z. anorg. Ch. 169, 23). Stabilität (gemessen durch die Geschwindigkeit der Zersetzung bei 140° im Vakuum): Farmer, Soc. 117, 1441; Robertson, Soc. 119, 13. Durch Pikrinsäure wird die Stabilität erhöht, durch Ricinusöl erniedrigt (F.). Temperaturkoeffizient der Zersetzung zwischen 140° und 180°: R., Soc. 119, 12. Verhalten beim Erhitzen über 200°: Micewicz, Majkowski, 40° m. 19, 207. Z. Schieß. Sovengestoften, 23, 424. C. 1928 II. 2244. 1929 I. 4400 Przem. chem. 12, 207; Z. Schieß-Sprengstoffw. 23, 424; C. 1928 II, 2211; 1929 I, 1409. Verpufft unter Entflammung (Ta., Krö., Z. anorg. Ch. 169, 20), nach van Durin, van Lennep bei 304—321°, nach Brunswig (Z. ang. Ch. 36, 76) bei 281—300°; bei langsamem Erhitzen bei 248-2840, bei schnellem Erhitzen bei 312-3180 (MI., MAJ.). Abhängigkeit der Verbei 248—284°, bei schneilem Erhitzen bei 312—318° (MI., MAJ.). Abhängigkeit der Verpuffungstemperatur von der Erhitzungsgeschwindigkeit und der Menge des angewandten Sprengstoffs: Kast, Z. ang. Ch. 36, 403; Ta., Krö., Z. anorg. Ch. 169, 21. Zur Verpuffungstemperatur vgl. a. Koettnitz, Z. El. Ch. 34, 771. — Photographische Untersuchungen über den Verlauf der Detonation: Urbański, Z. Schieß-Sprengstoffw. 22, 270; C. 1928 I, 142. Detonations- und Schwaden-Geschwindigkeit: Becker, Z. tech. Phys. 3 [1922], 155, 255. Detonationsgeschwindigkeit von Trinitrotoluol-Zündschnur: Haid, Selle, Jber. chem. tech. Reichsanst. 7 [1928], 193; 8 [1929], 124; Selle, Z. Schieß-Sprengstoffw. 24 [1929], 420. Zeit-Druck-Kurve und Ausbreitungsgeschwindigkeit der Explosion unter Wasser: Keys, Phil. Mag. [6] 42, 482; C. 1929 II. 167. Explosionsdruck: Madoutevent Korner KEYS, Phil. Mag. [6] 42, 482; C. 1922 II, 167. Explosionsdruck: MARQUEYROL, KOEHLER, JOVINET, Bl. [4] 27, 423. Abhängigkeit des Explosionsdrucks von der Ladedichte: ROBERTSON, Soc. 119, 21. Explosionswärme bei D: 1,3 und Knallquecksilber- oder Azidzündung: 925 bis 927 cal/g (bezogen auf Wasserdampf) (R., GARNER, Pr. roy. Soc. [A] 103, 546, 547; C. 1923 IV. 479; R., Soc. 119, 3, 8). Einfluß des Initialimpulses auf die Explosionswärme und Explosionstemperatur: Haid, Schmidt, Jber. chem.-tech. Reichsanst. 8 [1929], 127; Z. Schieß-Sprengstoffw. 26, 294; C. 1931 II, 3704. Bei der Detonation entwickelte Gasmenge: R., Soc. 119, 8. Einfluß des Initialimpulses auf die Zusammensetzung der bei der Detonation entstehenden Gase: Poppenberg, Z. ang. Ch. 36, 84; Robertson, Garner; Haid, Schmidt. Detonationsfähigkeit von phlegmatisierten Trinitrotoluol-Körpern mit verschiedenem Preßdruck: Anonymus, Jber. chem.-tech. Reichsanst. 8 [1929], 144. Flammendauer und Flammenlänge: KAST, SELLE, Jber. chem.-tech. Reichsanst. 5 [1926], 140; Z. Schieß-Sprengstoffw. 23, 153; C. 1928 II, 413.

Sprengtechnische Eigenschaften von Gemischen mit Ammoniumnitrat (Amatol): Robertson, Soc. 119, 3, 24; Tammann, Kröger, Z. anorg. Ch. 169, 21; Muraour, Bl. [4] 39, 389; von Gemischen mit Schießbaumwolle und Schießbaumwolle + Diphenylamin: Jorissen, Starink. R. 47, 744.

Weitere chemische Umsetzungen. 2.4.6-Trinitro-toluol bräunt sich langsam am Tageslicht (MOLINARI, GIUA, zit. in R. ESCALES, Die Explosivstoffe, Bd. VI Nitrosprengstoffe [Leipzig 1915], S. 296). Nach Krauz, Turek (Z. Schieß-Sprengstoffw. 20, 50; C. 1925 II, 376) entstehen bei der Belichtung Pikrinsäure und 2.4.6-Trinitro-benzoesäure; dies wird aber von Wichert, Donat (Z. Schieß-Sprengstoffw. 20, 69; C. 1925 II, 702), Anonymus, (Jber. chem.-tech. Reichsanst. 4 [1924/1925], 89) und Lodati (Giorn. Chim. ind. appl. 7, 572; C. 1926 I, 1493) bestritten. Nach Schultz, Ganguly (B. 58, 705) entstehen bei langdauerndem Belichten von 2.4.6-Trinitro-toluol 4-Nitroso-6-nitro-3-oxymethyl-benzochinon-(1.2)-oxim-(2) und 3-Nitroso-5-nitro-2-oxymethyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(1).

2.4.6-Trinitro-toluol liefert beim Erwarmen mit Chlorkalk-Lösung Chlorpikrin (ORTON, McKie, Soc. 119, 33). Gibt mit Kaliumpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad Ammoniak, Salpetersäure, salpetrige Säure und Blausäure (RICCA, G. 57, 270). Bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in heißer Pyridin-Piperidin-Lösung entsteht 6-Nitro-2.4-diamino-toluol, bei 0° erhält man ca. 20% 2.6-Dinitro-4-amino-toluol (Brady, Day, Reynolds, Soc. 1929,

2266).

E I 173, Z. 30 v. u. vor "(Brand, Eisenmenger" füge ein "; in wüßrig-alkoholischer Essigsäure in Gegenwart von Natriumacetat an einer Silberkathode bei 40-50° erhält man 2.6-Dinitro-4-hydroxylamino-toluol und wenig 4.6-Dinitro-2-hydroxylamino-toluol (?)".

2.4.6-Trinitro-toluol liefert bei längerem Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 150-160° in Gegenwart von wenig Jod hauptsächlich 2.4.6-Trinitro-benzotrichlorid und Pentachlor-benzylchlorid, außerdem geringe Mengen 2.4.6-Trinitro-benzylchlorid, 4.5.6-Trichlor-2-nitro-benzylchlorid und ein Ol vom Kp₂: 133—138° (Ganguly, B. 58, 710). Beim Erhitzen mit Brom und Magnesiumcarbonat im Rohr auf 150—160° entsteht 2.4.6-Trinitrobenzylbromid (GANGULY). Bei 8-stdg. Erhitzen mit 3 Mol Brom in Gegenwart einer Spur Jod im Rohr auf 2000 erhält man Pentabrom-benzylbromid (DHAR, Soc. 117, 996). Gibt mit Natriumsulfit ein nur in konz. Lösung beständiges Additionsprodukt (MURAOUR, Bl. [4] 35, 374). Einw. von Ammoniak in Aceton bewirkt Dunkelrotfärbung, aus der Lösung wird das 2.4.6-Trinitro-toluol unverändert zurück erhalten; erwärmt man mit 2 Mol Ammoniak in Aceton auf dem Wasserbad und säuert dann mit 10%iger Salzsäure an, so entsteht eine Verbindung C₇H₅O₆N₃ + NH₄OH(?) (S. 272) (Giua, Reggiani, Atti Accad. Torino 62, 338; C. 1928 I, 326). Wird durch längeres Kochen mit Natriumcarbonat in Alkohol in dunkelgefärbte Produkte übergeführt (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76). Gibt mit Natriumäthylat in Aceton je nach der angewandten Menge additionelle Verbindungen mit 1.2 oder 3 Mol Natriumäthylat (S. 272), die beim Behandeln mit verd. Mineralsäuren in gelatinöse Niederschläge übergehen (GI., RE.). Einw. von Dimethylsulfat auf die Verbindung mit 3 Mol Natriumäthylat: GI., RE. Über die Bildung komplexer Verbindungen mit Aldehyden, Ketonen, Säureestern, Pyridin und Chinolin bei Gegenwart von Natriumjodid und einigen anderen anorganischen Salzen vgl. Tronow, Djakonowa-Schulz, Sonowa, 3. 59, 336; C. 1927 II, 1687. Gibt mit Benzaldehyd in Pyridin in Gegenwart einiger Tropfen Piperidin bei Zimmertemperatur 2-Phenyl-1.3-bis-[2.4.6-trinitro-phenyl]-propan und sehr wenig 2.4.6-Trinitro-stilben (Pastak, Bl. [4] 39, 80). Liefert beim Kochen mit Anisaldehyd in Benzol bei Gegenwart von Piperidin 2.4.6-Trinitro-4'-methoxy-stilben (NISBET, Soc. 1927, 2083). Bildet mit Pyridin unterhalb 40° eine additionelle Verbindung (TAYLOR, RINKENBACH, Am. Soc. 45, 57). Gibt mit Hydrastinin in Methanol 2-Methyl-6.7-methylendioxy-1-[2.4.6-trinitro-benzyl]-1.2.3.4-tetrahydro-

astinii in Methano 2-Methyl-6.1-methyl-endoxy-1-[2.4.6-trimfor-benzyl]-1.2.3.4-tetranydro-isochinolin (Robinson, West, Soc. 1926, 1987). Einw. auf Gelatine in wäßr. Lösung: Corisarow, Koll.-Z. 44, 320; C. 1928 II, 134.

Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoff-chemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 109. — Chemotaktische Wirkung gegenüber den Larven des Schiffbohrwurms (Teredo norvegica): Harington, Biochem. J. 15, 737. Über Verwendung als Sprengstoff vgl. die S. 268 zitierte Buchliteratur.

Analytisches.

Die Lösungen von 2.4.6-Trinitro-toluol in Alkohol und Aceton werden auf Zusatz von Ammoniak hellrot; mit Natronlauge gibt die alkoh. Lösung eine tief gelbrote, die Lösung in Aceton eine weinrote bis purpurrote Färbung (Rudolph, Fr. 60, 240). Wird durch Natrium-

carbonat in siedendem Alkohol dunkelrotbraun gefärbt (Brunswig, Z. ang. Ch. 36, 76).

Reinheitsprüfung von 2.4.6-Trinitro-toluol für militärische und gewerbliche Zwecke:
H. Kast, L. Metz, Chemische Untersuchung der Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1931], S. 426; Ph. NAOUM in BERL-LUNGE, Chemische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl., Bd. III [Leipzig 1932], S. 1238. Über den Nachweis und die Bestimmung von 2.3.4- und 2.4.5-Trinitro-toluol in 2.4.6-Trinitro-toluol vgl. Robertson, Soc. 119, 27; MURAOUR, Bl. [4] 35, 376; Ph. Naowm, A. Bergmann in J. D'Ans, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, Ergänzungswerk zur 8. Aufl., Bd. III [Berlin 1940], S. 84.

Nachweis und Bestimmung kleiner Mengen in Luft und im Harn durch die Farbreaktion mit Alkali sowie mit Hilfe des Grießschen Nitritreagens (α-Naphthylamin + Sulfanilsäure

in Essigsäure): Elvove, J. ind. Eng. Chem. 11, 861; C. 1920 II, 682. Bestimmung von 2.4.6 Trinitro toluol durch Reduktion mit überschüssigem Titan(III) chlorid in stark schwefelsaurer, heißer Lösung in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre und Rücktitration mit Ammoniumeisen(III)-sulfat und Ammoniumrhodanid als Indikator: English, J. ind. Eng. Chem. 12, 997; C. 1921 II, 623. Der Gehalt einer 0,001 kigen Lösung von 2.4.6-Trinitro-toluol kann polarographisch genau bestimmt werden (Ph. Naotm, A. Berthmann in J. D'Ans, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, Ergänzungswerk zur 8. Aufl., Bd. III [Berlin 1940], S. 81). Bestimmung in Gemischen mit Tetryl auf Grund der Löslichkeit in Tetrachlorkohlenstoff: Taylor, Rinkenbach, Ind. Eng. Chem. 15, 280; C. 1924 I, 1610.

Additionelle Verbindungen.

C₇H₅O₆N₃+NH₄OH(?). Hellrote Krystalle, die teilweise bei 180° schmelzen und sich bei 2000 zersetzen (GIUA, REGGIANI, Atti Accad. Torino 62, 338; C. 1928 I, 326). — C7H5O6N3 + C. H. ONa. Rotviolette Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Ather, Aceton, Benzol und Petroläther (G., R.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbbraune Färbung, mit verd. Mineralsäuren einen gelatinösen Niederschlag. — C₇H₅O₆N₃ + 2C₂H₅·ONa. Rotbraune Krystalle. Löslich in Wasser und Essigsäureanhydrid, unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol (G., R.). Reagiert mit Säuren wie die vorangehende Verbindung. — C₇H₅O₆N₃ + 3C₂H₅·ONa. Orangerote Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, äther Aceton und Benzol (G., R.). Ather, Aceton und Benzol (G., R.). Reagiert mit Säuren wie die vorangehenden Verbindungen.

3.45-Trinitro-toluol C₇H₅O₆N₃, s. nebenstehende Formel (E I 173).
F: 132,0—132,3° (Garner, Abernethy, Pr. roy. Soc. [A] 99 [1921], 219).
Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 829,9 kcal/Mol (G., A.).
Verpufft bei 305—318°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 252° (Bruns-Verpufft bei 305—318°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 252° (Bruns-Verpufft bei 305—318°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 252° (Bruns-Verpufft bei 305—318°, in Gegenwart von Natriumcarbonat bei 252° (Bruns-Verpufft bei 305—318°, in Gegenwart von Natriumsalz der 3.5-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Brady, Hewetson, Klein, Soc. 125, 2402). Gibt beim Kochen mit Natriumcarbonat (Brunswyl) oder in geringer Menge beim Erhitzen mit Natriumacetat (Brunswyl) der Stationard der 3.5-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Brady, Hewetson, Klein, Soc. 125, 2402). Gibt beim Kochen mit Natriumcarbonat (Brunswyl) der in geringer Menge beim Erhitzen mit Natriumacetat (Brady, H., Kl.) das Natriumsalz des 3.5-Dinitro-4-oxy-toluols. Mit Bleioxyd in siedendem Alkohol entsteht das entsprechende Blei-dinitrokresolat (Brunswig). Die siedende alkoholische Lösung gibt mit Hydrazinhydrat-Lösung nach sofortigem Abkühlen 3.5-Dinitro-4-hydrazino-toluol (Brady, Bowman, Soc. 119, 900).

 ω -Chlor-2.4.6-trinitro-toluol, 2.4.6-Trinitro-benzylchlorid $C_7H_4O_6N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei längerem Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf O_2N 150-160° in Gegenwart von etwas Jod (GANGULY, B. 58, 710). Durch kurzes Kochen von 2.4.6-Trinitro-benzylalkohol mit Phosphorpentachlorid in absol. Chloroform (G.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 85°. Sehr leicht löslich in Benzol und Ather, löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol.

CH₂Cl NO₂ NO₂

2.6-Dichlor-3.4.5-trinitro-toluol $C_7H_3O_6N_3Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-3.5-dinitro-toluol mit Salpetersäure (D: 1,5) nd rauchender Schwefelsäure (20% SO₃) auf 155—165° (Davies, Soc. Cl. 121, 815). — Nadeln (aus Alkohol). F: 160—163°. Schwer löslich in kaltem O2N·NO₂ Alkohol und Petroläther (Kp: 80—100°), leicht in heißem Alkohol, sehr leicht in Benzol und Aceton. — Über den Ersatz von Nitrogruppen durch Aminogruppen beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad vgl. Davies.

CH₃ ·NO2

 $\omega.\omega.\omega$ -Trichlor-2.4.6-trinitro-toluol, 2.4.6-Trinitro-benzotrichlorid $C_7H_2O_6N_3Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Als Hauptprodukt bei längerem Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf O_2N 150—160° in Gegenwart von wenig Jod (GANGULY, B. 58, 711). — Hellgelbes Ol. Kp₂: 156—157°. Zersetzt sich unter gewöhnlichem Druck bei 280°, ohne zu sieden. Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol, Äther, Aceton, Eisessig, Chloroform, Nitrobenzol, Acetanhydrid und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser.

CCl₃ NO2 NO:

Wird durch Pyridin rot gefärbt.

 ω - Brom - 2.4.6 - trinitro - toluol, 2.4.6 - Trinitro - benzylbromid $C_7H_4O_6N_3Br$, s. nebenstehende Formel (E I 174). B. Durch Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Brom und Magnesiumcarbonat im Rohr auf 1500 bis OaN 160° (Ganguly, B. 58, 711). — Krystalle (aus Alkohol). F: 65° (G.). — Zersetzt sich am Sonnenlicht. Die Lösung in Benzol färbt sich am Sonnenlicht tiefrot (Schultz, G., B. 58, 708). Liefert beim Kochen mit Wasser 2.4.6-Trinitro-benzylalkohol (G.).

CHaBr NO₂ NO₂

2.3.4.6 - Tetranitro - toluol $C_7H_4O_8N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2.4.6 Trinitro 3 - hydroxylamino - toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Borsche, Feske, B. 59, 690). — Blättchen (aus Eisessig - Wasser). F: 135°.

g) Azido-Derivate.

2-Azido-toluol, o-Tolylazid $C_7H_7N_3=N_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2$. Zur Konstitution vgl. Lindemann, Thiele, B. 61, 1530. — B. Beim Behandeln von o-Toluoldiazoniumchlorid mit Benzolsulfamid - Kalium oder p - Toluolsulfamid - Kalium in Kalilauge (Dutt, Whitehead, Wor-MALL, Soc. 119, 2091, 2093) oder mit p-Toluolsulfonsäure-chloramid-Natrium in Ammoniak und Natronlauge (Rheinische Kampfer-Fabr., D. R. P. 456857; C. 1928 I, 3112; Frdl. 16, 452). Bei der Einw. von starkem Ammoniak auf o-Toluoldiazonium-tetrachlorjodid (Chatta-452). Bei der Einw. Von starkem Ammoniak auf 0-10100fdiazontum-tetraemorjoud (Charla-way, Garton, Parkes, Soc. 125, 1988). — Blaßgelbes Öl. Erstarrt nicht bei —10° (Ch., G., P.). Kp₃₁: 90,5° (D., Wh., Wor.); Kp₂₂: 88° (L., Th.); Kp₂₀: 70° (Ch., G., P.); Kp₁₁: 70° bis 71° (Rheinische Kampferfabr.). D^{22,8}: 1,0709; Oberflächenspannung bei 22,2°: 35,73 dyn/cm (L., Th.). Parachor: L., Th. Löslich in Äther; mit Wasserdampf flüchtig (D., Wh., Wor.). — Explodiert beim Erhitzen unter Atmosphärendruck (Ch., G., P.). Liefert beim Behandeln mit bei 0° gesättigter Salzsäure unter Kühlung und folgendem Aufbewahren an einem kühlen dunklen Ort 5-Chlor-2-amino-toluol und 3-Chlor-2-amino-toluol (Bamberger, A. 443, 205). Beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht 6-Amino-3-oxy-toluol und dessen Äthyläther (B., A. 443, 199). Gibt bei der Kondensation mit Toluchinon in heißem Chloro- CH3 form 1-o-Tolyl-4.7-dioxy-5-methyl-benztriazol (s. nebenstehende Formel; Syst. Nr. 3855), in siedendem Benzol eine Verbindung C₁₄H₁₃O₂N (s. bei Toluchinon, Syst. Nr. 671a) (Chattaway, PARKES, Soc. 127, 1310).

3-Azido-toluol, m-Tolylazid $C_7H_7N_3=N_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus m-Toluoldiazonium-chlorid und Benzolsulfonamid-Kalium oder p-Toluolsulfonamid-Kalium in Wasser (Dutt, Whitehead, Wormall, Soc. 119, 2092). — Kp_{31} : 92,5°; Kp_{14} : 78° (D., Wh., Wor.). Mit Wasserdampf flüchtig; löslich in Ather (D., Wh., Wor.). — Liefert beim Erwärmen mit Alkohol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 5-Amino-2-oxy-toluol und dessen Äthyläther (Bamberger, A. 443, 200). Beim Erwärmen mit Methanol und konz. Schwefelsäure entsteht neben 5-Amino-2-oxy-toluol und dessen Methyläther eine phenolähnliche Substanz (B.).

4-Azido-toluol, p-Tolylazid $C_7H_7N_3=N_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (H 349; E I 174). Zur Konstitution vgl. Lindemann, Thiele, B. 61, 1530. — B. Beim Behandeln von p-Toluoldiazoniumchlorid mit Methansulfonsäureamid in Natronlauge (Dutt, Soc. 125, 1464), mit Benzolsulfonamid oder p-Toluolsulfonamid in Alkalilauge (D., Whitehead, Wormall, Soc. 119, 2092; D., Soc. 123, 269) oder mit p-Toluolsulfonsäure-chloramid-Natrium in Ammoniak (Rheinische Kampferfabr., D. R. P. 456857; C. 1928 I, 3112; Frdl. 16, 452). — Kp32: 93° (D., Wh., Wor.); Kp22: 85° (L., Th.); Kp12: 72° (Rhein. Kampferfabr.). Dittolic in Ather (D. Wh., Wor.) Lifett heim Schriftlich mit der 5 feeden Morge verd Schwefelgure (D., Wh., Wor.). — Liefert beim Schütteln mit der 5-fachen Menge verd. Schwefelsäure (1 Vol. konz. Schwefelsäure + 1,75 Vol. Wasser) im Gemisch mit Quarzsand bei 50-70° und nachfolgender Destillation mit Wasserdampf p-Toluidin, Toluhydrochinon, Toluchinol (Syst. Nr. 741) (bei der Aufarbeitung aus Toluchinolimid entstanden), wenig p-Kresol, Spuren von Aminokresol(?) und von Di-p-tolylamin(?) und sehr viel amorphe und harzige Produkte (Bamberger, Brun, Helv. 6, 942). Kocht man p-Tolylazid mit einem Gemisch aus 1 Vol. konz. Schwefelsäure und 3 Vol. Wasser und destilliert dann mit Wasserdampf, so werden die Zwischenstufen des Toluchinolimids und Toluchinols übersprungen (BAM., BR., Helv. 6, 936). Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei — 20° und Aufbewahren des Reaktionsgemisches bei 0° bildet sich neben einer Verbindung $(C_7H_7N)_x$ eine Verbindung $(C_7H_7N)_4 + H_2O_7$; daneben scheinen Spuren von p-Toluidin zu entstehen (Bamberger, A. 443, 192). Bei 50-stdg. Schütteln mit alkoh. Schwefelsäure und nachfolgendem Destillieren des Reaktionsprodukts (Toluchinoläthylätherimid) mit Wasserdampf entstehen Toluchinoläther, p-Toluidin, Ammoniak und amorphe und harzige Produkte, analog verläuft die Reaktion mit methylalko-holischer Schwefelsäure (Bam., Br., Helv. 7, 120). Gibt mit 4-Nitro-toluol in konz. Schwefel-säure unterhalb 0° 5-Nitro-4'-amino-2-methyl-diphenylmethan und ein amorphes braungelbes Produkt (Bam., A. 443, 194). Liefert beim Kochen mit Phenol und verd. Schwefelsäure (3 Tle. Wasser + 1 Tl. konz. Schwefelsäure) 4'-Oxy-4-methyl-diphenylamin, wenig Toluhydrochinon, p-Toluidin und Harze (Bamberger, Brun, Helv. 6, 939). Erhitzt man 4-Azido-toluol mit Phenol auf 160—185°, so entstehen wenig 4'-Oxy-4-methyl-diphenylamin und sehr viel Harze (Bam., Br., Helv. 6, 941).

Verbindung (C₂H₇N)₄+H₂O. Ist vielleicht identisch mit der Verbindung C₂₈H₃₀ON₄ (H 13, 621) oder mit der Verbindung C₂₈H₂₈N₄+H₂O (E I 15, 8, im Artikel p-Tolylhydroxyl-

amin) (Bamberger, A. 443, 193). — B. Neben der Verbindung ($C_7H_7N)_x$ (s. u.) beim Behandeln von p-Tolylazid mit konz. Schwefelsäure bei —20° und folgenden Aufbewahren des Reaktionsgemisches bei 0°; Reinigung durch Lösen in Säure und Fällen mit Ammoniak (Bamberger, A. 443, 193). — Amorphes braunes Pulver. Süret thei 140° und ist bei 240° noch nicht geschmolzen. Löslich in Säuren, fast unlöslich in Chloroform. — Mit Nitrit entsteht in salzsaurer Lösung ein grünlichgrauer Niederschlag, dessen Filtrat mit α -Naphtholat ein rotes Kupplungsprodukt liefert. Gibt beim Erwärmen mit Schwefelwasserstoff in verd. Salzsäure auf dem Wasserbad 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid.

Verbindung $(C_7H_7N)_x$. Ist vielleicht identisch mit dem tetrameren(?) p-Benzylenimid (H 13, 620) oder mit der Verbindung $(C_7H_7N)_x$ (E I 15, 8 im Artikel p-Tolylhydroxylamin) (Bamberger, A. 443, 193). — B. s. bei der Verbindung $(C_7H_7N)_4 + H_1O$. Reinigung durch Lösen in Chloroform und Fällen mit Äther (B.). — Hellgraues, schwach rötliches Pulver. Sintert bei etwa 135° und schmilzt bis gegen 180° zu einer schaumigen Masse. Die durch Eintropfen der Chloroform-Lösung in Äther gereinigte Base sintert bei 170—180° und bildet bei 270° eine durchsichtige Schmelze. Löslich in Chloroform; leicht löslich in Mineralsäuren. — Gibt beim Behandeln mit Nitrit in saurer Lösung braune Flocken; das Filtrat liefert mit α -Naphtholat ein rotes Kupplungsprodukt.

ω-Azido-toluol, Benzylazid $C_7H_7N_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N_3$ (H 350; E I 174). B. Beim Kochen von Natriumazid mit Benzylchlorid in Alkohol (Curtius, Ehrhart, B. 55, 1565). — Kp_{16,5}: 82,5° (C., E.). — Liefert beim Kochen mit überschüssigem Trinatriumarsenit in Alkohol Benzylamin, Natriumarsenat und Stickstoff (Gutmann, B. 57, 1957; Fr. 68, 241). Liefert beim Erhitzen in p-Xylol im Glas-Autoklaven auf 170—180° N.N'-Dibenzyl-benzamidin, Tribenzylamin, Tetraphenylpyrazin (Amaron), 4-Benzyl-3.5-diphenyl-1.2.4-triazol, polymeres Benzyliden-benzylamin(?), Benzyliden-benzylamin und Ammoniumazid (C., E.). Beim Kochen in p-Cymol entstehen dieselben Produkte außer Benzyliden-benzylamin; beim Erhitzen mit Dimethylanilin auf 160—170° erhält man 4-Benzyl-3.5-diphenyl-1.2.4-triazol als Hauptprodukt und Tribenzylamin (C., E.). Liefert beim Erhitzen mit Malonsäurediäthylester auf 160—170° Benzylamino-malonsäure-diäthylester und geringe Mengen Benzylamin; mit Methyl-malonsäure-diäthylester entsteht in analoger Reaktion α-Benzylamino-methyl-malonsäure-diäthylester (C., E.).

2.4-Dinitro-3-azido-toluol C₇H₅O₄N₅, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.3.4-Trinitro-toluol mit Natriumazid in Alkohol (Brady, Bowman, Soc. 119, 898). — Blättchen (aus Alkohol). F: 89°. — Färbt sieh am Licht blaßgrün. Zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen, ohne zu explodieren. [Homann]

3. Kohlenwasserstoffe C_8H_{10} .

1. Äthylbenzol $C_8H_{10}=C_8H_5\cdot C_2H_5$ (H 351; E I 175). Als Äthylbenzol ist die H 5, 120 als Tricyclocetan beschriebene Verbindung erkannt worden (Kuhn, Deutsch, B. 65 [1932], 44).

Bildung und Darstellung.

Über Bildung aus Brombenzol und Äthylbromid in Äther unter Verwendung von Lithium an Stelle von Natrium vgl. Rojahn, Schulten, B. 59, 500. Untersuchungen über die Ausbeuten bei der Darstellung aus Benzol und Äthylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei verschiedenen Mengenverhältnissen: Milligan, Reid, Am. Soc. 44, 206; Ind. Eng. Chem. 15, 1049; Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3145; Cline, Reid, Am. Soc. 49, 3153; Brückner, Z. ang. Ch. 41, 956. Zur Bildung aus Vinylhalogenid und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. Davidson, Lowy, Am. Soc. 51, 2979, 2980. Bei 2-stdg. Kochen von p-Toluolsulfonsäure-äthylester mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Clemo, Walton, Soc. 1928, 728). Zur Bildung aus Benzylhalogenid und Methylmagnesiumjodid nach Houben (B. 36 [1903], 3085) und Späth (M. 34 [1913], 1991) vgl. Fuson, Am. Soc. 48, 2688. Aus Phenylmagnesiumhalogenid beim Behandeln mit Diäthylsulfat (Gliman, Hoyle, Am. Soc. 44, 2623, 2625), Äthylalkylsulfat (Alkyl = C₃H₇, C₄H₉ oder C₅H₁₁) (Bert, C. r. 178, 1183) oder mit p-Toluolsulfonsäure-äthylester in siedendem Äther (Gi., Beaber, Am. Soc. 47, 523; Gi., Heck, Am. Soc. 50, 2228). Aus Benzylmagnesiumchlorid und p-Toluolsulfonsäure-methylester in siedendem Äther (Gi., Bea). Durch Grignardierung von β-Phenäthylchlorid und Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374). Beim Überleiten von Methylphenylcarbinol-Dampf über Kupfer bei 330°, neben anderen Produkten (Hara, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 413; C. 1926 II, 2658). Bei der Hydrierung von Phenylacetylen in Gegenwart eines Nickel-Katalysators in 50 %igem Alkohol + Essigester (Rupe, A. 436, 190). Bei der Reduktion von Acetophenon mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Katalysator in kaltem Aceton (Straus, Grindel, A. 439, 299), in Gegenwart von Kupfer bei 350° (Sabatier, Kubota, C. r. 172, 735) oder bei 160° und 66 Atm. Anfangsdruck (Ku., Hayashi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 15, 68; C. 1926 I, 2911; II, 200), in Gegenwart von Tonerde im

eisernen Rohr bei 380—420° und 50 Atm. Anfangsdruck (IPATJEW, PETBOW, B. 60, 1958, 1961; Ж. 59, 905, 910). Zur Bildung durch Reduktion von Acetophenon nach CLEMMENSEN (B. 46 [1913], 1838) vgl. STEINKOPF, WOLFRAM, A. 430, 124, 151; zur Bildung durch Erhitzen von Acetophenonsemicarbazon mit Natriumäthylat (Wolff, A. 394 [1912], 91) vgl. Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1814. Aus Phenacylmercaptan beim Erwärmen mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure auf dem Wasserhod (Crown, Ach. Komi O. N. 4, 46, 71, 1924 T. Zink und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Groth, Ark. Kemi 9, Nr. 1, 46; C. 1924 I, 1038). Entsteht ferner bei analoger Behandlung von Dimethylphenacylamin (v. Braun, WEISSBACH, B. 62, 2425). Neben anderen Produkten bei der Druckhydrierung von Thionaphthen (FRICKE, SPILKER, B. 58, 1598).

H 352, Z. 12 v. o. nach "Schwefelammonium" füge ein "und etwas Wasser".

Physikalische Elgenschaften.

E: $-94,4^{\circ}$ (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 758). Kp₇₆₀: $136,1^{\circ}$ (Mathews, Am. Soc. 48, 569), $136,15^{\circ}$ (Lecat, R. 46, 243). Zusammenstellung und Kritik von Dichteangaben bis 1926: Timmermans, Martin. D₁¹⁵: 0,87130; D₂¹⁵: 0,85810 (T., Mar.); D₄¹⁵: 0,8672(MATH.). Ausdehnungskoeffizient: 0,000955 (T., MAR.). Isotherme Kompressibilität zwischen 0 und 8 Atm. Überdruck bei $17,89^{\circ}$: $82,364 \times 10^{-6}$ Atm.-1; bei $25,28^{\circ}$: $85,634 \times 10^{-6}$ Atm.-1 (Hebeisen, Ann. Phys. [4] 77, 224). Adiabatische Kompressibilität bei 20°: Busse, Ann. Phys. [4] 75, 662. Viscosität bei 15°: 0,00697, bei 30°: 0,00581 g/cmsec (T., Mar.). Oberflächenspannung bei 0°: 31,50, bei 34,27°: 27,68, bei 60,5°: 24,89 dyn/cm (Richards, Speyers, Carver, Am. Soc. 46, 1204). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1180. Zur spezifischen Wärme zwischen 18° und 70° vgl. Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 910, 1570. Verhältnis der spezifischen Wärmen c_p/c_v (aus der Schallgeschwindigkeit bestimmt): Busse. Verdampfungswärme bei 135,17°: 81,08 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1089,1 kcal/Mol (im Vakuum gewogen) (Richards, Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019; vgl. SWIETOSLAWSKI, BOBINSKA, Am. Soc. 49, 2478). Verbrennungswärmen zweier auf verschiedenen Wegen dargestellter Präparate: v. Auwers, Kolligs, B. 55, 3878. Schallgeschwindigkeit in flüssigem Äthylbenzol bei 200: Busse.

Zusammenstellung und Kritik von Refraktionsmessungen bis 1926: Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 23, 759. $n_0^{6.12}$: 1,4942; $n_1^{16.08}$: 1,4985; $n_2^{16.66}$: 1,5022 (Eisele, Ann. Phys. [4] 76, 400); no.: 1,4959 (Mathews, Am. Soc. 48, 569). Brechungsindices einiger auf verschiedenen Wegen dargestellter Präparate: v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26, 3877. Brechungsindices von Athylbenzol für Wellenlängen zwischen 645 $m\mu$ (1,4955) und 488 $m\mu$ (1,5099) bei 20°: Becker, Ann. Phys. [4] 76, 850; für $\lambda = 656,3$ m μ , 589 m μ und 546,1 m μ bci ca. 14º und verschiedenen Drucken: El. Refraktionsdispersion: Moutte, Chim. et Ind. 19. Sonder-Nr., 262; C. 1929 I, 677. Ultrarot-Absorptionsspektrum von flüssigem Äthylbenzol: J. Barnes, Fulweiler, Am. Soc. 49, 2035; bei ca. 3,5 μ: R. B. Barnes, Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 123, 2152; 125, 1744; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 975; C. 1925 II, 890. Fluorescenzspektrum von dampfförmigem Äthylbenzol bei 12—15 mm Druck und ca. 65°: Marsh, Soc. 123, 3320; 3322. Intensität und Polarisationszustand des Streulichts bei der Streuung von Licht in flüssigem Athylbenzol: Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Banerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; S. R. Rao, Indian J. Phys. 3, 26; C. 1929 I, 20; in Athylbenzol-Dampf: I. R. Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Athylbenzol: Sogani, Indian J. Phys. 1, 373; C. 1927 II, 2149; Katz, Z. Phys. 45, 106; C. 1928 I, 154; Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 891, 892; C. 1929 II, 1258. Ramanspektrum: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 402; 53/54, 287; Ganesan, Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 225; C. 1929 II, 2646. Uher das Dipolmoment von flüssigem Athylbenzol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153. Elektrische Doppelbrechung für Wellenbroch 145 men zwischen 645 men und 488 mic bei 200. Browne Am. Phys. [4] 78, 852. Magnetische längen zwischen 645 m μ und 488 m μ bei 20°: Becker, Ann. Phys. [4] 76, 852. Magnetische Doppelbrechung: Raman, Krishnan, Pr. roy. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127. Elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes: Javelle, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., 266; C. 1928 II, 1860.

Löslichkeit in Wasser bei 15°: Fühner, B. 57, 514. Sehr leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd, unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE CARLI, G. 57, 351). Mischbarkeit von Äthylbenzol mit Resorcin bei Drucken zwischen 5 und 65 kg/cm²: TIMMERMANS, J. Chim. phys. 20, 506. Kritische Lösungstemperatur des Systems mit Resorcin: 151,5° (T.). Verteilung von Trimethylamin und Diäthylamin zwischen Athylbenzol und Wasser bei 25°: HERZ, STANNER, Ph. Ch. 128, 400, 401. Kryoskopisches Verhalten von Athylbenzol in Benzol: Bell, Wright, J. phys. Chem. 31, 1884; in einem Gemisch aus gleichen Gewichtsteilen Alkohol und Benzol: Wr., Soc. 127, 2337. Erstarrungspunkte von Gemischen mit p-Xylol: Kishner, Wendelstein, Ж. 57, 5; C. 1926 I, 2681. Thermische Analyse des Systems mit Schwefeldioxyd s. S. 276. Athylbenzol bildet azeotrope Gemische mit Butylalkohol (Kp₇₆₀: 114,8°; ca. 33 Gew. % Athylbenzol) (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 54),

275

Isobutylalkohol (Kp₇₆₀: 107,2°; ca. 20 Gew.-% Äthylbenzol) (Le., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19), Acetamid (Kp₇₆₀: 135,6°; ca. 92 Gew.-% Äthylbenzol) (Le., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 153), Chloressigsäure-methylester (Kp₇₆₀: 127,2°; 37,5 Gew.-% Äthylbenzol) (Le., R. 45, 622), Isobutylpropionat (Kp₇₆₀: 135,8°; ca. 70 Gew.-% Äthylbenzol) (Le., R. 46, 244), Isobuttersäure (Kp₇₆₀: 134,3°; 88 Gew.-% Äthylbenzol) (Le., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 20) und Methyllactat (Kp₇₆₀: 129,4°; 65 Gew.-% Äthylbenzol) (Le., R. 46, 243). Dampfdruck von Gemischen mit Benzol bei 20°: Bell, Wright, J. phys. Chem. 31, 1885. Dichten und Brechungsindices von binären Gemischen mit verschiedenen Lösungsmitteln bei 15°: Leithe, M. 52, 161. Über die spezifische Wärme von bei 6° mit Wasser gesättigtem Äthylbenzol zwischen 18° und 52° vgl. Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 1571. Schlierenbildung in Gemischen mit m-Xylol und mit p-Xylol: Emich, M. 53/54, 326.

Chemisches und biochemisches Verhalten.

Äthylbenzol liefert beim Durchleiten durch ein auf 650° erhitztes Rohr, zweckmäßig in Gegenwart von Kohlendioxyd oder einem anderen indifferenten Gas, Styrol (NAUGATUCK Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 329). Zersetzung beim Erhitzen unter Druck auf 500°; Herndon, Reid, Am. Soc. 50, 3072. Bei der elektrolytischen Oxydation an Bleidioxyd-Anoden in 1n-Schwefelsäure erhält man bei Abwesenheit eines organischen Lösungsmittels bei 70° vorwiegend Kohlendioxyd und Wasser neben sehr wenig Benzaldehyd, Acetophenon, Acetophenon-pinakon und 2-Äthyl-benzochinon-(1.4), während in Gegenwart von Aceton unter Kühlung mit Wasser hauptsächlich unlösliche harzartige Produkte und geringe Mengen der vorgenannten organischen Verbindungen außer Acetophenon-pinakon sowie wenig 4-Athyl-phenol, Methylphcnylcarbinol, p-Chinon und 6.6'(oder 5.5')-Dioxy-3.3'(oder 2.2')-diāthyl-diphenyl entstehen (Ono, Helv. 10, 45, 47). Entzündungstemperatur in Luft: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 19, 1337; 20, 814, 816; C. 1928 I, 943; II, 1986. Athylbenzol wird durch Sauerstoff bei ca. 100° zu Acetophenon oxydiert (Stephens, Am. Soc. 48, 2921); die Oxydation wird durch Anwesenheit von Acetanhydrid sehr beschleunigt (Sr., Am. Soc. 50, 2529). Athylbenzol gibt beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 2100 in Gegenwart von verd. Soda-Lösung Ameisensäure, Essigsäure und sehr geringe Mengen Benzoesäure und Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 326; C. 1921 I, 537). Beim Leiten mit Luft über Zinnvanadat, am besten bei 280°, erhält man Benzoesäure (Maxted, J. Soc. chem. Ind. 47, 102 T; C. 1928 I, 3029). Läßt sich bei Gegenwart von Platinschwarz aus Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck leicht zu Athyloyclohexan hydrieren (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972; vgl. Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4 [1929], 98, 324). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Athylbenzol im diffusen Tageslicht (vgl. H 353) entstehen viel [β -Chlor-athyl]-benzol, wenig [α -Chlor-athyl]-benzol und $[\alpha, \beta$ -Dichlor-athyl]-benzol; direktes Sonnenlicht erhöht die Ausbeute an $[\alpha$ -Chlor-athyl]-benzol (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1163). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel im Rohr auf 340-350° 2.4-Diphenyl-thiophen und andere Produkte (GLASS, REID, Am. Soc. 51, 3430).

Bei der Umsetzung mit Paraformaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid unter Durchleiten von Chlorwasserstoff erhält man 1-Chlormethyl-4-äthyl-benzol (Blanc, Bl. [4] 33, 317; C. 1923 I, 1571; Bert, C. r. 186, 373); dieses entsteht auch bei der Einw. von Chlordimethyläther in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (Sommellet, C. r. 180, 1350). Äthylbenzol gibt beim Behandeln mit Oxalylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis 4-Äthyl-benzoesäure (Schönberg, Kraemer, B. 55, 1189).

Athylbenzol wird nach Verfütterung an Kaninchen zu Methylphenylcarbinol oxydiert und als gepaarte Glucuronsäure ausgeschieden (Neubauer, Ar. Pth. 46 [1901], 152); nach subcutaner Injektion finden sich im Harn außerdem geringe Mengen Mandelsäure (Thierfelder, Daiber, H. 130, 386, 388). Zum physiologischen Verhalten vgl. ferner H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 38.

Additionelle Verbindungen.

Die folgenden Verbindungen mit Schwefeldioxyd wurden durch thermische Analyse nachgewiesen. $C_8H_{10}+SO_2$. F: -91° (DE Carli, R. A. L. [6] 4, 524, 525). Bildet Eutektika mit Äthylbenzol (F: -109.5°) und mit der nachfolgenden Verbindung. $-C_8H_{10}+2SO_2$. F: -78.5° (DE C.). Bildet Eutektika mit der vorangehenden Verbindung (F: -93°) und mit Schwefeldioxyd (F: -82.5°).

Substitutionsprodukte des Äthylbenzols.

2-Fluor-1-äthyl-benzol C₈H₉F = C₆H₄F·C₂H₅. B. Beim Eintragen einer Lösung von 1-Äthyl-benzol-diazoniumsulfat-(2) in auf 30° erwärmte 50%ige Flußsäure (QUAYLE, REID, Am. Soc. 47, 2359). — Kp: 136—137°. Mit Wasserdampf flüchtig. D°: 1,002; D°: 0,983.

4-Fluor-1-äthyl-benzol $C_8H_9F=C_6H_4F\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (QUAYLE, REID, Am. Soc. 47, 2359). — Kp: 141°. Mit Wasserdampf flüchtig. D_0^6 : 0.994; D. 0.967.

[α -Chlor-äthyl]-benzol, Methylphenylchlormethan, α -Phenäthylchlorid C_8H_9Cl

 $= C_6 H_5 \cdot CHCl \cdot CH_3.$

a) Rechtsdrehende Form (E I 176). B. Zur Bildung aus d-Methylphenylcarbinol und Thionylchlorid vgl. Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 361. — Kp₁₈: 80° (Ott, B. 61, 2140), 82—83° (Ward, Soc. 1927, 453). [a]¹⁵¹₈₁: +49,07° (unverdunt) (W.); [a]¹⁶₈₁: +11,19° (Ather; c = 8) (L., M.). — Giht heim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung linksdrehendes a. Phenathylmercaptan (L., M., J. biol. Chem. 70, 377). Geschwindigkeit der Hydrolyse in verd. Alkohol oder wäßrig-alkoholischer Natronlauge hei $28,6^{\circ}$: W., Soc. 1927, 457. Bei längerem Behandeln mit Natrium in Ather hei 20° erhält man inakt. [α -Chlor-äthyl]benzol, linksdrehendes 2.3-Diphenyl-butan, meso-2.3-Diphenyl-hutan und andere Produkte (OTT, B. 61, 2129, 2142).

b) Linksdrehende Form (Ε I 176). Kp₁₈: 80° (Orr, B. 61, 2140). [α]; : —50,3°. — Liefert hei längerer Einw. von Natrium in Äther hei 20° teilweise racemisiertes [α-Chloräthyl]-henzol, meso-2.3-Diphenyl-butan und rechtsdrehendes 2.3-Diphenyl-butan (Orr, B. 61, 2129, 2142).

- c) Inaktive Form (H 354; E I 177). B. Zur Bildung durch Chlorierung von siedendem Athylhenzol im direkten Sonnenlicht vgl. Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1163. Aus dl-Methylphenylcarhinol und Thionylchlorid hei Zimmertemperatur (WARD, Soc. 1927 452; vgl. McKenzie, Clough, Soc. 103 [1913], 694). Durch Einw. von Magnesium auf [α-Bromäthyl]-henzol in Äther und Behandlung der entstandenen Magnesiumverhindung mit Chlorathyl-henzol in Ather und Benandting der einstanden Magnesumretinnding mit Chlor-cyan, nehen anderen Produkten (Grignard, Ono, Bl. [4] 39, 1593). Nehen anderen Pro-dukten beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Acetophenon in ahsol. Alkohol in Gegenwart von amalgamiertem Zink bei 15—20° (Steinkoff, Wolfram, A. 430, 157). — Kp₁₇: 81—82° (Ward). — Gibt heim Kochen mit gesättigter Na₂SO₃-Lösung das Natriumsalz der 1-Phenyl-äthan-sulfonsäure-(1) und Styrol (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1162). Beim Erwärmen mit Wasser auf 50° erhält man Methylphenyl-schingl, heim Kochen mit Wasser auf 50° erhält man Methylphenylcarbinol; beim Kochen mit Wasser entstehen außerdem Di-α-phenäthyl-äther und Styrol (WARD). Liefert hei der Einw. von verd. Alkohol allein und hei Gegenwart von Natronlauge je nach den Reaktionshedingungen wechselnde Mengen Methylphenylearhinol und Äthyla-phenäthyl-äther; Geschwindigkeit dieser Reaktion hei 28,70 und 500: WARD. Giht beim Behandeln mit Magnesium in wasserfreiem Äther fast ausschließlich a-Phenäthyl-magnesiumchlorid, während beim Kochen in feuchtem Äther nehen anderen Produkten racem.- und meso-2.3-Diphenyl-butan entstehen; die letztgenannten Verbindungen erhält man auch hei der Einw. von Natrium auf [α-Chlor-äthyl]-henzol in Äther hei 20° (Ott, B. 61, 2141). Bei längerem Aufhewahren mit Dimethylanilin entsteht Dimethyl-phenyl-a-phenäthyl-ammoniumchlorid (E., M., T.).
- [β -Chlor-äthyl]-benzol, β -Phenäthylchlorid $C_8H_9Cl=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$ (H 354; E I 177). B. Zur Bildung durch Chlorierung von siedendem Äthylbenzol im diffusen Tageslicht vgl. Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1163. Aus β -Phenyl-äthylalkohol heim Sättigen mit trocknem Chlorwasserstoff bei 0^{0} und Erhitzen des Reaktionsgemisches im Rohr auf 140—160° (Ferber, B. 62, 186) oder beim Erwärmen mit je 2 Tln. konz. Salzsäure und wasserfreiem Zinkchlorid auf 65° (Norris, Taylor, Am. Soc. 46, 756). Zur Bildung aus β -Phenyl-äthylalkohol und Thionylchlorid vgl. Ward, Soc. 1927, 453. Beim Behandeln von β -Phenäthylamin mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (Shoesmith, Connor, Soc. 1927). 1927, 2232). Beim Erhitzen von Benzoyl-di-β-phenäthylamin mit Phosphorpentachlorid auf 1600 und nachfolgenden Destillieren im Vakuum (v. Braun, Cahn, A. 436, 266). Aus Phenylmagnesiumhromid heim Behandeln mit p-Toluolsulfonsäure- $[\beta$ -chlor-äthylester] in Ather (GILMAN, BEABER, Am. Soc. 45, 842; Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1798; Bert, C. r. 186, 374). — Kp₂₃: 96° (Ferber, B. 62, 187); Kp₁₄: 83—84° (Ward, Soc. 1927, 453); Kp₄: 68,5—69° (Conant, Kirner, Am. Soc. 46, 241).

403); Rp₄: 68,5—69° (CONANT, KIRNER, Am. Soc. 46, 241).

Liefert hei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) hei —15° 30—40% 4-Nitro-1-[β-chloräthyl]-henzol, ea. 24% 2-Nitro-1-[β-chlor-āthyl]-henzol und geringe Mengen 2.4-Dinitro1-[β-chlor-āthyl]-benzol (Ferber, B. 62, 187; vgl. Holleman, Hoeflake, R. 34 [1915],
263; Shoesmith, Connor, Soc. 1927, 2232). Sobotka (B. 62, 2192) erhielt heim Behandeln
mit Salpetersäure (D: 1,52) hei —70° 4-Nitro-1-[β-chlor-āthyl]-benzol als Hauptprodukt.
Gibt bei längerem Kochen mit gesättigter Na₂SO₃-Lösung das Natriumsalz der 1-Phenylāthan-sulfonsäure-(2) und β-Phenyl-āthylalkohol (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927,
1159, 1161). Geschwindigkeit der Hydrolyse in verd. Alkohol und wäßrig-alkoholischer
Natronlauge bei 28 9° Ward. Soc. 1927, 457; der Reaktion mit Natriumäthylat-Lösung Natronlauge bei 28,9°: WARD, Soc. 1927, 457; der Reaktion mit Natriumathylat-Lösung bei 31,6°: KINDLEE, A. 452, 120; der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton hei 50° und 60°: CONANT, KIRNER, Am. Soc. 46, 249. Liefert beim Erwärmen mit einer 33 %igen alkoholischen

Lösung von Dimetbylamin im Rohr auf 90° Dimetbyl-di- β -pbenäthyl-ammoniumchlorid; dieses entsteht auch neben 4-Nitro-styrol und Dimetbyl- β -pbenäthylamin beim Erhitzen von β -Phenäthylchlorid mit Dimetbyl-[4-nitro- β -pbenäthyl]-amin auf dem Wasserbad (Hanhart, Ingold, Soc. 1927, 1008, 1009).

[α.α-Dichlor-äthyl]-benzol, Methylphenyldichlormethan C₈H₅Cl₂ = C₆H₅·CCl₂·CH₃ (H 354). Geschwindigkeit der Reaktionen von [α.α-Dichlor-äthyl]-benzol mit Wasser, Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in 95 %igem Alkohol bei verschiedenen Konzentrationen und Temperaturen: Реткенко-Ккитесненко, Оротикі, В. 59, 2138; Ж. 59, 307.

[α.β-Dichlor-āthyl]-benzol, Styroldichlorid $C_8H_8Cl_2 = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_2Cl$ (H 354). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Behandeln von Styrol mit Stickstofftrichlorid in Tetrachlorkohlenstoff bei -10° (Coleman, Campbell, Am. Soc. 50, 2754). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Athylbenzol bei Tageslicht, neben anderen Produkten (Evans, Marbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1163).

[α-Brom-āthyl]-benzol. Methylphenylbrommethan, α-Phenāthylbromid C_RH₉Br = C₆H₅·CHBr·CH₃ (H 355; E I 177). B. Zur Bildung aus Methylphenylcarbinol und Bromwasserstoff vgl. Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 554. Aus Styrol beim Aufbewahren mit einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (Ashworfh, Burkhardt, Soc. 1928, 1798). — Kp₁₆: 95—96° (Grignard, Ono, Bl. [4] 39, 1592); Kp₈: 92—94° (C., Bl.). — Liefert beim Koeben mit gesättigter Na₂SO₃-Lösung neben wenig Styrol das Natřiumsalz der 1-Phenyl-āthan-sulfonsäure-(1) (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1162); das Ammoniumsalz dieser Säure entsteht beim Erhitzen von α-Phenāthylbromid mit (NH₄)₂SO₃-Lösung (A., Bu.). Läßt sich durch Kochen mit einer ca. 0,4 n-wäßrig-alkobolischen Kalilauge quantitativ in Metbylphenylcarbinol überführen (A., Bu.). Gibt beim Bebandeln mit Magnesium in Äther meso-2.3-Diphenyl-butan (Ley, Rinke, B. 56, 776; Gr., O.), racem.-2.3-Diphenyl-butan (L., R.) und α-Phenāthylmagnesiumbromid (Gr., O.; C., Bl.), das bei der Einw. von Chlorcyan vorwiegend [α-Chlor-āthyl]-benzol neben wenig Hydratropasäurenitril liefert (Gr., O.) und bei der Umsetzung mit wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid unter Kühlung in meso- und racem.-2.3-Diphenyl-butan übergebt (C., Bl.).

[β-Brom-āthyl]-benzol, β-Phenāthylbromid $C_8H_0Br = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$ (H 356; E I 177). B. Zur Bildung aus β-Phenāthylalkohol und Bromwasserstoffsāure vgl. Dox, Am. Soc. 46, 2844; Linstead, Williams, Soc. 1926, 2745. Bei der Einw. von Phosphorpentabromid auf β-Phenāthylalkohol, zuletzt auf dem Wasserbad (Baker, Wilson, Soc. 1927, 844; Shoesmith, Connor, Soc. 1927, 1771). — Kp_{22} : 109° (L., Williams); Kp_{14} : 98° (Turner, Bury, Soc. 123, 2490); Kp_{12} : 97° (Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1798); Kp_4 : 79—81° (Dox, Am. Soc. 46, 2844). — Liefert beim Eintropfen in Salpetersäure (D: 1,52) bei —70° vorwiegend 4-Nitro-1-[β-brom-āthyl]-benzol neben geringen Mengen 2- und 3-Nitro-1-[β-brom-ātbyl]-benzol (Sobotka, B. 62, 2192). Gibt beim Kochen mit (NH₄)₂SO₃, Na₂SO₃ oder K_2 SO₃-Lösung die entsprechenden Salze der 1-Phenyl-ātban-sulfonsāure-(2) (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1161; A., Bu.). Beim Kochen mit ca. 0,4 n-wäßrig-alkobolischer Kalilauge erhält man Styrol (A., Bu.). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 76°: Shoesmith, Connor, Soc. 1927, 1772.

2.4 - Dichlor - 1 - [a - brom - äthyl] - benzol, 2.4 - Dichlor - a - phenäthylbromid C₈H₇Cl₈Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in Methyl-[2.4-dichlor-pbenyl]-carbinol (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1165). — Bewegliche Flüssigkeit. Kp₃₇: 154°. — Geht beim Erhitzen mit Na₂SO₃-Lösung wieder in Methyl-[2.4-dichlor-phenyl]-carbinol über.

[α.β-Dibrom-āthyl]-benzol, Styroldibromid C₆H₈Br₂ = C₆H₅·CHBr·CH₂Br (H 356; E I 177). B. Neben überwiegenden Mengen Brommethyl-phenyl-carbinol bei der Einw. von Brom-Kaliumbromid-Lösung auf Styrol bei Zimmertemperatur (Read, Reid, Soc. 1928, 1488). — F: 72° (v. Braun, Moldänke, B. 54, 619), 74° (korr.) (van Duin, R. 45, 354), 74—75° (Read, Reid). Kp₁₉: 133° (v. B., M.). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entgegen älteren Angaben nur α-Brom-styrol (Bourguel, A. ch. [10] 3, 228; Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1795, 1801). Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Natriumamid in Toluol auf 100—110° hauptsächlich Phenylacetylen neben wenig α-Brom-styrol; beim Erbitzen auf 150—160° in hochsiedendem Petroleum erbält man außer Pbenylacetylen viel feste Kondensationsprodukte und geringe Mengen Styrol (Bou., C. r. 176, 752; A. ch. [10] 3, 225, 383). Geschwindigkeit der Reaktion mit Kaliumjodid in verd. Alkohol bei 25°: van D. Liefert beim Bebandeln mit Magnesium in Äther Styrol und andere Produkte; bei der Entbromung mit Zink in Äther oder Aceton entstehen hauptsächlich hochsiedende Polymerisationsprodukte des Styrols (v. B., M.).

4.1¹.1²-Tribrom -1-āthyl-benzol, 4-Brom -1-[α.β-dibrom-āthyl]-benzol, 4-Brom-styrol-dibromid C₈H₂Br₃ = C₈H₄Br·CHBr·CH₂Br (H 357). B. Beim Behandeln von 4-Brom-styrol mit Brom in Cbloroform (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3415; Quelet, Bl. [4] 45, 89). — F: 61° (Qu.).

- [a.a. β -Tribrom-äthyl]-benzol, a-Brom-styrol-dibromid $C_6H_7Br_3=C_6H_5 \cdot CBr_2 \cdot CH_2Br$. Bei der Einw. von Brom auf a-Brom-styrol in kaltem Schwefelkohlenstoff (Dufraisse, C. r. 171, 962; A. ch. [9] 17, 174). Schwach riechendes Öl; wird aus Methanol bei —80° in bei 5—6° schmelzenden Krystallen erhalten. Auch im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar. $D^{16.8}$: 2,0984; $D^{21.5}$: 2,0906. $n_D^{6.7}$: 1,6421.
- [α , β , β -Tribrom äthyl] benzol, ω -Brom-styrol-dibromid $C_8H_7Br_3=C_6H_5\cdot CHBr$ -CHBr. (H 357). B. Entsteht aus den beiden stereoisomeren Formen des ω -Brom-styrols beim Behandeln mit Brom in einem geeigneten Lösungsmittel (Dufraisse, C. r. 171, 962; A. ch. [9] 17, 173). Angenehm aromatisch riechende Nadeln. F: 36,5—37,5° (Du.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Du.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Kaliumjodid in verd. Alkohol bei 25°: Van Duin, R. 45, 358.
- [β -Jod-äthyl]-benzol, β -Phenäthyljodid $C_8H_9I=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2I$ (E I 178). B. Zur Bildung aus β -Phenäthylchlorid und Natriumjodid in siedendem Aceton vgl. Coleman, Hauser, Am. Soc. 50, 1196. $Kp_{18-20}\colon 125$ —128°.
- 2-Nitro-1-äthyl-benzol $C_8H_9O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$ (H 358; E I 178). B. Zur Bildung durch Nitrierung von Äthylbenzol mit Salpeterschwefelsäure vgl. CLINE, REID, Am. Soc. 49, 3153. Neben 4-Nitro-1-äthyl-benzol beim Behandeln von Äthylbenzol mit Äthylnitrat in konz. Schwefelsäure bei —5° bis 0° (VAVON, MITCHOVITCH, Bl. [4] 45, 962) oder mit Acetylnitrat (WISLICENUS, THOMA, A. 436, 44 Anm. 2). Kp₂₇: 135° (C., R.); Kp₉: 102° (V., M.). Geschwindigkeit der Hydrierung in Eisessig bei Gegenwart von Platinschwarz: V., M.
- 4-Nitro-1-äthyl-benzol $C_8H_9O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$ (H 358; E I 178). B. s. bei 2-Nitro-1-äthyl-benzol. Kp_{37} : 1546 (Cline, Reid, Am. Soc. 49, 3153); Kp_9 : 114—1150 (Vavon, Mitchovitch, Bl. [4] 45, 962). Geschwindigkeit der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig: V., M.
- [α -Nitro-āthyl]-benzol, 1-Nitro-1-phenyl-āthan $C_8H_9O_2N=C_6H_5\cdot CH(NO_2)\cdot CH_3$ (H 358). B. Zur Bildung aus Äthylbenzol und Salpetersäure (D: 1,075) nach Konowalow (\mathcal{H} . 25, 514; B. 27 Ref., 194; C. 1894 I, 464) vgl. Baker, Ingold, Soc. 1926, 2467. Kp₂₅: 135° (B., I., Soc. 1926, 2467). Gibt bei allmählichem Eintragen in Salpetersäure (D: 1,49) bei —15° bis —10° ein Gemisch aus 3- und 4- Nitro-1-[α -nitro-āthyl]-benzol (nachgewiesen durch Oxydation zu 3- und 4- Nitro-benzoesäure) (B., I., Soc. 1927, 262).
- [β-Nitro-äthyl] benzol, 2-Nitro-1-phenyl-äthan $C_8H_9O_2N = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NO_2$. B. In geringer Menge bei längerer Einw. von Silbernitrit auf β-Phenäthylbromid, zuletzt bei 50—60° (Baker, Wilson, Soc. 1927, 844). Kp₁: 125—135°. Gibt bei allmählichem Eintragen in Salretersäure (D: 1,49) bei —15° bis —5° ein Gemisch aus 2(?)-, 3- und 4-Nitro-1-[β-nitro-āthyl]-benzol (die beiden letztgenannten Verbindungen wurden durch Oxydation zu 3- und 4-Nitro-benzoesäure nachgewiesen).
- 2-Nitro-1-[β -chlor-āthyl]-benzol, 2-Nitro- β -phenāthylchlorid $C_8H_8O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$ (E I 178). B. Zur Bildung durch Nitrierung von β -Phenāthylchlorid vgl. Ferber, B. 62, 187.
- 4-Nitro-1-[β-chlor-āthyl]-benzol, 4-Nitro-β-phenāthylchlorid C₆H₈O₂NCl = O₂N-C₆H₄·CH₂·CH₂Cl (H 359; E I 178). B. Zur Bildung durch Nitrierung von β-Phenāthylchlorid vgl. Ferber, B. 62, 187; Shoesmith, Connor, Soc. 1927, 2232; Sobotka, B. 62, 2192. Beim Erhitzen von 4-Nitro-β-phenāthylalkohol mit konz. Salzsāure auf 100° (v. Braun, Bartsch, B. 46 [1913], 3054). Beim Destillieren von N.N-Bis-[4-nitro-β-phenāthyl]-benzamid mit Phosphorpentachlorid im Vakuum (v. Br., Blessing, B. 56, 2156). F: 48° bis 49° (F.), 49° (v. Br., Bl.). Liefert bei der Oxydation mit 5%iger alkalischer Permanganat-Lösung 4-Nitro-benzoesäure (F.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol bei Zimmertemperatur 4-Amino-1-[β-chlor-āthyl]-benzol (So., B. 62, 2193), in Gegenwart eines Platin-Katalysators in Essigsäure + Salzsäure bei 50° und 2,5 Atm. Überdruck vorwiegend 4-Amino-1-[β-chlor-āthyl]-cyclohexan, wenig 1.4-Bis-[4-amino-cyclohexyl]-butan und andere Produkte (F.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Kaliumacetat in Alkohol in Gegenwart von Kupferpulver im Autoklaven auf 130° entsteht 4-Nitro-β-phenāthylacetat (F.).
- 4-Nitro-1-[β -brom-äthyl]-benzol, 4-Nitro- β -phenäthylbromid $C_8H_8O_2NBr=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Beim Eintropfen von β -Phenäthylbromid in Salpetersäure (D: 1,52) bei —70° (Sobotka, B. 62, 2192). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 68°. Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol oder mit Zinn(II)-bromid und konz. Bromwasserstoffsäure 4-Amino-1-[β -brom-äthyl]-benzol.
- [α -Brom α -nitro äthyl] benzol, 1-Brom 1-nitro 1-phenyl- äthan $C_8H_8O_2NBr = C_8H_5 \cdot CBr(NO_9) \cdot CH_2$ (H 359). Gibt beim Behandeln mit feuchtem Silberoxyd, anfangs in

C₂H₅

NO₂

C₂H₅

C₂H₅

·NO

· NO2

der Kälte, Acetophenon (Baker, Ingold, Soc. 1929, 446). Liefert bei allmählichem Eintragen in Salpetersäure (D: 1,49) bei 15° ein Gemisch aus 3 und 4-Nitro-1-[α-bromα-nitro-āthyl]-benzol (nachgewiesen durch Oxydation zu 3- und 4-Nitro-benzoesäure) (B., I., Soc. 1926, 2474).

- 2-Nitro-1-[α, β, β -tribrom-äthyl]-benzol, β -Brom-2-nitro-styrol-dibromid $C_8H_4O_2NBr_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr_2$. B. Entsteht aus den beiden stereoisomeren Formen des β -Brom-2-nitro-styrols durch Einw. von Brom in Chloroform (Reich, Chang, Helv. 3, 240). F: 80°.
- 4-Nitro-1-[$\alpha.\beta.\beta$ -tribrom-äthyl] benzol, β -Brom-4-nitro-styrol-dibromid $C_8H_6O_2NBr_3 = O_2N\cdot C_8H_4\cdot CHBr\cdot CHBr_2$. B. Aus den beiden stereoisomeren Formen des β -Brom-4-nitro-styrols beim Behandeln mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Reich, Chang, Helv. 3, 239). F: 83°.
- 2.3-Dinitro-1-āthyl-benzol C₈H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von Natriumnitrit in eine Lösung von 2.3-Dinitro-4-amino-1-āthyl-benzol in einem Gemisch aus Alkohol und rauchender Schwefelsäure (20% SO₃-Gehalt) auf dem Wasserbad (Brady, Day, Allam, Soc. 1928, 981). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 58,5°. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert beim Kochen mit Chromschwefelsäure 2.3-Dinitro-benzoesäure.
- 2.4 Dinitro -1 äthyl benzol C₃H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 360; E I 178). Liefert bei der Reduktion mit wäßr. Ammoniumsulfid-Lösung ein Gemisch aus viel 2-Nitro-4-amino-1-äthyl-benzol und wenig 4-Nitro-2-amino-1-äthyl-benzol (CLINE, REID, Am. Soc. 49, 3152, 3154; vgl. Schultz, B. 42 [1909], 2634).
- 2.5-Dinitro-1-äthyl-benzol $C_8H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.5-Dinitro-4-amino-1-äthyl-benzol analog dem 2.3-Dinitro-1-äthyl-benzol (s. o.) (Brady, Day, Allam, Soc. 1928, 981). Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol oder Petroläther). F: 59,5°. Liefert bei der Oxydation O_{2N} 2.5-Dinitro-benzoesäure.
- 2.6-Dinitro-1-äthyl-benzol $C_8H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dinitro-4-amino-1-äthyl-benzol analog dem 2.3-Dinitro-1-äthyl-benzol (s. o.) (Brady, Day, Allam, Soc. 1928, 980). Tafeln (aus Alkohol). F: 57,5°. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert beim Kochen mit rauchender Salpetersäure 2.6-Dinitro-benzoesäure.
- 3.5-Dinitro-1-äthyl-benzol $C_8H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Diazotieren von 3.5-Dinitro-4-amino-1-äthyl-benzol und nachfolgenden Kochen mit Alkohol (Brady, Day, Allam, Soc. 1928, 982). Gelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 41°. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert beim Kochen mit Chromschwefelsäure 3.5-Dinitro-benzoesäure.
- mit Chromschwefelsäure 3.5-Dinitro-benzoesäure.

 2.4-Dinitro-1-[β -chlor-äthyl]-benzol, 2.4-Dinitro- β -phenäthylchlorid $C_8H_7O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Eintropfen von β -Phenäthylchlorid in Salpetersäure (D: 1,5) bei -15° (Ferber, B. 62, 187). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 136°.

[PALLUTZ]

2. Rohxylol (Gemisch der drei isomeren Dimethylbenzole), häufig als "Xylol" bezeichnet C₈H₁₀ = C₈H₄(CH₃)₂ (H 360; E I 178). Zur Trennung in die Bestandteile mit Hilfe der Sulfonsäuren vgl. Patterson, McMillan, Somerville, Soc. 125, 2488; Clarke, Taylor, Am. Soc. 45, 831; Kishner, Wendelstein, Ж. 57, 11; C. 1926 I, 2681; Orlow, Ukr. chemič. Ž. 2, 365; C. 1928 I, 187.

H 361, Z. 14 v. u. statt "A. 148, 10" lies "A. 148, 10".

Leidenfrostsches Phänomen an einem elektrisch geheizten Platin-Draht in Xylol: Moscicki, Broder, Roczniki Chem. 6, 349; C. 1927 I, 2810. Schallgeschwindigkeit in Xylol: Jonesco, Ann. scient. Univ. Jassy 13, 302; C. 1926 I, 3012. — Refraktionsdispersion: Moutte, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., 262; C. 1929 I, 677. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2005. Ramaneffekt: Blecker, Z. Phys. 50 [1928], 783; Dader, Kohlrausch, M. 52, 389; Kimura, Uchida, Japan. J. Phys. 5, 98; C. 1929 I, 2511. Dielektrische Verluste bei Radiofrequenzen: Bryan, Phys. Rev. [2] 22, 403; C. 1924 I, 2075. Einfluß von Röntgenstrahlen auf die Verzögerung des Faraday-Effektes: Allison, Nature 120, 729; C. 1928 I, 1004. — 100 g Wasser von 20° lösen 0,018 g (Horiba, Trans. Faraday Soc. 15 [1920], 184). Mischbarkeit mit Ameisensäure bei 25°: Gordon, Reid, J. phys.

o-XYLOL

Chem. 26, 782. Verteilung von organischen Säuren oder organischen Basen zwischen Wasser und Xylol: Smith, J. phys. Chem. 25, 220, 224; Gordon, Reid, J. phys. Chem. 26, 788; Schilow, Lepin, Ph. Ch. 101, 369. Lösungsvermögen für Sauerstoff: F. Fischer, Pfleiderer, Z. anorg. Ch. 124, 69; für Phosgen: ATKINSON, HEYCOCK, POPE, Soc. 117, 1422. Zur kritischen Lösungstemperatur des Systems Xylol + wäßr. Essigsäure vgl. Jones, Soc. 123, 1385. Einfluß von Kochsalz auf Emulsionen aus Xylol, Wasser, Natriumoleat und Natriumhydroxyd: TARTAR, Mitarb., J. phys. Chem. 33, 442. Dichte und Viscosität von Lösungen von Schwefeldioxyd in Xylol bei 25°: Lewis, Am. Soc. 47, 632. Adsorption aus mit Xylol gesättigter Luft durch Titan(IV)- und Cerium(IV)-oxyd bei Zimmertemperatur: Nikitin, Jurjew, K. 61, 1033; C. 1930 I, 347. Benetzungsvermögen für Glas- und Messingplatten: Vollmann, Farben-Zig. 31, 2933; C. 1926 II, 2635.

Photochemische Bromierung in Alkohol oder Benzol: Swensson, Z. wiss. Phot. 20, 206; C. 1921 III, 160. Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumehlorid unter Durchleiten von Chlorwasserstoff auf 100-120° Benzol, Toluol, höhersiedende Kohlenwasserstoffe und teerige Produkte (Copisarow, Soc. 119, 1809). Rohxylol gibt in Gegenwart eines aus Manganoxyd,

Produkte (Copisarow, Soc. 119, 1809). Rohxylol gibt in Gegenwart eines aus Manganoxyd, Kupferoxyd und Nickeloxyd bestehenden Katalysators bei 180—2000 unter 15—30 Atm. Wasserstoffdruck Hexahydroxylol (Agfa, D. R. P. 383540; C. 1924 I, 2544; Frdl. 14, 493). Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 39. Toxizität in Beziehung zur Verwendung als technisches Lösungsmittel: W. Estler in K. B. Lehmann, F. Flury, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 83, 97.

Verwendung als technisches Lösungsmittel: Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 81, 228; H. Gnamm, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 75. Überführung in ölige oder hazzartige Produkte durch Einw. von Schwefel und Aluminiumchlorid: Bayer & Co., D. R. P. 365169; C. 1923 II, 600; Frell 14 643; durch Einw. von Athylenchlorid und Aluminiumchlorid: BASE D. R. P. 326729; Frdl. 14, 643; durch Einw. von Athylenchlorid und Aluminiumchlorid: BASF, D.R.P. 326729; C. 1921 II, 51; Frdl. 13, 675; durch Kondensation mit Aldehyden in Gegenwart von Säuren: BAYER & Co., D. R. P. 349741; C. 1922 IV, 50; Frdl. 14, 629; Höchster Farbw., D. R. P. 365541, 403264; C. 1923 II, 922; 1925 I. 307; Frdl. 14, 626, 636; in gerbend wirkende Kondensationsprodukte durch Erhitzen mit Glykolsäure und rauchender Schwefelsäure auf 130°: Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 386930; C. 1924 I, 1730; Frdl. 14, 594.

Reinheitsprüfung: Ergänzungsbuch zum Deutschen Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1930], S. 468. Nachweis von Benzin in Xylol: Pritzker, Jungkunz, Ch. Z. 47, 315; C. 1924 I, 272. Bestimmung von Xylol in Gasolin: Erskine, Ind. Eng. Chem. 18, 694; C. 1926 II, 1357.

1.2-Dimethyl-benzol, o-Xylol C₈H₁₀ s. nebenstehende Formel (H 362; EI 179). V. Zum Vorkommen im Burma-Petroleum (H 360) vgl. a. Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 310 T; C. 1925 I, 186. Findet sich ferner in neuseeländischen Mineralölen (EASTERFIELD, McCLELLAND, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847). — B. Entsteht bei der Verschwelung der Steinkohle; findet sich daher im Urtcer-Benzin (Frank, Arnold, Z. ang. Ch. 36, 217). Wird neben anderen Produkten beim Erhitzen der aus schwerem Steinkohlenteeröl gewonnenen Fraktion vom Siedepunkt 260-300° mit Wasserstoff unter 70 Atm. Anfangsdruck in Gegenwart von Toncrde-Eisen-OXYd auf 415—435° erhalten (IPATJEW, ORLOW, B. 60, 1970). Entsteht wahrscheinlich auch bei der Einw. von Acctylen auf Pyrit bei 300—310° (STEINKOPF, A. 428, 144). Durch Dehydrierung von 1.2-Dimethyl-cyclohexan in Gegenwart von Platinschwarz bei 300-3100 (ZELINSKY, B. 56, 787). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Naphthalin unter 100 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 450—480° in Gegenwart von Nickeloxyd + Aluminiumoxyd (IPATJEW, KLJUKWIN, B. 58, 2; Ж. 58, 246). Aus diazotiertem 4-Aminoo-xylol durch Behandeln mit Zinn(II)-chlorid in alkal. Lösung (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 29). In sehr geringer Menge beim Erhitzen von Inden mit Kalium-hydroxyd im Autoklaven auf 300—310°, neben anderen Produkten (Weissgerber, Seidler, B. 60, 2089). — Isolicrung und Reindarstellung aus technischem Xylol s. S. 280 bei Rohxylol.

Physikalische Eigenschaften. E: — 27,95° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 64; C. 1921 III, 287). Kp₇₆₃: 143,9—144,2° (RICHARDS, SPEYERS, CARVER, Am. Soc. 46, 1203); Kp₇₆₀: 142° (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 29), 142,6—142,8° (MATHEWS, Am. Soc. 48, 569), 143,6° (LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57, 59). D2: 0,8968; D⁸⁰: 0,8811; D^{84,87}; 0,8692; D^{80,8}: 0,8468 (R., Sp., C., Am. Soc. 46, 1203, 1204).— Virginist Life 30, 0,00703. Viscositat bei 30°: 0,00709 g/cmsec (Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61 [1925/26], 70). Einfluß von Drucken bis 6000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: Br., Pr. nation. Acad. USA. 11, 604; Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 81; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Oberflächenspannung bei 0°: 32,51, bei 34,47°: 28,67, bei 60,8°: 25,85 dyn/cm (R., Sp., C., Am. Soc. 46, 1204); bei 20°: 29,89 dyn/cm (HARKINS, CLARK, ROBERTS, Am. Soc. 42, 705). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1180. — Spezifische Wärme zwischen 30° (0,4112 cal/g) und 80°: Williams,

Daniels, Am. Soc. 46, 912. Verdampfungswärme bei 141,41°: 82,89 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1089,4 kcal/Mol (Richards, Jesse. Am. Soc. 32 [1910], 295; Ri., Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1017; vgl. Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478).

Brechungsindices zwischen 580 m μ (1,5081) und 285 m μ (1,6223) bei 15,2°: Voellmy, Ph. Ch. 127, 347; n $_{0}^{\infty}$: 1,5041 (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18, Nr. 9, S. 29). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Hexan: Klingstedt, C. r. 175, 1067; Acta Acad. Abo. 3, Nr. 5, S. 26 und Tabelle 6; C. 1925 I, 2286. Ultrarot-Absorptionsspektrum: W. W. Coblentz, Investigations of Infra-red Spectra [Washington 1905], S. 157, 159, 235. 236; Marton, Ph. Ch. 117, 107; Gapon, Z. Phys. 44, 601; C. 1927 II, 1789; Barnes, Fulweiler, Am. Soc. 49, 2035; Ba., Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016. Fluorescenzpektrum von festem und flüssigem o-Xylol und einer 4% igen alkoholischen Lösung: Reimann, Ann. Phys. [4] 80, 61. Zur Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen vgl. Newcomer, Am. Soc. 42, 2005. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1744: Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 976; C. 1925 II, 890; Soc. 123, 3320, 3322. Intensität und Depolarisation bei der Streuung von Licht an flüssigem o-Xylol: Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Banerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838. Elliptische Polarisation von linearpolarisiertem Licht an Oberflächen von flüssigem o-Xylol: Bouhett, C. C. 1927 II, 2149; Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 387; Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 387; Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 387; Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 387; Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 387; Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 387; Phys. Rev. [2] 33. 891; C. 1929 II, 1259 II, 970; R. 4, 226; R. 50 Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Williams, Williams, R

Thermische Analyse des Systems mit Bromwasscrstoff: Maass, Boomer, Morrison, Am. Soc. 45, 1435. Binäre, o-Xylol enthaltende azcotrope Gemische siehe in der folgenden Tabelle. Dichte von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Krchma, Am. Soc. 49,

o-Xylol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp ₇₆₀	o-Xylol in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀ 0	o-Xylol in Gew%		
Butylalkohol ²) Isobutylcarbinol ¹) Hexylalkohol ¹) Cyclohexanol ¹)	116,8 127,6 142,3 143,0	25 42 82 86	Ameisensäure ²) Essigsäure ²) Propionsäure ³) Buttersäure ²)	95,5 116,0 135,0 142,0	26 24 58 90		

1) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 [[1928], 57, 59. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 21, 25. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 111.

1678. Grenzflächenspannung zwischen o.Xylol und Wasser: HARKINS, CLARK, ROBERTS, Am. Soc. 42, 705; zwischen Quecksilber und o.Xylol bei 20°: H., EWING, Am. Soc. 42, 2543; H., Pr. nation. Acad. USA. 5, 571; C. 1920 III, 222. Adsorption des Dampfes an Kieselsäure-Gel: HOLMES, Bl. [4] 43, 285; an Tierkohle: ALEXEJEWSKI, Ж. 55, 416; C. 1925 II, 642. Adsorption von Jod aus o.Xylol durch akt. Kohle: Trividic, Rev. gén. Colloides 7, 23, 72; C. 1929 I, 2863. Breitet sich auf einer Quecksilber-Oberfläche aus (HARKINS, FELDMAN, Am. Soc. 44, 2680). Ausbreitung auf Wasser bei 20°: H., F., Am. Soc. 44, 2671. Brechungsindices von Gemischen mit Benzol bei 25°: Wr., Kr.

Am. Soc. 44, 2680). Ausbreitung auf Wasser bei 20°: H., F., Am. Soc. 44, 2671. Brechungsindices von Gemischen mit Benzol bei 25°: WI., KR.

Chemisches Verhalten. Photochemische Zersetzung durch Sonnenlicht bei Gegenwart von Uranylsalzen: Alov, Valdiguié, Bl. [4] 37, 1138. Eine Emulsion von o-Xylol in 2n-Schwefelsäure liefert bei der elektrolytischen Oxydation an einer Bleidioxyd-Anode bei 90° o-Toluylaldehyd, o-Toluylsäure, geringe Mengen 3.4-Dimethyl-phenol, 2-Methyl-benzochinon-(1.4) und sehr wenig m-Xylochinon sowie größere Mengen eines alkalilöslichen Harzes (Fichter, Rinderspacher, Helv. 10, 40). Beim Belichten in Gegenwart von Anthrachinon an der Luft entsteht o-Toluylsäure (Eckert, D. R. P. 383030; Frall. 14, 442). Erhitzt man o-Xylol mit Luft unter Druck auf 210°, so entstehen o-Toluylsäure, Phthalsäure und geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 328; C. 1921 I, 537). Beim Leiten mit Luft über Zinnvanadat am besten bei 290° erhält man Phthalsäureanhydrid (Maxted, J. Soc. chem. Ind. 47, 103 T; C. 1928 I, 3029). Zur Oxydation mit Chromschwefelsäure vgl. Simon, C. r. 177, 266. Bei der Oxydation durch Chlorpikrin am Licht entstehen allmählich o-Toluylsäure und sehr geringe Mengen Oxalsäure (Prutti.

Badolato, R. A. L. [5] 33 I, 478). Über die katalytische Hydrierung von o-Xylol zu den stereoisomeren 1.2-Dimethyl-cyclohexanen s. S. 21. Leitet man Chlor bei —10° in Gegenwart von Eisenfeile in o-Xylol ein, bis die Gewichtszunahme 2 Atomen Chlor entspricht, so erhält man 3.4-Dichlor-o-xylol, 4.5-Dichlor-o-xylol und etwas 3.6-Dichlor-o-xylol (Hinkel. Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1875). Zur Bildung von o-Xylylchlorid bei der Chlorierung von o-Xylol im ultravioletten Licht vgl. Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 216. Geschwindigkeit der Einw. von unterchloriger Säure: Klingstedt, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 32: C. 1928 I, 505. Über stufenweise Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure vgl. Marqueyrol. Loriette, Bl. [4] 27, 424. Kondensiert sich mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff zu \omega. \omega. \omega. \omega. \omega. \omega. \omega. dimethyl-acetophenon-imid (Houben, Fischer, J. pr. [2] 123, 319; B. 66 [1933], 341). Beim Behandeln init Phthalsäureanhydrid und Aluminiumchlorid entsteht 3.4-Dimethyl-benzophenon-carbonsäure-(2') (F. Meyer, B. 15 [1882], 637; vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 495447; C. 1931 I, 1675: Frall. 16, 375). Reagiert analog mit [4-Methyl-phthalsäure]-anhydrid (Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2557).

Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoff-

chemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 39.

Mikrochemischer Nachweis neben m-Xylol und p-Xylol durch Überführung in das Natriumsalz der o-Xylol-sulfonsäure-(4): Migrta, Bl. chem. Soc. Japan 3, 194; C. 1928 II, 1915.

ω-Chlor-o-xylol, o-Xylylchlorid, 2-Methyl-benzylchlorid $C_8H_9Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_9Cl$ (H 364; E I 180). B. Zur Bildung beim Einleiten von Chlor in siedendes o-Xylol (H 364) im Licht einer Quecksilberlampe vgl. Meisenheimer, Mitarb., A.468, 216. — Beginnt bei ca. 170° sich zu zersetzen (Olivier, R. 41, 306). Geschwindigkeit der Hydrolyse zu 2-Methyl-benzylalkohol durch Wasser bei 30° und 83,3°: O.

3.4-Dichlor-o-xylol C₈H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einleiten von 4 Atomen Chlor in o-Xylol bei —10° in Gegenwart von Eisenfeile, neben 3.6-Dichlor-o-xylol und 4.5-Dichlor-o-xylol (Hinkel, Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1876). — F: 9°. Kp: 234° (korr.). — Liefert beim Einleiten von Chlor in Chloroform bei Gegenwart von Eisenfeile 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol. Bei kurzem Erhitzen mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad erhält man 5.6-Dichlor-4-nitro-o-xylol und etwas 5.6-Dichlor-3-nitro-o-xylol. Beim

Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure entsteht 5.6-Dichlor-3.4-dinitro-o-xylol.

3.5-Dichlor-o-xylol C_aH_aCl_a, s. nebenstehende Formel (H 364). B. Beim Einleiten von 2 Atomen Chlor in die Lösung von 1 Mol 3.5-Dichlor-1.1-dimethylcyclohexadien-(2.4) in Chloroform unter Eiskühlung und nachfolgenden Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 180°, neben anderen Produkten (HINKEL. Soc. 117, 1302). Neben anderen Produkten beim Diazotieren von 3.5-Dichlor-4-aminoo-xylol in konz. Schwefelsäure bei 0° und nachfolgenden Verkochen (H., AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 2532). — Liefert beim Erhitzen mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad 3.5-Dichlor-4-nitro-o-xylol und etwas 4.6-Dichlor-3-nitro-o-xylol (H., AY., B., Soc. 1928, 1878).

3.6-Dichlor-o-xylol C₈H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel (vgl. H 364). B. CH₃ In geringer Menge beim Einleiten von 4 Atomen Chlor in o-Xylol bei —10° in Gegenwart von Eisenfeile, neben 3.4-Dichlor-o-xylol und 4.5-Dichlor-o-xylol (HINKEL, AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1876). — Irisierende Schuppen (aus Methanol). F: 68°. Kp: 227° (korr.). — Liefert beim Einleiten von Chlor in Chloroform bei Gegenwart von Eisenfeile 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol. Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure und Eisessig auf dem Wasserbad entsteht 3.6-Dichlor-4-nitro-o-xylol, beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure 3.6-Dichlor-4.5-dinitro-o-xylol.

4.5-Dichlor-o-xylol C₈H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel (vgl. H 364). B. Durch Einleiten von 4 Atomen Chlor in o-Xylol bei —10° in Gegenwart von Eisenfeile, neben 3.4-Dichlor-o-xylol und 3.6-Dichlor-o-xylol (Hinkel, Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1876). — Nadeln (aus Methanol). F: 76°. Kp: 240° (korr.). — Cl. Liefert beim Einleiten von Chlor in Chloroform bei Gegenwart von Eisenfeile 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol. Beim Erhitzen mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad entsteht 4.5-Dichlor-3-nitro-o-xylol, beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure 4.5-Dichlor-3.6-dinitro-o-xylol. Bei der Oxydation durch Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) im Rohr auf 180° erhält man 4.5-Dichlor-phthalsäure.

 ω . ω '-Dichlor-o-xylol, o-Xylylenchlorid $C_8H_8Cl_2 = C_8H_4(CH_2Cl)_2$ (H 364). B. Neben 2-Chlormethyl-benzylamin beim Leiten von Chlorwasserstoff in eine siedende alkoholische Lösung, von 2.2'-Bis-āthoxymethyl-dibenzylamin (v. Braun, Reich, A. 445, 242).

3.4.5-Trichlor-o-xylol

3.4.5-Trichlor-o-xylol $C_8H_7Cl_3$, s. nebenstehende Formel. Ist H 5, 364 als 3.4.5-oder 3.4.6-Trichlor-1.2-dimethyl-benzol beschrieben; zur Konstitution vgl. HINKEL, Soc. 117, 1298. — B. Beim Erhitzen von 3.4.5.5.6-Pentachlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) (H.). Neben 3.4.6-Trichlor-o-xylol und anderen Cl Produkten beim Einleiten von überschüssigem Chlor in eine kalte Lösung von 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) in Chloroform und Destillieren der

nach Abtrennung von 3.4.5.5.6-Pentachlor-1.1-dimethyl-cylohexen-(2) erhaltenen sirupösen Flüssigkeit unter gewöhnlichem Druck (H.). Neben anderen Produkten durch Einw. eines Gemischs aus Phosphortrichlorid und viel Phosphorpentachlorid auf 4-Chlor-1.1-dimethyl-cylohexandion-(3.5) in siedendem Chloroform, Extraktion des in Wasser gelösten Destillationsrückstands mit Äther, Waschen des Extrakts mit verd. Natroulauge und Erhitzen des lösungsmittelfreien Extrakts, nach Entfernung von 3.4-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5), mit konz. Schwefelsäure auf 120° (H., Williams, Soc. 121, 2500). Durch Zusatz von konz. Natriumnitrit-Lösung zu einer Lösung von 3.5-Dichlor-4-amino-o-xylol und Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure bei 60—70° (H., Soc. 117, 1301). Durch Diazotieren von 4.5-Dichlor-3-amino-o-xylol in salzsaurer Lösung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kupfer(I)-chlorid, neben 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol (HINKEL, AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1877).
— Nadeln (aus Alkohol). F: 96° (H.; H., AY., B.). Mit Wasserdampf flüchtig (H.). Sehr leicht löslich in Petroläther, Chloroform, Benzol, Äther und heißem Alkohol (H.). — Die Lösung in Chloroform liefert beim Einleiten von Chlor bei Gegenwart von Eisenfeile in der Wärme 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol; reagiert analog mit Brom (H.). Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad entsteht 4.5.6-Trichlor-3-nitro-o-xylol (H.).

3.4.6-Trichlor-o-xylol $C_8H_7Cl_3$, s. nebenstehende Formel. Die H 5, 364 als 3.4.5- oder 3.4.6-Trichlor-1.2-dimethyl-benzol beschriebene Verbindung ist 3.4.5-Trichlor-o-xylol (HINKEL, Soc. 117, 1299). — B. Beim Einleiten von 1 Mol Chlor in die Lösung von 1 Mol 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) in Chloroform unter Eiskühlung und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 180°, neben anderen Produkten (H., Soc. 117, 1302). — Krystalle



produkts auf 180°, neben anderen Produkten (H., Soc. 117, 1302). — Krystalle (aus Methanol oder Alkohol). F: 47,5°. Kp: ca. 230—233°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Petroläther und Äthylacetat in der Kälte. — Die Lösung in Chloroform liefert beim Einleiten von Chlor bei Gegenwart von Eisenfeile 3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol; reagiert analog mit Brom. Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad entsteht 4.6-Dichlor-3.5-dinitro-o-xylol.

3.4.5.6-Tetrachlor-o-xylol C₈H₆Cl₄ = C₆Cl₄(CH₃)₂ (H 364; E I 180). B. Beim Erhitzen von 3.4.5.6-Pentachlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad (Hinkel, Soc. 117, 1299). Neben anderen Produkten beim Einleiten von überschüssigem Chlor in eine gekühlte Lösung von 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) in Chloroform und nachfolgenden Fraktionieren der nach Abtrennung von 3.4.5.5.6-Pentachlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) erhaltenen sirupösen Flüssigkeit unter Atmosphärendruck (H.). Durch Einleiten von Chlor in 3.4-Dichlor-o-xylol, 3.6-Dichlor-o-xylol, 4.5-Dichlor-o-xylol, 3.4.5-Trichlor-o-xylol oder 3.4.6-Trichlor-o-xylol (H., Soc. 117, 1300) in Chloroform bei Gegenwart von Eisenfeile (H., Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1876). Neben anderen Produkten durch Einw. eines Gemischs aus Phosphortrichlorid und viel Phosphorpentachlorid auf 4-Chlor-1.1-dimethyl-cyclohexandion-(3.5) in siedendem Chloroform, Extraktion des in Wasser gelösten Destillationsrückstandes mit Äther, Waschen des Ätherextrakts mit verd. Natronlauge und Erhitzen des lösungsmittelfreien Extrakts, nach Entfernung von 3.4-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5), mit konz. Schwefelsäure auf 120° (H., Williams, Soc. 121, 2501). Durch Diazotieren von 4.5-Dichlor-3-amino-o-xylol in konz. Salzsäure und nachfolgendes Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid, neben 3.4.5-Trichlor-o-xylol (H., Ay., B., Soc. 1928, 1877). — Krystalle (aus Tetrachlorkohlenstoff + Chloroform). F: 227° (H., Ay., B.). Sehr leicht löslich in Äther, leicht in Chloroform, heißem Alkohol und Äthylacetat (H.).

3.4.5.6 - Tetrachlor - 1.2 - bis - chlormethyl - benzol, 3.4.5.6. ω . ω' -Hexachlor-o-xylol oder 3.5-Dichlor-1.2-bis-dichlormethyl-benzol, 3.5. ω . ω . ω' . ω' -Hexachlor-o-xylol $C_8H_4Cl_6$, s. nebenstehende Formel I oder II. B. Beim Erhitzen von 1.2-Dimethyl-benzol-disulfonsäure-(3?.5)-dichlorid mit Thionylchlorid im Rohr auf 250°. (Pollar, Rudich, M. 43, 218). — Nadeln (aus Eisessig) oder Krystalle (aus Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Xylol.

$$\begin{array}{cccc} CH_2Cl & CHCl_2 \\ Cl & CH_2Cl & CHCl_2 \\ Cl & Cl & Cl & Cl \\ I. & II. \end{array}$$

3.4.5-Trichlor-1.2-bis-dichlormethyl-benzol, 3.4.5. ω . ω . ω . ω . ω . ω -Heptachlor-o-xylol C₈H₃Cl₇, s. nebenstehende Formel. B. Beim Chlorieren von 3.4.5-Trichlor-o-xylol im Licht bei 120° bis zur Aufnahme von 4 Atomen Chlor (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). — Kp₇₆₀: 322—324° (C. & Co., D. R. P. 360414). — Gibt beim Erwärmen mit

konz. Schwefelsäure 3.4.5-Trichlor-phthalaldehyd (C. & Co., D. R. P. 360414). Bei der Kondensation mit o-Kresotinsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natronlauge mit violettblauer Farbe löst und Wollę rotbraun färbt; die Färbung wird beim Nachchromieren blau (C. & Co., D. R. P. 344900; C. 1922 II, 327; Frdl. 13, 342).

4-Brom-o-xylol C_8H_9Br , s. nebenstehende Formel (H 365). B. Aus diazodiertem 4-Amino-o-xylol nach Sandmeyer (Brand, Ludwig, Berlin, J. pr. [2] 110, 34 Anm. 1). — Kp: 214,5° (Br., L., Be.). D_i^{18} : 1,3708 (v. Auwers, A. 422, 164). n_{α}^{18} : 1,5524; n_{β}^{18} : 1,5571; n_{β}^{18} : 1,5706; n_{γ}^{18} : 1,5819 (v. Au.).

H 365, Z. 26 v. o. statt ,, Natrium" lies ,, Natriumamalgam".

H 365, Z. 27 v. o. vor ,,(J.)" schalte ein ,,und Bis-[3.4-dimethyl-phenyl]-quecksilber (H 16, 948)".

ω-Brom-o-xylol, o-Xylylbromid, 2-Methyl-benzylbromid C₈H₉Br = CH₃·C₆H₄·CH₂Br (H 365; E I 180). B. Aus 2-Methyl-benzylalkohol beim Erwärmen mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° (v. Braun, Cahn, A. 436, 271) oder beim Sättigen einer Benzol-Lösung mit Bromwasserstoff (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2281). — F: 20°; Kp₁₁: 102° (Sh., Sl.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse mit verd. Alkohol bei 60°: Sh., Sl. Gibt bei Einw. von Jodwasserstoff in Eisessig bei 25° ω-Jod-o-xylol; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Sh., Sl. Bei Einw. von etwas über 1 Mol Brom bei 130—135° und folgender Destillation entsteht o-Xylylenbromid (v. B., C.). — Über die Verwendung eines Xylylbromid-Gemischs als Kampfstoff (T-Stoff) vgl. die im Artikel Phosgen (E II 3, 12) zitierte Buchliteratur, ferner E. Piantanida, Chimica degli esplosivi e dei Gas di Guerra, 2. Aufl. [Livorno 1940], S. 358.

- 4.5.6-Trichlor-3-brom-o-xylol C₈H₆Cl₃Br, Formel I. B. Beim Erwärmen einer Lösung von 3.4.5-Trichlor-o-xylol mit Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenfeile (Hinkel, Soc. 117, 1300). Nadeln (aus Äthylacetat). F: 226°. Leicht löslich in Äther, Benzol, schwer in Chloroform und Alkohol.
- 3.4-Dibrom-o-xylol $C_8H_8Br_2$, Formel II (H 366). B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 3.4-Dimethyl-benzoesäure-sulfonsäure-(2) mit Brom-Kaliumbromid-Lösung auf dem Wasserbad (Coffey, R. 42, 433).
- 4.5-Dibrom-o-xylol C₈H₈Br₂, Formel III (H 366). B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 3.4-Dimethyl-benzoesäure-sulfonsäure-(6) mit Brom-Kaliumbromid-Lösung auf dem Wasserbad (Coffey, R. 42, 432). Reagiert beim Erhitzen mit Kupfer(I)-cyanid und Pyridin (de Diesbach, von der Weid, Helv. 10, 887) analog 1.2-Dibrom-benzol, s. S. 162.

ω.ω'-Dibrom-o-xylol, o-Xylylenbromid C₈H₈Br₂ = C₆H₄(CH₂Br)₂ (H 366; E I 180). B. Aus o-Xylylbromid beim Behandeln mit etwas über 1 Mol Brom bei 130—135° und folgender Destillation (v. Braun, Cahn, A. 436, 271). Aus o-Xylylenglykol-monophenyläther durch Behandeln mit konz. Bromwasserstoffsäure bei Zimmertemperatur (v. Br., Zobel, B. 56, 2146). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 95° (v. Br., C.). — Die Lösung in Alkohol liefert beim Kochen mit einer wäßr. Alkalisulfid-Lösung o-Xylylensulfid (Leser, B. 17 [1884], 1824; Hjelt, B. 22 [1889], 2904; Autenrieth, Brüning, B. 36 [1903], 188; v. Br., B. 58, 2166) und geringe Mengen Di-o-xylylen-disulfid (Au., Brü.). Eine Lösung in Chloroform liefert bei der Einw. einer heißen, konzentrierten, alkoholischen Piperazin-Lösung die Verbindung C₈H₄ CH₂ N(Br) CH₂·CH₂·CH₂ N(Br) CH₂·Ce₆H₄ (Syst. Nr. 3460) (v. Br., Goll, Zobel, B. 59, 943).

- 4.6-Dichlor-3.5-dibrom-o-xylol C₈H₆Cl₂Br₂, Formel IV (H 366). B. Beim Erwärmen einer Lösung von 3.4.6-Trichlor-o-xylol in Chloroform mit überschüssigem Brom in Gegenwart von Eisenfeile (HINKEL, Soc. 117, 1302). Nadeln (aus Äthylacetat). F: 233°.
- 3.4.5.6-Tetrabrom-o-xylol $C_8H_6Br_4 = C_8Br_4(CH_3)_8$ (H 367; E I 180). Die E I 5, 187 als 2.3.5.6-Tetrabrom-p-xylol beschriebene Verbindung ist vielleicht hauptsächlich 3.4.5.6-Tetrabrom-o-xylol (Crossley, Renouf, Soc. 119, 274). B. Durch Bromieren von 1.2-Dimethyl-4-isopropyl-benzol in Gegenwart von Aluminium unter Kühlung (Kruber, B. 57, 1014).

[Syst. Nr. 467

3-Jod-o-xylol C_8H_9I , Formel V auf S. 285 (H 367; EI 180). Kp_{18} : 110—111° (v. Auwers, A. 422, 161). $D_4^{in,78}$: 1,6395. $n_1^{in,78}$: 1,6013; $n_2^{in,78}$: 1,6074; $n_3^{in,78}$: 1,6237.

4-Jod-o-xylol C₈H₂I, Formel VI auf S. 285 (H 367; E I 180). Kp₁₁: 111^o (v. Auwers, A. 422, 161). D₁^{10,85}: 1,6334. n₂^{10,85}: 1,5988; n₂^{10,85}: 1,6049; n₃^{10,85}: 1,6216.

ω-Jod-o-xylol, o-Xylyljodid, 2-Methyl-benzyljodid $C_8H_9I = CH_8 \cdot C_9H_4 \cdot CH_9I$ (Ε I 181). B. Bei der Einw. von Jodwasserstoff auf ω-Brom-o-xylol in Eisessig bei 25° (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2281). — Krystalle (aus Petroläther). F: 33—34°.

3-Nitro-o-xylol C₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel (H 367; E I 181). B. CH₃ Neben anderen Produkten in sehr geringer Menge bei längerer Einw. von 10 % iger alkoholischer Kalilauge auf 3-Hydroxylamino-o-xylol bei 18° (Bamberger, B. 59, 429). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender alkoholischer Kalilauge 2.3.2'.3'-Tetramethyl-azoxybenzol (B., B. 59, 423).

4-Nitro-o-xylol C₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel (H 368; E I 181). B. Neben anderen Produkten in sehr geringer Menge bei längerer Einw. von 10% iger alkoholischer Kalilauge auf 4-Hydroxylamino-o-xylol bei 18° (BAMBERGER, B. 59, 430). — F: 29—30°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender alkoholischer Kalilauge 3.4.3′.4′-Tetramethyl-azoxybenzol sowie sehr geringe Mengen 4-Amino-o-xylol (B., B. 59, 424).

ω-Nitro-o-xylol, o-Tolyl-nitromethan oder aci-ω-Nitro-o-xylol, o-Tolyl-isonitromethan $C_8H_9O_2N=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot NO_2$ oder $CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH:NO\cdot OH$ (H 368). B. Beim Behandeln eines Gemischs aus o-Tolyl-acetonitril und Athylnitrat mit alkoholischätherischer Kaliumäthylat-Lösung, Kochen des entstandenen Kaliumsalzes $CH_3\cdot C_8H_4\cdot C(:NO\cdot OK)\cdot CN$ mit 5% iger Natronlauge und Zersetzen des so erhaltenen Natriumsalzes durch Einleiten von Kohlendioxyd (Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 217). — Liefert beim Aufbewahren mit Benzaldehyd bei Gegenwart von Methylamin in etwas Alkohol α-Nitro-2-methyl-stilben und eine Verbind ung $C_{21}H_{17}O_2N$ [Blättchen (aus Alkohol); F: 195° (Zers.)].

6-Chlor-3-nitro-o-xylol C₈H₈O₂NCl, Formel I.

B. Beim Diazotieren von 6-Amino-3-nitro-o-xylol und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid in konz.
Salzsäure (Hinkel, Collins, Ayling, Soc. 123, 2972).

Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 62°.

6-Chlor-4-nitro-o-xylol C₈H₈O₂NCl, Formel II. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hinkel, Soc. 125, 1852). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 101°.

4-Nitro-1-methyl-2-chlormethyl-benzol, ω'-Chlor-4-nitro-o-xylol, CH₈
5-Nitro-2-methyl-benzylchlorid C₈H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Aluminiumchlorid auf ein Gemisch aus 4-Nitro-toluol und Chlordimethyläther (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 526). Bei Einw. von α.α'-Dichlor-dimethyläther auf 4-Nitro-toluol in rauchender Schwefelsäure (20% SO₃-Gehalt) (St., Sh., G.). — Nadeln (aus Methanol). F: 50°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Āther, schwer in Aceton und Petroläther. — Der Dampf ätzt die Haut und greift die Schleimhäute an.

4.5-Dichlor-3-nitro-o-xylol C₈H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 4.5-Dichlor-o-xylol mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad (Hinkel, Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1876). — Nadeln (aus Alkohol). F: 117°.

4.6-Dichlor-3-nitro-o-xylol C₈H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge neben 3.5-Dichlor-4-nitro-o-xylol durch Erhitzen von 3.5-Dichlor-o-xylol mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad (Hinkel, Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1878). — Liefert bei der Reduktion mit Eisenfeile in Essigsäure 4.6-Dichlor-3-amino-o-xylol.

5.6-Dichlor-3-nitro-o-xylol $C_6H_7O_3NCl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge neben 5.6-Dichlor-4-nitro-o-xylol durch Erhitzen von 3.4-Dichlor-o-xylol mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad (Hinkel, Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1877).

3.5-Dichlor-4-nitro-o-xylol C₈H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dichlor-o-xylol mit 3 Tln. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad, neben wenig 4.6-Dichlor-3-nitro-o-xylol; wurde nicht frei von Isomeren erhalten (HINKEL, AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1878). — Krystalle (aus Alkohol). F: 92°.

CH₃ 3.6-Dichlor-4-nitro-o-xylol C₈H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. ·CHa B. Durch Erhitzen von 3.6-Dichlor-o-xylol mit rauchender Salpetersäure und ·Cl Eisessig auf dem Wasserbad (HINKEL, AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1878). Nadeln (aus Methanol). F: 95°. NO₂ 5.6-Dichlor-4-nitro-o-xylol C₂H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Erhitzen von 3.4-Dichlor-o-xylol mit 3 Tln. rauchender Salpeter-СНа CH₃ saure und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad, neben etwas 5.6-Dichlor-3-nitroo-xylol (Hinkel, Ayling, Bevan, Soc. 1928, 1877). - Nadeln (aus Petrol. Cl. äther). F: 78°. NO₂ 4.5.6-Trichlor-3-nitro-o-xylol C₈H₆O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel. СНя B. Beim Erwärmen von 3.4.5-Trichlor-o-xylol mit rauchender Salpetersäure Cl · CH₃ auf dem Wasserbad (HINKEL, Soc. 117, 1301). — Gelbliche Krystalle (aus · NO2 Alkohol). F: 169° (H., AYLING, WALTERS, Soc. 1934, 287). Leicht löslich in Chloroform, Petroläther, Benzol, Äther und Aceton, ziemlich schwer in Alkohol Ċı und Eisessig in der Wärme (H.). CH₃ 3.4-Dinitro-o-xylol C₈H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 369; E I 181). ·CHs Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak (D: 0,880) und Methanol auf 160° 4-Nitro-·NO2 3-amino-o-xylol und in geringer Menge ein öliges, nur langsam erstarrendes Produkt $\dot{N}O_2$ (Burton, Kenner, Soc. 119, 1051). CH₃ 5.6-Dichlor-3.4-dinitro-o-xylol $C_8H_6O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. C1. B. Durch Erhitzen von 3.4-Dichlor-o-xylol mit Salpeterschwefelsäure (HINKEL, C1. · CH3 ·NO AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1877). — Nadeln (aus Essigester). F: 172°. $\dot{N}O_2$ CH₃ **4.6-Dichlor-3.5-dinitr**o-o-**xylol** $C_8H_6O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. (H 369). B. Beim Erhitzen von 3.4.6-Trichlor-o-xylol mit rauchender · CH3 $\cdot NO_2$ Salpetersäure auf dem Wasserbad (HINKEL, Soc. 117, 1303). — Tafeln O2N-(aus Alkohol). F: 174°. ċı CH3 **4.5-Dichlor-3.6-dinitro-o-xylol** $C_8H_6O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. O_2N · CH₃ Durch Erhitzen von 4.5-Dichlor-o-xylol mit Salpeterschwefelsäure (HINKEL, AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1876). — Prismen (aus Alkohol). ·NO2 F: 210°. Ċī CH₃ · CH₃ (HINKEL, AYLING, BEVAN, Soc. 1928, 1878). - Prismen (aus Alkohol). ·CI F: 220°. NO₂ 3.4.5 - Trinitro - o - xylol $C_8H_7O_8N_3$, s. nebenstehende Formel (H 370; E I 181). B. Zur Bildung aus o - Xylol (H 370) vgl. Marqueyrol, Loriette, CH₃ Bl. [4] 27, 424. Entsteht ferner neben 3.4.6-Trinitro-o-xylol und anderen CH₃ Verbindungen aus 1.1-Dimethyl-cyclohexan bei 29-stdg. Erhitzen mit einem ·NO2 Gemisch von 1 Vol. rauchender Salpetersäure und 2 Vol. konz. Schwefelsäure NO_2 auf dem Wasserbad (Crossley, Renour, Soc. 119, 274; vgl. a. C., R., Soc. 87 [1905], 1498. — Explosionsdruck unter verschiedenen Bedingungen: M., L. 3.4.6 - Trinitro - o - xylol C₈H₇O₈N₃, s. nebenstehende Formel (H 370; E I 181). B. Zur Bildung aus o-Xylol (H 370) vgl. Marqueyrol, Loriette, Bl. [4] 27, 424. Entsteht ferner neben 3.4.5-Trinitro-o-xylol und anderen CH₃ ·CHa Verbindungen bei 29-stdg. Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cyclohexan mit einem · NO2 Gemisch von 1 Vol. rauchender Salpetersäure und 2 Vol. konz. Schwefel-NO2 säure auf dem Wasserbad (Crossley, Renouf, Soc. 119, 274; vgl. a. C., R., Soc. 87 [1905], 1498). — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 40—50°

4. 1.3-Dimethyl-benzol, m-Xylol C₈H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 370; EI 182).

Vorkommen und Bildung.

3.4.6(oder 3.5.6)-Trinitro-2-methyl-benzoesäure (GIUA, G. 52 I, 185).

In geringer Menge in pennsylvanischem Naturgas Gasolin (Erskine, Ind. Eng. Chem. 18, 722; C. 1926 II, 1356). In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847). Im persischen Erdöl (Birch, Norris,

Soc. 1926, 2549). Zum Vorkommen im Burma-Erdöl vgl. Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 310 T; C. 1925 I, 186. Entsteht bei der Verschwelung der Steinkohle; findet sich daher im Urteer-Benzin (Frank, Arnold, Z. ang. Ch. 36, 217) und im Steinkohlen-Urteer (Schütz, B. 56, 166; Sch., Buschmann, Wiserbach, B. 56, 870, 1094). Auch bei der Verschwelung der Braunkohle entstehen geringe Mengen m-Xylol; findet sich daher im Braunkohlenteer-Benzin (Pfaff, Kreutzer, Z. ang. Ch. 36, 437). — m-Xylol entsteht bei der Dehydrierung von 1.3-Dimethyl-cyclohexan über Platinschwarz bei 310° (Zelinsky, B. 56, 787) öder über Palladiumschwarz bei ca. 300° (Stratford, Ann. Off. Combust. lig. 4, 335, 356; C. 1929 II, 1287). In geringer Menge bei längerem Erhitzen von [2.4-Dimethyl-phenyl]-benzyläther mit Natrium im Rohr auf 100° (Schorigin, B. 58, 2034). Durch raschen Zusatz einer siedenden, absolut-alkoholischen Lösung von m-Xylylencyanid oder von 3-Methylbenzylcyanid zu Natrium, neben anderen Produkten (Titley, Soc. 1926, 515). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Ölsäure, Linolsäure, Linolensäure, Ricinusöl, Leinöl, Rüböl, Erdnußöl oder Haifischöl mit Aluminiumoxyd-Kupfer-Katalysator auf ca. 600° und nachfolgenden Hydrieren der flüssigen Spaltprodukte in Gegenwart von Nickel bei ca. 180° (Mailhe, C. r. 173, 359; 174, 874; 176, 38; Bl. [4] 31, 251, 680; A. ch. [9] 17, 308, 317; Caouch. Guttap. 19, 11474; C. 1923 III, 38). Bei der Destillation von Kautschuk bei ca. 700°, besonders in Gegenwart von Magnesium, neben anderen Produkten (Midgley, Henne, Am. Soc. 51, 1220). — Isolierung und Reindarstellung von m-Xylol s. S. 280 bei Rohxylol.

Physikalische Eigenschaften.

Mechanische und thermische Eigenschaften. E: —49,3° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287; CHAVANNE, BECKER, Bl. Soc. chim. Belg. 31 [1922], 96), —47,4° (TI., HENNAUT-ROLAND, J. Chim. phys. 27 [1930], 402). Kp_{761,2}: 138,8—139,2° (RICHARDS, SPEYERS, CARVER, Am. Soc. 46, 1203); Kp₇₆₀: 139,0° (TI., Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; LECAT, R. 45, 625), 139,30° (TI., H.-R.; GRIMM, PATRICK, Am. Soc. 45, 2799), 139,3° bis 139,4° (MATHEWS, Am. Soc. 48, 569); Kp₇₄₀: 138,6° (KISHNER, WENDELSTEIN, Ж. 57 [1925], 8). Abhängigkeit des Siedepunkts vom Druck: TI., H.-R. Maximaler Siedeverzug bei Atmosphärendruck: Kenrick, Gilbert, Wismer, J. phys. Chem. 28, 1302. D°: 0,8796; D⁻⁸⁰: 0,9535; D⁻¹⁸⁶: 1,005 (ISNARDI, Z. Phys. 9, 158); D°: 0,88113; D¹: 0,86835; D³: 0,85551 (TI., H.-R.); D²: 0,8823; D³0: 0,8656; D²4.4°: 0,8534; D²0.5 (0,8304 (RI., Sp., C., Am. Soc. 46, 1203, 1204).

Viscosität von m-Xylol bei 8,90°: 0,00734, bei 19,91°: 0,00643 g/cmsec (Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 740), bei 15°: 0,00650 g/cmsec (Timmermans, Hennaut-Roland, J. Chim. phys. 27 [1930], 403); bei 30°: 0,0054 g/cmsec (Ti., H.-R.), 0,00552 g/cmsec (Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61 [1925/26], 70). Einfluß von Drucken bis 8000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: Br., Pr. nation. Acad. USA. 11, 604; Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 81; C. 1926 I, 1919; II, 1923. — Oberflächenspannung bei 0°: 31,23, bei 34,47°: 27,40, bei 60,80°: 24,55 dyn/cm (Richards, Speyers, Carver, Am. Soc. 46, 1204), bei 15°: 30,11, bei 20°: 29,55, bei 30°: 28,44 dyn/cm (Ti., H.-R.). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1180. — Spezifische Wärme zwischen 30° (0,4010 cal/g) und 80°: Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 910, 912. Verdampfungswärme bei 138,30°: 81,85 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1089,4 kcal/Mol (Richards, Jesse, Am. Soc. 32, 295; vgl. Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478).

Optische Eigenschaften. n_α: 1,49527; n_h: 1,49989; n_β: 1,51108 (Timmebmans, Hennaut-Roland, J. Chim. phys. 27 [1930], 403); n_β: 1,5110; n_β: 1,5205 (Voellmy, Ph. Ch. 127, 347); n_β: 1,50477; n_β: 1,4978 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26), 1,4979 (Mathews, Am. Soc. 48, 569); n_β: 1,4957 (Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 906). Brechungsindices für Wellenlängen zwischen 645 mμ (1,4959) und 488 mμ (1,5109) bei 20°: Becker, Anħ. Phys. [4] 76, 850; zwischen 580 mμ (1,4990) und 285 mμ (1,6117): V.; für verschiedene Heliumlinien bei 15°: Ti., H.-R. — Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Hexan: Klingstedt, C. r. 175, 1067; Acta Acad. Abo. 3, Nr. 5, S. 19 und Tabelle 7; C. 1925 I, 2286. Ultrarot-Absorption: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 157, 235; Márton, Ph. Ch. 117, 107; Barnes, Fulweiler, Am. Soc. 49, 2035; Ba., Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016; Ellis, Phys. Rev. [2] 32, 910; C. 1929 I, 1419; zum Absorptionsspektrum im Ultrarot vgl. a. Gapon, Z. Phys. 44, 601; C. 1927 II, 1789. Luminescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2005. Kathodenstrahlen-Luminescenz: Marsh, Soc. 1927, 127. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 976; C. 1925 II, 890. Intensität und Depolarisation des Streulichts bei der Streuung von Licht an dampfförmigem m-Xylol: Ganesan, Phil. Mag. [6] 49, 1220; C. 1925 II, 1011; Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838; an flüssigem m-Xylol: Ganes, Z. Phys. 30, 233; C. 1925 I, 1565; II, 1509; Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Baneerjee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; an Oberflächen von flüssigem m-Xylol: Bouhet, C. r. 185, 201; Raman,

RAMDAS, Phil. Mag. [7] 3, 222; C. 1927 I, 2799; BHATNAGAR, SHRIVASTAVA, MITRA, J. indian chem. Soc. 5, 338; C. 1928 II, 1745. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem m-Xylol: SOGANI, Indian J. Phys. 1, 373, 389; C. 1927 II, 2149; STEWART, Phys. Rev. [2] 33, 891; C. 1929 II, 1258. Ramaneffekt: DADIEU, KOHLRAUSCH, M. 52, 388; Phys. Z. 30, 384, Tafel VII; C. 1929 II, 970; B. 63 [1930], 260; DAURE, C. r. 188, 1493; Ann. Physique [10] 12, 435; CZAPSKA, C. r. 189, 33; WOOD, Phil. Mag. [7] 7, 862; C. 1929 II, 1135; GANESAN, VENKATESWARAN, Indian J. Phys. 4, 226; C. 1929 II, 2646.

Venkateswaran, Indian J. Phys. 4, 226; C. 1929 II, 2646.

Elektrische und magnetische Eigenschaften. Dielektr.-Konst. zwischen —186° (2,400) und +106° (2,254): Isnardi, Z. Phys. 9, 176; bei —20°: 2,47; bei 0°: 2,420 (Bergholm, Ann. Phys. [4] 65, 134); beim Siedepunkt: 2,15 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799). Zum Dipolmoment von flüssigem m. Xylol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153. Elektrische Doppelbrechung zwischen —20° und +100°: Berg., Ann. Phys. [4] 65, 134; bei 20°: Becker, Ann. Phys. [4] 76, 850, 853; C. 1925 II, 892; bei 19,4°: Szivessy, Dierkesmann, Ann. Phys. [5] 3, 533. Magnetische Susceptibilität: Trifonow, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 3, 434; C. 1927 I, 2635. Magnetische Doppelbrechung: Szivessy, Z. Phys. 18, 102; C. 1924 I, 2567; Raman, Krishnan, Pr. roy. Soc. [A] 113, 518; C. 1927 I, 1127. Physikalische Eigenschaften von m. Xylol-Gemischen. m. Xylol ist leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd. schwer in flüssigem Ammoniak (De Carli, G. 57, 351). Lösungs-

Physikalische Eigenschaften von m-Xylol-Gemischen. m-Xylol ist leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd, schwer in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). Lösungsvermögen für rhombischen Schwefel: Hildebrand, Jenks, Am. Soc. 43, 2173; für Zinn(IV)-jodid bei 10°, 25° und 40°: Dorfman, Hildebrand, Am. Soc. 49, 734; für 2.4.6-Trinitrom-xylol bei 15°, 90° und 139°: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. 25 [1920], 283. Verteilung von Trimethylamin zwischen Wasser und m-Xylol bei 25°: Herz, Stanner, Ph. Ch. 128, 400. Thermische Analyse des binären Systems mit Bromwasserstoff: Maass, Boomer. Morrison, Am. Soc. 45, 1435; mit Benzol (Eutektikum bei —60,2° und 27,42 Mol.-% Benzol): Nakatsuchi, Sci. Rep. Töhoku Univ. [1] 15, 54; C. 1926 II, 546; mit Toluol (Eutektikum bei —105,5° und 79,93 Mol.-% Toluol): Na.; mit p-Xylol (Eutektikum bei —57° und 85,95 Mol.-% m-Xylol): Na.; vgl. a. Kisiner, Wendelstein, K. 57, 5; C. 1926 I, 2681. Binäre, m-Xylol enthaltende azeotrope Gemische s. in der untenstehenden Tabelle. Trennung des ternären Gemischs mit Benzol und Toluol durch Rektifikation:

m-Xylol enthaltende binäre Azeotrope.

			-c cinaic massispe	•	
Komponente	Kp780 0	m-Xylol in Gew%	Komponente	Кр ₇₆₀ 0	m-Xylol in Gew%
Dipropylsulfid 5)	137.5		Buttersäure 6)	138,3	94
Butylalkohol 7)	116	20	Isobuttersäure 9) .	136,75	86
Isobutylalkohol 7) .	107,65	13	Milchsäuremethyl-	·	
n-Hexylalkohol 7) .	138,3	85	ester 1)	131,2	57,5
Ameisensäure 8)	94,2	29,8	Milchsäureäthyl-	·	
Acetamid 4)	138,2	86	ester 2)	137	90
Propionamid 5)	138,5		Furfurol 5)	138,4	88

LECAT, R. 45, 622. — ²) L., R. 46, 243. — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 289. — ⁴) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 67, 68 — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 153. — ⁶) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57. — ⁷) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 122. — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 20.

GAY, Chim. et Ind. 10, 192 T, 251 T; C. 1924 I, 1270, 2821. Verdampfung von m-Xylol im Luftstrom: Hine, Phys. Rev. [2] 24, 89; C. 1924 II, 1446. Dampfdruck von Gemischen mit Ammoniak zwischen 8° und 20°: Kraus, Zeitfuchs, Am. Soc. 44, 1249, 1253. Zusammensetzung der flüssigen Phasen des Systems mit Ammoniak bei verschiedenen Temperaturen: Kr., Z., Am. Soc. 44, 1255. Über Volumenänderungen beim Mischen mit verschiedenen organischen Verbindungen vgl. Richardson, Robertson, Soc. 1928, 1779; Hammick, Andrew, Soc. 1929, 756. Diffusion von Jod in m-Xylol: Miller, Pr. roy. Soc. [A] 106 [1924], 738. Oberflächenspannung von Lösungen in Benzol: Hamm., An. Grenzflächenspannung zwischen m-Xylol und Wasser: Harrins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705; zwischen Quecksilber und m-Xylol bei 20°: Har., Ewing, Am. Soc. 42, 2543; Har., Pr. nation. Acad. USA. 5, 571; C. 1920 III, 222. Breitet sich auf einer Quecksilber-Oberfläche aus (Har., Feldman, Am. Soc. 44, 2680). Ausbreitung auf Wasser bei 20°: Har., F., Am. Soc. 44, 2671.

n[®] für Gemische mit Benzol: Anossow, *Izv. Inst. fiz.-chim. Anal.* 3, 388; C. 1927 I, 2632. Schlierenbildung in Gemischen mit p-Xylol und mit Athylbenzol: Emich, *M.* 53/54, 326. Über die magnetische Susceptibilität von Gemischen mit Benzol vgl. Trifonow, *Izv.*

Chemisches Verhalten.

Photochemische Zersetzung durch Sonnenlicht bei Gegenwart von Uranylsalzen: ALOY, Valdiguik, Bl. [4] 37, 1138. Bei der elektrolytischen Oxydation von m-Xylol in 1n-Schwefelsäure, Aceton + 2n-Schwefelsäure oder Eisessig + konz. Schwefelsäure an Bleidioxydoder Platin-Anoden bei verschiedenen Temperaturen in An- oder Abwesenheit eines Diaoder Fialin-Anoden bei verschiedenen Temperaturen in An. oder Abwesenheit eines Diaphragmas entstehen je nach den Reaktionshedingungen m-Toluylaldehyd, m-Toluylsäure, 2.4-Dimethyl-phenol, geringere Mengen Toluchinon, p-Xylochinon(?), Essigsäure und Isophthalsäure, sehr wenig 2.2'-Dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenyl und viel harzige Produkte (Fichter, Meyer, Helv. 8, 75). Oxydiert sich in Gegenwart von Sauerstoff am Licht (Nash, Howes, Nature 123, 527; C. 1929 I, 2606). Beim Belichten in Gegenwart von Anthrachinon an der Luft entsteht m-Toluylsäure (Eckert, D. R. P. 383030; Frdl. 14, 442). Bei 30-tägigem Durchleiten von Sauerstoff bei 100° in trübem, diffusem Licht entstehen geginge Mengen m-Toluylsdehend und m-Toluylsäure: in Gegenwart von Wasser stehen geringe Mengen m-Toluylaldehyd und m-Toluylsäure; in Gegenwart von Wasser findet weder Oxydation zum Aldehyd noch zur Säure statt (STEPHENS, Am. Soc. 48, 1826). Die Oxydation zu m-Toluylaldehyd durch Sauerstoff hei 100° ist bei Anwesenheit von Acctanhydrid sehr beschleunigt (Sr., Am. Soc. 50, 2528). Erhitzt man m-Xylol mit Luft unter Druck auf 210° in Gegenwart von verd. Sodalösung, so entstehen m-Toluylsäure, wenig Isophthalsäure sowie geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 328; C. 1921 I, 537). Entzündungstemperatur eines m-Xylol-Luft-Genischs: Bennett, Mardles, Soc. 1927, 3155; in Gegenwart von Bleitetraäthyl oder Eisencarbonyl: B., M., Soc. 1927, 3158. Herahsetzung der Entzündungstemperatur durch Stickstoffdioxyd, Benzoylperoxyd und Isoamylnitrit: M., Soc. 1928, 879. Entzündung von Gemischen mit Luft durch adiabatische Kompression: Pignor, Chim. et Ind. 16, 348 C; C. 1927 I, 861. Durch Oxydation mit Kupfernitrat-Lösung oder alkalischer Natriumchromat-Lösung entsteht m-Toluylaldehyd (Posner, Schreiber, B. 57, 1131). Bei längerem Erhitzen mit Wismutnitrat im Rohr erhålt man m-Toluylsäure (Spiegel, Haymann, B. 59, 203). Durch Oxydation mit Chlorpikrin am Licht entstehen wenig m-Toluylsäure (0,8%) und sehr geringe Mengen Oxalsäure (PIUTTI, BADOLATO, R. A. L. [5] 33 I, 478). Über die katalytische Hydrierung von m-Xylol s. S. 21 bei 1.3-Dimethyl-cyclohexan.

Durch Einleiten von Chlor his zur Aufnahme von einem Grammatom im ultraviolettem Licht bei Siedetemperatur entstehen m-Xylylchlorid, m-Xylylenchlorid und andere Produkte (Posner, Schreiber, B. 57, 1437). Einw. von unterchloriger Säure: Klingstedt, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 32; C. 1928 I, 505. Beim Bromieren im Sonnenlicht bei Zimmertemperatur erhält man m-Xylylhromid (Meisenheimer, Mitarh., A. 468, 216). Reaktion mit Stickstofftetroxyd: Schaarschmidt, Smolla, B. 57, 38; Sch., Z. ang. Ch. 36, 534. m-Xylol licfert beim Behandeln mit einem Gemisch aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,502) 4-Nitro-m-xylol (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Nitrierung von m-Xylol mit 45—50% iger Salpetersäure in Gegenwart von Quecksilher: Orloff, B. 59, 2114. Bei der Einw. von ca. 30% iger rauchender Schwefelsäure unter Kühlung entsteht m-Xylol-sulfonsäure-(4), die beim Bromieren je nach den Reaktionsbedingungen 4.6-Dibrom-m-xylol oder 2.4.5.6-Tetrahrom-m-xylol liefert (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 43, 312). Die von Wischin (B. 23 [1890], 3113) beim Behandeln von m-Xylol mit rauchender Schwefelsäure erhaltene und als m-Xylol-disulfonsäure-(2.4) beschriebene Verbindung (H 11, 209) ist m-Xylol-disulfonsäure auf 150—160° erhalten wird (Pollak, Lustig, A. 433, 199; P., v. Meissner, M. 50, 237; Holleman, Choufoer, R. 48, 1075; An. Soc. españ. 27, 473; C. 1930 I, 1617; Versl. Akad. Amsterdam 33 [1924], 307). Bei Einw. von reiner Schwefelsäure hei 5° entsteht m-Xylol-sulfonsäure-(4) und geringe Mengen m-Xylol-sulfonsäure-(2) (P., L., A. 433, 199; P., v. M., M. 50, 241, 246). Beim Behandeln mit Fluorsulfonsäure hei 5° entsteht m-Xylol-sulfonsäure-(4)-fluorid (Steinkoff, J. pr. [2] 117, 40). Eine Lösung von 2 Tln. m-Xylol in 1,6 Tln. Acetanhydrid liefert hei allmählicher Einw. von 1 Tl. 96% iger Selensäure unter Kühlung m-Xylol-selenonsäure-(4) (Anschütz, Teutenberg, B. 57, 1019).

Bei der Einw. von Cyclohexylbromid auf m-Xylol in Gegenwart von Ferrichlorid oder Aluminiumchlorid zuletzt bei 50° entstehen 1.3-Dimethyl-5-cyclohexyl-benzol und 1.3-Dimethyl-5.x-dicyclohexyl-benzol (BATTEGAY, KAP-

methyl-5.x-dicyclohexyl-benzol (BATTEGAY, KAP-PELER, Bl. [4] 35, 990 Anm. 2, 992). 1.3-Dimethyl-5-cyclohexyl-benzol entsteht auch bei der Kondensation von m-Xylol mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BODROUX, C.r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 522). Bei längerem Schütteln mit Phenanthren und Aluminiumchlorid bei 50° und nachfolgendem Destillieren mit Wasserdampf entsteht eine Verbindung C. H. O. der vielleicht Formel Loder

eine Verbindung C₂₂H₁₆O, der vielleicht Formel I oder II zukommt (Syst. Nr. 546) (Schaarschmidt, Mayer-Bugström, Sevon, B. 58, 159). Durch Kondensation mit Benzylalkohol

·Cl

J. CH₃

in Gegenwart von 70—80% iger Schwefelsäure erhält man Phenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-methan und 2-Methyl-anthracen (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 731). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus m-Xylol mit Formaldehyd-Lösung oder Paraformaldehyd bei Gegenwart von Zinkchlorid in der Wärme entstehen 2.4-Dimethyl-1-chlormethyl-benzol und 1.5-Dimethyl-2.4-bis-chlormethyl-benzol (Blanc, Bl. [4] 33, 316; C. 1923 I, 1571; Bert, C. r. 186, 373). 2.4-Dimethyl-1-chlormethyl-benzol entsteht auch bei Einw. von Bis-chlormethyl-äther auf m-Xylol in Gegenwart von Zinkchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 522). Bei der Kondensation mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff unter Kühlung entsteht ω.ω.ω-Trichlor-2.4-dimethyl-acetophenon bzw. dessen Imid (Houben, W. Fischer, J. pr. [2] 123, 320; B. 66 [1933]. 341). m-Xylol gibt beim Behandeln mit Isophthalsäure-dichlorid und Aluminiumchlorid anfangs unter Kühlung, später auf dem Wasserbad 1.3-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-benzol; reagiert analog mit Tercphthalsäure-dichlorid unter Bildung von 1.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-benzol (Clar, John, Hawran, B. 62, 945). Bei der Einw. von Phosgen und Aluminiumchlorid erhält man je nach den Reaktionsbedingungen wechselnde Mengen von 2.4-Dimethyl-benzoylchlorid und 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzophenon (Ador, Rilliet, B. 1 [1878]. 399; Ad., Meier, B. 12 [1879], 1968; Elbs, J. pr. [2] 41 [1890], 142 Anm. 1; Wilson, Fuller, J. ind. Eng. Chem. 14, 409; C. 1922 III, 497; vgl. a. Böeseken, R. 24 [1905], 4) sowie ein Produkt, das beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd 2.6-Dimethyl-benzoesäure liefert (Wi., Fu.). Liefert beim Kochen mit p-Toluolsulfonsäure-[β-cyan-āthyl-ester] in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Zersetzen mit verd. Salzsäure β-[2.4-Dimethyl-phenyl]-propionitril (Clemo, Haworth, Walton, Soc. 1929, 2375).

E I 183, Z. 9 v. o. statt ,,713" lies ,,237".

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffehemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 39. — Mikrochemischer Nachweis von
m-Xylol, auch neben o- und p-Xylol, durch Nitrierung zu 2.4.6-Trinitro-m-xylol, das durch
Farbreaktion oder durch die optischen Eigenschaften seiner Krystalle identifiziert wird:
Migita, Bl. chem. Soc. Japan 3, 192; C. 1928 II, 1915.

Substitutionsprodukte des m-Xylols.

4-Fluor-m-xylol C₈H₀F, s. nebenstehende Formel (H 372). B. In quantitativer Ausbeute beim Erhitzen von m-Xylol-diazonium-borfluorid-(4) (BALZ, SCHIEMANN, B. 60, 1189). Entsteht ferner aus diazotiertem 4-Amino-m-xylol und Fluorwasserstoffsäure (HAHN, REID, Am. Soc. 46, 1647). — Kp₇₄₉: 143—1440 (B., SCH.). — Liefert bei der Kondensation mit 1 Mol Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von 2 Mol Aluminiumchlorid ein Gemisch aus 2-[5-Fluor-2.4-dimethylbenzoyl]-benzoesäure und 2-[3-Fluor-2.6-dimethyl-benzoyl]-benzoesäure (H., R.).

2-Chlor-m-xylol C₈H₉Cl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrolyse von 2-Chlor-m-xylol-sulfonsäure-(4) (I. G. Farbenind., D. R. P. 491220; Frdl. 16, 336). — Kp: 185—187°.

4-Chlor-m-xylol C₈H₉Cl, s. nebenstehende Formel (H 373; E I 183). B. Durch mehrstündiges Erhitzen von m-Xylol-sulfonsäure-(4) mit Thionylchlorid unter Druck auf 160°, neben anderen Chlorierungsprodukten (H. MEYER, A. 433, 336).

ω-Chlor-m-xylol, m-Xylylchlorid, 3-Methyl-benzylchlorid $C_8H_9Cl = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2Cl$ (H 373; E I 183). B. Zur Bildung durch Chlorierung von m-Xylol (H 5, 373) vgl. a. Posner, Schrefber, B. 57, 1137. Entsteht ferner bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf m-Tolyl-carbinol bei 60—70° (Olivier, R. 41, 307). — Wird durch Kupfernitrat-Lösung oder alkal. Natriumchromat-Lösung zu m-Toluylaldehyd oxydiert (P., Sch., B. 57, 1131). Geschwindigkeit der Hydrolyse zu o-Tolyl-carbinol und Chlorwasserstoff durch Wasser bei 30° und 83,3°: O.

2.4-Dichlor-m-xylol $C_8H_8Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 373). B. Bei der Hydrolyse von 2.6-Dichlor-m-xylol-sulfonsäure-(4) (I. G. Farbenind., D. R. P. CH_3 491220; Frdl. 16, 336). — Kp: 222—223°.

4.6-Dichlor-m-xylol C₈H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 373). B. Neben anderen Chlorierungsprodukten bei mehrstündigem Erhitzen von m-Xylol-sulfonsäure-(4) mit Thionylchlorid unter Druck auf 160° (H. MEYER, A. 433, 336). — Krystalle (aus Chloroform). F: 68°.

 $\omega.\omega'$ -Dichlor-m-xylol, m-Xylylenchlorid $C_8H_8Cl_2=C_0H_4(CH_2Cl)_0$ (H 373). B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Chlor in siedendes m-Xylol im ultraviolettem Licht

unter Ausschluß von Feuchtigkeit, bis zur Aufnahme von 1 Grammatom Chlor (Posner, Schreiber, B. 57, 1137). — Krystalle (aus Alkohol). Kp₁₆: 131—132°.

2.4.5-Trichlor-m-xylol C₈H₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrolyse von 2.5.6-Trichlor-m-xylol-sulfonsäure-(4) (I. G. Farbenind., D. R. P. 491220; Frdl. .16, 336). Beim Verkochen von diazotiertem 2.5.6-Trichlor-Cl. -CH₃ 4-amino-m-xylol (Bureš, Borgmann, Č. čsl. Lékárn. 7, 278; C. 1928 I, 1171). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 95—96°; Kp: 255—260° (I. G. Farbenind., D. R. P. 491220). Löslich in Chloroform, Ather, Benzol und Essigsäure (Bu., Bo.).

2.4.6 (oder 4.5.6)-Trichlor-m-xylol $C_8H_7Cl_3 = C_6HCl_8(CH_3)_2$ (H 373; E I 183). B. In geringer Menge beim Erhitzen von m-Xylol-sulfonsäure-(4) mit Thionylchlorid unter Druck auf 160° , neben weiteren Chlorierungsprodukten; konnte nicht vollkommen rein erhalten werden (H. Meyer, A. 433, 336).

2.4.5.6-Tetrachlor-m-xylol $C_9H_9Cl_4=C_9Cl_4(CH_9)_2$ (H 373; E I 183). B. Beim Erwärmen eines Gemisches aus m-Xylol-sulfonsäure-(4), Salzsäure (D: 1,18) und Salpetersäure (D: 1,38) unter Rühren auf 80—85° (I. G. Farbenind., D. R. P. 491220; Frdl. 16, 336) oder bei langsamem Versctzen einer Lösung von m-Xylol-sulfonsäure-(4) in verd. Salzsäure mit einer Lösung der entsprechenden Menge Natriumchlorat in Wasser bei ca. 85° (I. G. Farbenind., D. R. P. 491220). Durch Diazotieren von 2.5.6-Trichlor-4-amino-m-xylol in salzsaurer Lösung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kupferbronze (Bureš, Borgmann, Č. čal. Lékárn. 7, 279; C. 1928 I, 1171). — Nadeln (aus verd. Alkohol) oder Krystalle (aus Chlorbenzol). F: 219° (Bu., Bo.), 218—220° (I. G. Farbenind., D. R. P. 491220).

4-Chlor-1.3-bis-dichlormethyl-benzol, 4.ω.ω.ω'.ω'-Pentachlor-m-xylol C₈H₅Cl₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Chlorieren von 4-Chlor-m-xylol bei 120° im Licht bis zur Aufnahme von 4 Atomen Chlor (Cassella & Co., D. R. P. 360 414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). — Kp₇₈₀: 291—292° (C. & Co., D. R. P. 360 414). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 4-Chlor-isophthal-aldehyd (C. & Co., D. R. P. 360 414). Bei der Kondensation mit o-Kresotinsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natronlauge mit violettblauer Farbe löst und Wolle rotbraun färbt; die Färbung wird beim Nachehromieren blau (C. & Co., D. R. P. 344 900; C. 1922 II. 327; Frdl. 13, 342).

2.4-Dichlor-1.3-bis-dichlormethyl-benzol C₈H₄Cl₆, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 2.4-Dichlor-m-xylol bei 120⁶ im Licht mit Chlor bis zur Aufnahme von 4 Atomen Chlor oder man chloriert m-Xylol bei 0—15⁶ im Dunkeln bis zur Aufnahme von 2 Atomen Chlor und chloriert bei 120⁶ im Licht bis zur Aufnahme von weiteren 4 Atomen (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). — Kp₇₆₀: 312—313⁶ (C. & Co., D. R. P. 360414). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.4-Dichlor-isophthalaldehyd (C. & Co., D. R. P. 360414). Bei der Kondensation mit o-Kresotinsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natronlauge mit violettblauer Farbe löst und Wolle rotbraun färbt; die Färbung wird beim Nachchromieren blau (C. & Co., D. R. P. 344900; C. 1922 II, 327; Frdl. 13, 342). 2.4.6 (oder 4.5.6) -Trichlor-1.3-bis-dichlormethyl-

2.4-Dichlor-1-dichlormethyl-3-trichlormethyl-benzol C₈H₃Cl₇, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht beim Behandeln von 2.4-Dichlor-m-xylol(?) bei 120° im Licht mit Chlor bis zur Aufnahme von 5 Atomen oder beim Chlorieren von m-Xylol bei 0—15° ccl₃ m Dunkeln bis zur Aufnahme von 2 und danach im Licht bei 120° bis zur Aufnahme von weiteren 5 Atomen (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). — Kp₂₆₀: 321—322°. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.6-Dichlor-3-formyl-benzoesäure.

2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-bis-dichlormethyl-benzol, 2.4.5.6.\tilde{\omega.}\tilde{\o

- 2.4.6 (oder 4.5.6) -Trichlor-1-dichlormethyl-3-trichlor-CHCl₂ CHCl₂ methyl-benzol C₈H₂Cl₈, s. Formel I oder II. B. Man chloriert 2.4.6(oder 4.5.6). Trichlor-m-xylol bei 120° im Licht bis zur Auf-CI CI nahme von 5 Atomen Chlor oder man chloriert m-Xylol erst im CCl₃ Dunkeln bei 0-15° bis zur Aufnahme von 3 und anschließend Ċī Ċī im Licht bei 120° bis zur Aufnahme von weiteren 5 Atomen Ι. II. Chlor (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; I. II. Frdl. 14, 378). — Kp: 339—340°. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 90° bis 100° 2.4.6 (oder 4.5.6)-Trichlor-3-formyl-benzoesäure.
- 4.6 Dichlor -1.3 bis-trichlormethyl-benzol C₈H₂Cl₈, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der vermutlich diese Konstitution zukommt, entsteht beim Erhitzen von m-Xylol-disulfonsäure-(4.6)-dichlorid (vgl. S. 290 und H 11, S. 209 Anm. 1) mit Thionylchlorid im Rohr auf 260° (POLLAK, RUDICH, M. 43, 222; vgl. a. P., SCHADLER, M. 39 [1918], 131). Krystalle (aus Eisessig). F: 113—114°. Leicht löslich in Ligroin und Benzol, unlöslich in Alkohol. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum.
- 4-Brom-m-xylol C₈H₉Br, s. nebenstehende Formel (H 374; E I 183). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Brom auf m-Xylol in Gegenwart von Eisenpulver bei 0° und Aufbewahren des Gemisches bei Zimmertemperatur (GODDARD, Soc. 123, 2317, 2319). Zur Bildung nach COHEN, DAKIN (Soc. 75 [1899], 894) vgl. Morgan, Coulison, Soc. 1929, 2208. Entsteht ferner beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Brom-m-xylol-disulfonsäure-(2.4) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° (Pollak, v. Meissner, M. 50, 249). Beim Kochen von diazotiertem 4-Amino-m-xylol mit Kupfer(I)-bromid in rauchender Bromwasserstoffsäure (Mo., C.). Kp: 203,5° (G.), 203—208° (Mo., C.). Beim Kochen einer Grignard-Lösung aus 4-Brom-m-xylol und Magnesium in Äther mit Antimontrichlorid oder bei der Einw. von Natrium auf 4-Brom-m-xylol und Antimontrichlorid in warmem Benzol entsteht Tris-[2.4-dimethyl-phenyl]-stibin(G.).
- 5-Brom-m-xylol C₈H₉Br, s. nebenstehende Formel (H 374). B. Aus diazotiertem 5-Brom-4-amino-m-xylol durch Verkochen oder Behandeln mit Zinn(II)-chlorid in verd. Natronlauge (Bureš, Mandell-Borgmannová, Č. ¿sl. Lékárn. 7, 262; C. 1928 I, 1170). Zur Bildung aus diazotiertem 5-Brom-4-amino-m-xylol vgl. ferner Wheeler, Thomas, Am. Soc. 50, 2287. Aromatisch riechendes Ol. Kp: 206° (B., M.-B.), 205° (Wh., Th.). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure 5-Brom-3-methyl-benzoesäure (B., M.-B.).
- ω-Brom-m-xylol, m-Xylylbromid, 3-Methyl-benzylbromid $C_8H_9Br = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Br$ (H 374; 183). B. Beim Sättigen einer Lösung von m-Tolyl-carbinol in Benzol mit Bromwasserstoff (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2281). Kp₈: 97—99° (Sh., Sl.). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit verd. Alkohol bei 60° : Sh., Sl. Gibt mit Jodwasserstoff in Eisessig bei 25° m-Xylol; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Sh., Sl. Geschwindigkeit der Reduktion mit Jodwasserstoff in verd. Essigsäure bei 110°: Sh., Sl. bei Sh., Connor, Soc. 1927, 1771.
- 4-Chlor-5-brom-m-xylol C₂H₂ClBr, s. nebenstehende Formel. B. Beim Verkochen von diazotiertem 5-Brom-4-amino-m-xylol in salzsaurer Lösung in Gegenwart von Kupferpulver (Wheeler, Thomas, Am. Soc. 50, 2286).

 En CH₃ Cl
- 2.4-Dibrom-m-xylol C₈H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 374). B. In geringer Menge durch Einw. von Brom auf m-Xylol-disulfonsäure-(2.4) in verd. Salzsäure anfangs bei 40°, zuletzt bei 70—80° (POLLAK, v. MEISSNEE, M. 50, 248).

4.5-Dibrom-m-xylol C₈H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 374). B. Aus diazotiertem 5-Brom-4-amino-m-xylol durch Austausch der Aminogruppe gegen Brom unter Anwendung von Kupferpulver (Bureš, Mandel-Borgmannová, Č. čsl. Lékárn. 7, 265; C. 1928 I, 1171). — Gelbe, ölige, aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 257°. Unlöslich in Wasser, löslich in den üblichen organi-



schen Mitteln. 4.6-Dibrom-m-xylol $C_8H_8Br_2$, s. nebcnstehende Formel (H 374; E I 184). B. In geringer Menge bei der Einw. von ca. 30 %iger rauchender Schwefelsäure auf m-Xylol unter Kühlung und Schütteln der wäßr. Lösung des Reaktions. Br produkts [m-Xylol-sulfonsäure-(4)] mit überschüssigem Brom (Ďатта, Вноимік, Am. Soc. 43, 312; vgl. Kelbe, Stein, B. 19 [1886], 2138). In geringer Menge durch trophenweise Zugabe von Brom Exylol-disulfonsäure-(4.6) in verd. Salzsäure bei 60° (Pollak, v. Meissner, M. 50, 245). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig).



F: 72° (D., Bh.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure 4.6-Dibrom-m-toluylsäure (Ecker, Seidel, J. pr. [2] 102, 341). Beim Erhitzen mit überschüssiger Chlorsulfonsäure auf 70—80° entsteht 4.6-Dibrom-m-xylol-sulfonsäure-(2)-chlorid (P., v. M.), beim Erhitzen mit rauchender, 50 %iger Schwefelsaure auf 70—80° 4.6-Dibrom-m-xylol-sulfonsaure-(2) (JACOBSEN, WEINBERG, B. 11 [1878], 1534; P., v. M.).

ω.ω'.-Dibrom-m-xylol, m-Xylylenbromid C₂H₈Br₂ = C₆H₄(CH₂Br)₂ (H 374; E I 184). Kp₁₂: 158—160° (v. Braun, Karpf, v. Garn, B. 53, 102). — Liefert bei der Kondensation mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30—35° als Hauptprodukt Diphenylmethan, ferner geringe Mengen Anthracen, 1.4-Dibenzyl-benzol und ein flüssiges Reaktionsprodukt, das bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure eine Verbindung $C_{20}H_{14}O_2$ vom Schmelzpunkt 105—107° liefert (REINDEL, SIEOEL, B. 56, 1553). Beim Behandeln mit Phonol in Natriumäthylat-Lösung entsteht m-Xylylenglykol-diphenyläther; reagiert analog mit Thiophenol (R., Sie., B. 56, 1555) sowie mit Guajacol und mit Hydrochinon-monomethyläther; dagegen entsteht mit Resorcin-monomethyläther ein Öl vom Kp10: 1210 (R., Schuberth, B. 57, 370). Bei der Einw. von Dithioresorein und Natrium in Alkohol + thiophenfreiem Benzol entsteht eine Verbindung C₂₈H₂₄S₄ (s. bei Dithioresorein, Syst. Nr. 554). Beim Kochen mit 2-Nitro-anilin in Chloroform erhält man N.N'-Bis-[2-nitro-phenyl]-m-xylylendiamin; reagiert analog mit 3-Nitro-anilin unter Bildung geringer Mengen N.N'-Bis-[3-nitro-phenyl]-m-xylylendiamin (R., SIE.).

2.4.5.6-Tetrabrom-m-xylol $C_8H_6Br_4=C_6Br_4(CH_3)_2$ (H 375; E I 184). B. Zur Bildung aus m-Xylol und Brom (H 5, 375) vgl. a. Birch, Norris, Soc. 1926, 2549. Entsteht ferner bei der Einw. von ca. 30%iger rauchender Schwefelsäure auf m-Xylol unter Kühlung und längerem Aufbewahren der wäßr. Lösung des Reaktionsprodukts [m-Xylol-sulfonsäure-(4)] mit überschüssigem Broni (Datta, Вноимік, Am. Soc. 43, 312). — Nadeln (aus Xylol). F: 248° (Crossley, Renouf, Soc. 119, 274), 251° (B., N.).

4-Jod-m-xylol C₈H₉I, s. nebenstehende Formel (H 376; E I 184). Zur Bildung nach Willgerodt, Howells (B. 33 [1900], 842) vgl. Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2208. — Kp_{14} : 1110 (v. Auwers, A. 422, 161). $D_4^{16,8}$: 1,6282; $n_{\alpha}^{16,8}$: 1,5944; $n_D^{16,3}$: 1,6008; $n_B^{16,3}$: 1,6169 (v. Au.).



·NO

· CH₃

CH₃ 5-Jod-m-xylol C_8H_9I , s. nebenstehende Formel (H 376). Kp_{12} : 106—108° (v. Auwers, A. 422, 161). $D_4^{18,5}$: 1.6085. $n_{c}^{18,5}$: 1,5908; $n_{b}^{18,5}$: 1,5967; $n_{b}^{18,5}$: 1,6131. I

CH₃

CH₃ 2-Nitroso-m-xylol C₈H₉ON, s. nebenstehende Formel (H 377). B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-m-xylol mit Zinkstaub und siedender alkoholischer Kalilauge, neben anderen Produkten (BAMBEROER, B. 59, 425).

2-Nitro-m-xylol C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel (H 378; E I 184). CH₃ Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem 2-Nitro-m-xylol: KATZ, Z. ang. Ch. NO2 41, 332. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedender alkoholischer Kalilauge 2-Nitroso-m-xylol, 2-Hydroxylamino-m-xylol, 2-Amino-m-xylol, 2.6.2'.6'Tetramethyl-azoxybenzol und andere, nicht näher untersuchte Produkte (Bambergere, B. 59, 425). Wird durch Natriumhydrosulfid in warmem verdünntem Alkohol, im Gegen-·CHa satz zu 4-Nitro-m-xylol, nicht reduziert (Veselý, Chudažilov, R. 44, 356, 358). — Trennung von 2- und 4-Nitro-m-xylol mit Hilfe von Natriumhydrosulfid vgl. V., Ch.

4-Nitro-m-xylol C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel (H 378; E I 184). B. CH₃ Bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetersäure (D: 1,502) auf m-Xylol (VARMA, KULKARNI, Am. Soc. 47, 145). Zur Trennung CH3 des bei der Nitrierung von m-Xylol erhaltenen Gemisches von 2-Nitro- und 4-Nitrom-xylol durch Reduktion mit überschüssigem Natriumhydrosulfid in warmer

· CH₃

wäßrig-alkoholischer Lösung vgl. Veselý, Chudažilov, R. 44, 356, 358. — Liefert beim Kochen mit Calciumpermanganat in wäßr. Lösung 4-Nitro-isophthalsäure, 4-Nitro-3-methyl-benzoesäure und schr wenig 6-Nitro-3-methyl-benzoesäure (Axer, M. 41, 155). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender alkoholischer Kalilauge erhält man je nach Bedingungen wechselnde Mengen 2.4.2'.4'-Tetramethyl-azoxybenzol und 2.4.2'.4'-Tetramethyl-azoxybenzol sowie Spuren von 4-Amino-m-xylol (Bamberger, B. 59, 424). Beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure bei Zimmertemperatur entsteht 6-Nitro-m-xylol-sulfonsäure-(4) (Holleman, Choufoer, Versl. Akad. Amsterdam 33, 308; C. 1924 II, 632).

- 5-Nitro-m-xylol C₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel (H 378). B. Zur Bildung aus 5-Nitro-4-amino-m-xylol durch Entamidierung (H 5, 378) vgl. a. HALLER, ADAMS, WHERRY, Am. Soc. 42, 1842; JACOBSON, A. 427, 208; BRÜCKNER, Z. ang. Ch. 41, 956). F: 74—75° (BAMBERGER, B. 53, O₂N. CH₃ 2326 Anm. 1).
- ω-Nitro-m-xylol, m-Tolyl-nitromethan oder aci-ω-Nitro-m-xylol, m-Tolyl-isonitromethan $C_8H_9O_2N=CH_8$: C_6H_4 : CH_2 : NO_2 oder CH_8 : C_6H_4 : CH: NO: OH: (H: 378). B. Analog o-Tolyl-nitromethan (S. 286) (Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 217). Beim Aufbewahren mit 1 Mol Benzaldehyd bei Gegenwart von Methylamin unter Aussehluß von Lieht erhält man α-Nitro-3-methyl-stilben, bei bestimmten Reaktionsbedingungen außerdem 4-Phenyl-3.5-di-m-tolyl-isoxazol (M., Mitarb., A. 468, 233).
- 4-Chlor-2-nitro-m-xylol C₈H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2-Nitro-4-amino-m-xylol durch Umsetzung mit Kupfer(I)-ehlorid (Dadswell, Kenner, Soc. 1927, 1106). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 72—73°.
- 5-Chlor-2-nitro-m-xylol C₈H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel (vgl. H 378). B. Aus diazotiertem 2-Nitro-5-amino-m-xylol durch Umsetzung mit Kupfer(I)-chlorid (Dadswell, Kenner, Soc. 1927, 1106). Plättchen. Cl. CH₃
- 5-Chlor-4-nitro-m-xylol C_eH_sO_zNCl, s. nebenstehende Formel (vgl. H 378). B. Aus diazotiertem 4-Nitro-5-amino-m-xylol durch Einw. von Kupfer(I)-chlorid (Bamberger, A. 443, 207). Nadeln (aus verd. Alkohol Cl. NO2 vnd Petroläther). F: 46,5—47°.
- 2.4-Dinitro-m-xylol $C_8H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 379). B. Aus 4-Nitro-2-amino-m-xylol durch aufeinanderfolgende Einw. von Kaliumpersulfat + Schwefelsäure in der Kälte und von Salpetersäure (D: 1,48) bei 40–45 $^{\circ}$ (Dadswell, Kenner, Soc. 1927, 1105). Geschwindigkeit der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure bei 25 $^{\circ}$: Klemenc, Schöller, Z. anorg. Ch. 141, 274.
- 2.5-Dinitro-m-xylol C₈H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 380). Geht bei längerem Erhitzen mit wäßrig-methylalkoholischem Ammoniak auf 200° teilweise in 5-Nitro-2-amino-m-xylol über (IBBOTSON, KENNER, Soc. 123, O2N. CH₃ 1268).
- 4.5 Dinitro m xylol C₈H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 380). Liefert beim Erhitzen mit wäßrig-methylalkoholischem Ammoniak auf 160° 5-Nitro-4-amino-m-xylol und wenig 4-Nitro-5-amino-m-xylol (Ibbotson, O₂N. Kenner, Soc. 123, 1268).
- 4.6 Dinitro m xylol C₈H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 380; E I 184). B. Beim Erhitzen von 4.6-Dinitro-m-phenylendiessigsäure über 170° (DAVIES, HICKOX, Soc. 121, 2650). F: 93° (D., H.). Explosionsdruck:

 MARQUEYROL, LORIETTE, Bl. [4] 27, 426. Die Lösung in Alkohol liefert mit

 Quecksilber(II)-chlorid und Natrium die Verbindung C₆H₂(NO₂)₂(CH< Hg O)

 NO₂

 NO₂
- (Syst. Nr. 672) (Borsche, B. 56, 2359). Bei allmählicher Einw. von Natriumäthylat-Lösung auf eine alkoh. Lösung von 4.6-Dinitro-m-xylol und Oxalsäurediäthylester und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure entsteht [4.6-Dinitro-3-methyl-phenyl]-brenztraubensäure (Davies, Hickox, Soc. 121, 2647).
- 2.4.6 -Trinitro m xylol C₈H₇O₆N₃, s. nebenstehende Formel (H 381; E I 185). B. Aus m-Xylol-sulfonsäure-(4), weniger gut aus deren Bariumsalz, beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure in je nach der Temperatur wechselnden Mengen (De Lange, R. 45, 56). Nadeln (aus Eisessig).

 F: 182,5—183,5° (Maquennescher Block) (Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. [2] 2, 280; C. 1920 III, 881). D: 1,69 (Seraup, Eisemann, A. 449, 9).

 Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 970,95 kcal/Mol (Badoche in Landolt-Börnst.

KOHLENWASSERSTOFFE Cn H2n-6

E III, 2914). — 0,8 g Trinitro-m-xylol lösen sich bei 25° in 100 g Glykoldiacetat (Taylob, Rinkenbach, Am. Soc. 48, 1308). Löslichkeit in Tetrachlorkohlenstoff, 96% igem Alkohol, Isoamylalkohol, Aceton, Eisessig, Essigester, Benzol, Chlorbenzol, Nitrobenzol, Toluol, m-Xylol, Anilin und konz. Salpetersäure bei verschiedenen Temperaturen: D. Thermische Analyse der binären Systeme mit 1.3-Dinitro-benzol (Eutektikum bei 76,4°; 17,8 Gew.-% 2.4.6-Trinitro-m-xylol), 1.3.5-Trinitro-benzol (Eutektikum bei 104,6°; 16,4 Gew.-% 2.4.6-Trinitro-m-xylol) und Pikrylchlorid (Eutektikum bei 73,2°; 13 Gew.-% 2.4.6-Trinitro-m-xylol): Jefremow, Tichomrowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4 I, 65, 77; C. 1929 I, 745, mit 4-Nitro-toluol (Eutektikum bei 50,5° und 2 Gew.-% 2.4.6-Trinitro-m-xylol): Bell, Sawyer, J. ind. Eng. Chem. 11, 1026; C. 1921 I, 174, mit 2.4.6-Trinitro-toluol (Eutektikum bei 74,8—75,2° und 8 Gew.-% 2.4.6-Trinitro-m-xylol): J., T.; B., S., mit Naphthalin, Acenaphthen, Fluoren, Anthracen, Phenanthren, Pikrinsäure, 2.4.6-Trinitro-kresol, Styphninsäure und Tetryl: J., T., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4 I, 73, 86, 103, 114. Thermische Analyse ternärer Systeme aus 2.4.6-Trinitro-m-xylol und den obengenannten Nitrotoluolen: B., S.

Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 80—90° 2.4.6-Trinitro-isophthalsäure (Giua, G. 52 I, 186). Reagiert nicht mit Na₂SO₃-Lösung (Muraour, Bl. [4] 35, 374). Reaktion mit alkoh. Natronlauge: Mu. Einw. von Anllin bei 20-stdg. Erhitzen auf dem Dampfbad oder 2-stdg. Kochen: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. [2] 2, 283; C. 1920 III, 881. — Sprengtechnische Eigenschaften: Robertson, Soc. 119, 13; Marqueyrou, Loriette, Bl. [4] 27, 426. — Trennung und annähernde Bestimmung der bei der Nitrierung von Rohxylol erhaltenen Gemische von Di- und Trinitro-xylolen mit Hilfe von Na₂SO₃-Lösung: Muraour, Bl. [4] 35, 376. — 2.4.6-Trinitro-m-xylol gibt mit α-Naphthylamin sowie mit Indol Molekülverbindungen (Skraup, Eisemann, A. 449, 11).

4-Azido-m-xylol, 2.4-Dimethyl-phenylazid C₈H₉N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-m-xylol durch Diazotierung in salzsaurer Lösung, Überführung des Diazoniumchlorids in das Diazoniumperbromid und nachfolgende Umsetzung mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (J. Brun, Dissert. [Zürich 1902], S. 41). — Gelbrotes, anisartig riechendes Ol. Kp: 87—88° (unkorr.). — Liefert bei 12-stdg. Einw. von alkoh. Schwefelsäure unter Kühlung neben undefinierten Produkten m-Xylochinol-äthyläther-imid, m-Xylochinol-äthyläther, m-Xylochinol, 4-Amino-m-xylol, 4-Oxy-m-xylol, p-Xylohydrochinon und p-Xylohydrochinon-diäthyläther, Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-amin, p-Xylochinon sowie 2.2'-Dioxy-3.5.3'.5'-tetra-methyl-diphenyl (Br., Dissert., S. 78; Bamberger, Br., Helv. 7, 112; Ba., Br., Hartmann, Helv. 7, 128). Über den Mechanismus dieser Reaktion vgl. Br., Dissert., S. 15; Ba., A. 424, 246, 269. Über die analoge Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure vgl. Ba., Br., H. Einw. von verd. Schwefelsäure: Ba., Br., Helv. 6, 946. Beim Behandeln mit bei 0° gesättigter Salzsäure erhält man 6-Chlor-4-amino-m-xylol neben 5-Chlor-4-amino-m-xylol (Ba., A. 443, 205). Reaktion mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure unter Eiskühlung: Ba., A. 443, 208.

5. 1.4-Dimethyl-benzol, p-Xylol C₈H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 382; CH₃ E I 185).

Vorkommen und Bildung.

V. In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 937; C. 1924 I, 2847), im Burma-Erdöl (Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, CH3 310 T; C. 1925 I, 186) und im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2549). Entsteht bei der Verschwelung der Steinkohle, findet sich daher im Urteer-Benzin (Frank, Arnold, Z. ang. Ch. 36, 217) und im Steinkohlen-Urteer (Schütz, B. 56, 167; Sch., Buschmann, Wissebach, B. 56, 870, 1094). B. p-Xylol erhält man in geringer Menge beim Leiten von Acetylen über aktivierte Holzkohle bei 650° (Zelinsky, B. 57, 272; C. r. 177, 885; K. 55, 153). Durch Dehydrierung von 1.4-Dimethyl-cyclohexan über Palladiumschwarz bei 310° (Z., B. 56, 788). Durch Reduktion von p-Xylylchlorid mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladiumkohle in alkoh. Lösung oder durch Kochen mit Zinkstaub und Wasser (Merck, D. R. P. 434988; C. 1926 II, 2849; Frdl. 15, 193). Durch raschen Zusatz einer siedenden, absolut-alkoholischen Lösung von p-Xylylendioyanid oder von 4-Methyl-benzylcyanid zu überschüssigem Natrium, neben anderen Produkten (Titley, Soc. 1926, 518). Beim Diazotieren von p-Xylidin in salzsaurer Lösung bei —5° und Behandeln der mit Natronlauge alkalisch gemachten Lösung mit Zinn(II)-chlorid bei 0° (Clemo, Haworth, Walton, Soc. 1929, 2375). Durch Zersetzen der Grignard-Verbindung aus p-Xylylchlorid und Magnesium (Beet, C. r. 186, 373). Aus p-Tolyl-magnesiumbromid und p-Toluol-sulfonsäuremethylester in siedendem Äther (Gilman, Beaber, Am. Soc. 47, 522).

Zur Isolierung und Reindarstellung aus technischem Xylol vgl. die Literaturangaben S. 280 bei Rohxylol.

Physikalische Eigenschaften.

F: 13,35° (TIMMERMANS, MARTIN, J. Chim. phys. 23, 756), ca. 13,2° (RICHARDS, SPEYERS, CARVER, Am. Soc. 46, 1203). Der Erstarrungspunkt und die Oberflächenspannung ändern sich bei 3jährigem Aufbewahren in Gegenwart von Phosphorpentoxyd nicht (Ti., Bl. Soc. chim. Belg. 38, 160; C. 1929 II, 2037). Kp₇₉₀: 138,40° (Ti., M., J. Chim. phys. 23, 756; MATHEWS, Am. Soc. 48, 569; Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 110); Kp_{736,7}: 136,2—136,4° (Ri., Sp., C.). D⁰₄: 0,878; D[∞]₄: 0,861; D[∞]₄: 0,844; D[∞]₄: 0,827 (Ri., Sp., C.); D¹₄: 0,86535; D[∞]₄: 0,85230 (Ti., M., J. Chim. phys. 23, 757); D[∞]₄: 0,8567 (Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1678). Übersicht und Kritik über Dichtebestimmungen verschiedener Autoren: Ti., M., J. Chim. phys. 23, 757. Viscosität bei 15°- 0,00682 g/cmsec (Ti., M.), bei 30°: 0,00568 g/cmsec (Ti., M.; Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61 [1925/26], 70). Einfluß von Drucken bis 2000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: Br., Pr. nation. Acad. USA. 11, 604; Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 81; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Oberflächenspannung bei 20°: 28,33 dyn/cm (Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705), bei 22,90°: 28,27, bei 34,75°: 26,89, bei 60,6°: 24,21 dyn/cm (Richards, Speyer, Carver). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1180. — Spezifische Wärme von festem p-Xylol zwischen —183,6° und —78,2°: 0,201 cal/g (Maass, Waldbauer, Am. Soc. 47, 8); von flüssigem p-Xylol zwischen 30° (0,3973 cal/g) und 80°: Williams, Daniels, Am. Soc. 46, 910, 912. Verdampfungswärme bei 137,12°: 81,03 cal/g (Mathews, Am. Soc. 48, 572). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1085,6 kcal/Mol (Richards, Jesse, Am. Soc. 32, 295; vgl. Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478).

n₀^{6,5}: 1,5031; n₀^{6,6}: 1,4968 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26); n₀^{6,5}: 1,49420; n₀^{6,5}: 1,49860; n₀^{6,5}: 1,51000; n₀^{7,5}: 1,51285 (Timmermans, Martin, J. Chim. ρhys. 23, 757); n₀^{7,5}: 1,4929 (Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1678); Brechungsindices zwischen 486 mμ (1,4980) und 285 mμ bei 15,4°: Voellmy, Ph. Ch. 127, 347. Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Hexan: Klingstedt, C. r. 175, 1066; Acta Acad. Abo. 3. Nr. 5, S. 27 und Tabelle 8; C. 1925 I, 2286; in Alkohol: V. Henri, Études de Photochimie [Paris 1919], S. 132. Lichtabsorption im Ultrarot: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 157, 159, 235, 237; Bonino, G. 54, 476, 480; Ellis, Phys. Rev. 23, 54; C. 1924 I, 635; Marton, Ph. Ch. 117, 107; Barnes, Fulweiller, Am. Soc. 49, 2035; 51, 1751; vgl. ferner Gapon, Z. Phys. 44, 601; C. 1927 II, 1789. Fluorescenzspektrum von flüssigem unterkühltem p-Xylol bei 0° und von festem p-Xylol bei 0° und -- 190°: Reimann, Ann. Phys. [4] 80, 60, 67; C. 1926 II, 539. Teslaluminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 973; C. 1925 II, 873. Intensität und Depolarisation bei der molekularen Lichtzerstreuung an flüssigem p-Xylol: Gans, Z. Phys. 30, 233; C. 1925 I, 1565; Contrib. Estudio Cienc. fis. La Plata 3 [1925], 369; C. 1925 II, 1509; Krishnan, Phil. Mag. [6] 50, 703; C. 1926 I, 838; Baneriee, Indian J. Phys. 2, 57; C. 1928 I, 1838; an Oberflächen von flüssigem p-Xylol: Bouhett, C. r. 185, 201. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem p-Xylol: Bouhett, C. r. 185, 201. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem p-Xylol: Bouhett, C. r. 185, 201. Geugung von Röntgenstrahlen an flüssigem p-Xylol: Bouhett, C. r. 185, 201. Geugung von Röntgenstrahlen an flüssigem p-Xylol: Bouhett, C. r. 185, 201. Geografication of Roment 4, 1018; 0,06 (verd. Lösung; Benzol) (Williams, Krehma, Am. Soc. 40, 1684; Will, Phys. Z. 29 [1928], 178). Zum Dipolmoment vgl. a. Debye, Z. El. Ch. 34, 452; CMyth, Am. Soc. 46, 2153. Magnetische Doppelbrec

Zustandsdiagramm des Systems mit Schwefel: Hammick, Holt, Soc. 1926, 2001. Lösungsvermögen für Fluoren bei verschiedenen Temperaturen: Mortimer, Am. Soc. 45, 634. Erstarrungstemperaturen von Gemischen aus m- und p-Xylol: Kishner, Wendelstein, 38. 57, 5; C. 1926 I, 2681. Erstarrungstemperatur eines Gemisches aus 75% p-Xylol und 25% Athylbenzol: K. Thermische Analyse des binären Systems mit Bromwasserstoff: Maass, Boomer, Morrison, Am. Soc. 45, 1435; mit m-Xylol (Eutektikum bei —57° und 85,95 Mol.-% m-Xylol): Nakatsuchi, Sci. Rep. Töhoku Univ. [I] 15, 56; C. 1926 II, 546. Binäre azeotrope Gemische, die p-Xylol enthalten, siehe in der Tabelle S. 298. Dichten von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Krchma, Am. Soc. 49, 1678. Scheinbare Dichte und Porenvolumen einer Holzkohle in p-Xylol: Harkins, Ewing, Am. Soc. 43, 1790. Grenzflächenspannung zwischen p-Xylol und Wasser: H., Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705; zwischen p-Xylol und Quecksilber bei 20°: H., Ewing, Am. Soc. 42, 2543; H., Pr. nation. Acad. USA. 5, 571; C. 1920 III, 222. Breitet sich auf einer Quecksilber-Oberfläche aus (H., Feldman, Am. Soc. 44, 2680). Ausbreitung auf Wasser bei 20°: H., F., Am. Soc. 44, 2671. — Brechungsindices von Gemischen mit Benzol bei 25°: Williams, Krchma,

Am. Soc. 49, 1678. Schlierenbildung in Gemischen mit Benzol, m-Xylol und Äthylbenzol: Емісн, M. 58/54, 326. — Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol bei 25°: W., Kr.

Komponente	K _{P760}	Gehalt an p-Xylol in Gew%	Komponente	Кр ₇₆₀ ө	Gehalt an p-Xylol in Gew%
Butanol ³)	115.7	32	Essigsäure 5)	115.25	28
	107.5	17	Acetamid 2)	137.5	
Isobutylalkohol 4)					91
Isobutylcarbinol 4) .	126,6	49	Buttersaure 5)	13 7,8	95
Hexylalkohol 4)	137.7	87	Isobuttersäure 4)	136.4	87
Glvkol 3)	136,95	85.5	Milchsäuremethyl-	,-	
Ameisensäure 4)	95	30	ester 1)	130.8	60

¹⁾ LECAT, R. 46, 243. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 153. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 54, 59. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 20, 21, 25. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 110.

Chemisches Verhalten.

Photochemische Zersetzung durch Sonnenlicht bei Gegenwart von Uransalzen: Aloy, Valdiquié, Bl. [4] 37, 1138. Bei der elektrolytischen Oxydation in 2n-Schwefelsäure + Aceton an einer Platin-Anode mit Tondiaphragma bei ca. 18° entstehen p-Toluylaldehyd, ω-Acetyl-styrol-carbonsäure-(4) und andere Produkte (Fichter, Rinderspacher, Helv. 9. 1100). Gibt beim Belichten in Gegenwart von Anthrachinon an der Luft p-Toluylsäure (Eckert, D. R. P. 383030; Frdl. 14, 442). Beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 210° entstehen p-Toluylsäure, p-Toluylaldehyd, Terephthalsäure sowie geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Öxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 329; C. 1921 I, 537). Durch Erhitzen mit Luft in Gegenwart von Sodalösung bei 250° und 60 Atm. Druck erhält man p-Toluylsäure, Terephthalsäure und Aldehyde (F. Fischer, D. R. P. 364442; C. 1923 II, 941; Frdl. 14, 439). Entzündungstemperatur: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 19, 1337; 20, 814; C. 1928 I, 943; II, 1986. Bei längerem Erhitzen mit Wismutnitrat im Rohr entsteht p-Toluylsäure (Spiegell, Haymann, B. 59, 203). Beim Belichten eines Gemischs aus p-Xylol und Chlorpikrin erhält man p-Toluylsäure und sehr geringe Mengen Oxalsäure (Piutti, Badolato, R. A. L. [5] 33 I, 479). Über die katalytische Hydrierung von p-Xylol s. S. 22 bei 1.4-Dimethyl-cyclohexan. Liefert beim Erwärmen mit schwach rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Behandeln der wäßr. Lösung des Reaktionsprodukts [p-Xylol-sulfonsäure-(2)] mit überschüssigem Brom 2.5-Dibromp-xylol (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 43, 312). Bei der Einw. von Fluorsulfonsäure bei 25° entsteht p-Xylol-sulfonsäure bei 160—160° erhält man viel p-Xylol-disulfonsäure-(2.6)-dichlorid und wenig p-Xylol-disulfonsäure-(2.5)-dichlorid (Pollak, Lustig, A. 433, 200; Holleman, Choufoer, Versl. Akad. Amsterdam 33 [1924], 311, 1001; R. 48, 1078; An. Soc. españ. 27, 478; C. 1930 I, 1618). Geschwindigkeit der Einw. von unterchloriger Säure: Klingstedt, Acad. Abo. 4, 33; C. 1928 I, 505. Gibt bei Einw. von Dischwefeldichlorid in Gegenw

Bei längerem Erhitzen mit Stickstoffwasserstoffsäure im Rohr auf 200° oder mit Ammoniumazid auf 250—270° entstehen p-Xylidin und andere Produkte (Bertho, B. 59. 592, 594). Bei langsamem Erwärmen mit Sulfurylazid bis zum Aufhören der Entwicklung von Stickstoff und Schwefeldioxyd erhält man in geringer Menge eine flüssige Verbindung C₈H₁N (S. 299), eine Verbindung C₈H₂N vom Schmelzpunkt 112° (S. 299), eine Verbindung C₈H₂N vom Schmelzpunkt 85° (S. 299) und andere Produkte (Curtius, Schmidt, B. 55, 1577; vgl. a. Schm., B. 58, 2410; Cu., Bertho, B. 59, 572). Beim Kochen mit Carbamidsäureazid entstehen N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-harnstoff und andere Produkte (Cu., Schm., J. pr. [2] 105, 190). Liefert beim Erhitzen mit Carbazid im Autoklaven auf 150° p-Xylidin, 2.5-Dimethyl-pyridin und andere Produkte (Curtius, Bertho, B. 59, 577). Bei längerem Erhitzen mit Phenylazid unter Ausschluß von Feuchtigkeit entsteht ein orangegelbes Öl, das bei der Wasserdampfdestillation nach Zusatz von verd. Salzsäure Anilin, 1.2-Di-p-tolyl-äthan und wenig Azobenzol liefert (Bertho, B. 57, 1141). Benzylazid wirkt auf p-Xylol nicht ein (Cu., Ehrhart, B. 55, 1566). Bei längerem Erhitzen mit Benzylsulfonsäure-zuid bis fast zum Sieden entstehen unter Entwicklung von Stickstoff Benzylsulfonsäure-zuid bis fast zum Sieden entstehen Benzylsulfonsäure-amid (Curtius, Haas, J. pr. [2] 102, 100).

Durch Kondensation mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumehlorid entstehen 1.4-Dimethyl-2-cyclohexyl-benzol und geringe Mengen 1.4-Dimethyl-2.x-dicyclohexyl-benzol (Bodroux, C. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 520). Gibt mit 1-Methyl-cyclohexen-(3) bei Gegenwart von Aluminiumchlorid eine farblose Flüssigkeit, die wabrscheinlich aus 1.4-Dimethyl-2-[3-methyl-cyclohexyl] - benzol und 1.4-Dimethyl-2-[4-methyl-cyclohexyl] - benzol besteht (Bo., A. ch. [10] 11, 573). Beim Behandeln mit Benzylalkohol in Gegenwart von verd. Schwefelsäure entstehen 2.5-Dimethyl-diphenylmethan und 2-Methyl-anthracen (H. MEYER. BERNHAUER, M. 53/54, 732). Gibt bei der Einw. von Paraformaldebyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid 1.4-Dimethyl-2-chlormethyl-benzol (Bert, C. r. 186, 373). Kondensiert sich mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlor-Kondensiert sich mit Friehorsceuchter in Gegenwart von Kumminmennend und Chlorwasserstoff bei ca. 70° zu ω.ω.ω-Trichlor-2.5-dimetbyl-acetopbenon; bei Verdünnung mit Chlorbenzol erhält man als Zwischenprodukt das entsprecbende Imid (Houben, Fischer. J. pr. [2] 123, 322; B. 66 [1933], 341). Beim Kochen mit p-Toluolsulfonsäure-β-cyan-äthylester in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Zersetzen mit verd. Salzsäure entsteht β-[2.4-Dimethyl-phenyl]-propionitril (Clemo, Haworth, Walton, Soc. 1929, 2370, 2375). Liefert beim Erhitzen mit Phenylisocyanat in Gegenwart von Zirkonium(IV)-chlorid auf dem Wasserbad 2.5-Dimetbyl-benzoesäure-anilid (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156). Beim Schütteln mit 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenyldisulfid in Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur entsteht 2.x-Bis-[4-dimethylamino-phenylmercapto]-p-xylol (SMILES, GRAHAM. Soc. 121, 2510). Liefert beim Behandeln mit Phthalsäureanhydrid und Aluminiumchlorid anfangs unter Kühlung, später auf dem Wasserbad 2-[2.5-Dimethyl-benzoyl]-benzoesäure (F. Meyer, B. 15 [1882], 638; Clar, John, Hawran, B. 62, 945).

Physiologisches Verhalten: H. Staue in J. Housen, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 39.— Nachweis neben o- und in-Xylol:

MIGITA, Bl. chem. Soc. Japan 3, 195; C. 1928 II, 1915.

Umwandlungsprodukte von ungewisser Konstitution aus p-Xylol.

 $\label{eq:Verbindung} Verbindung C_8H_{11}N \ (Pseudoxylidin) = \frac{HC = C(CH_3) - CH}{HC = C(CH_3) - CH} NH \ (?). \quad \textit{B.} \quad In geringer \\ \text{Menge bein Erwärmen von p-Xylol mit Sulfurylazid bis zum Aufhören der Gasentwicklung.}$

neben einer flüssigen Verbindung C₈H₉N (s. u.), einer festen Verbindung C₈H₉N vom Schmelzpunkt 112° (s. u.), einer festen Verbindung C₈H₉N vom Schmelzpunkt 85° (s. u.) und anderen Produkten (Curtius, Schmidt, B. 55, 1579). — Pyridinartig riecbende, leicht flüchtige Flüssigkeit. — Hydrochlorid. Sehr hygroskopische Krystalle, die sich beim Eindampfen mit Salzsäure unter Abspaltung von Ammoniumchlorid zersetzen. — Hellgelbes Platinsalz $2C_8H_{11}N + H_2PtCl_6$. Plättchen. F: 148°. Leicht löslich in Wasser. — Dunkelgelbes Platinsalz. Krystalle. F: 181° (Zers.). — Pikrat $C_8H_{11}N + C_6H_3O_7N_3$. Plättchen. F: 152°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser.

nlich leicht löslich in Alkonoi und vracce. $HC = C(CH_3) - C$ $HC = C(CH_3) - C$ $NH(?). B. s. o. — Schwach
<math display="block">HC = C(CH_3) - C$ $HC = C(CH_3) - C$ HC = C HCpyridinartig riechende Flüssigkeit (Curtius, Schmidt, B. 55, 1579). — C₈H₆N + HCl. Krystalle. F: 212—213°. Zersetzt sieh beim Eindampfen mit Salzsäure unter Abspaltung von Ammoniumchlorid. — 2C₈H₆N + H₂PtCl₆. Tafeln. F: 260°. — Pikrat C₈H₆N + C₆H₅O₇N₃. Stark doppelbrechende Prismen. F: 239°. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. Verbind ung C₈H₆N vom Sch mel zpunkt 112°. B. s.o. — Krystalle. F: 112° (Curtius, Schwarz Belich in beiter beiter in beiter Westerließer. SCHMIDT, B. 55, 1580). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, sehr schwer in Ather. — Reagiert gegen Lackmus stark alkalisch. — C_8H_9N+HCl . Plättchen. F: 218°. — Hellgelbes Platinsalz. Plättchen. F: 242°. — Dunkelgelbes Platinsalz. F: 181° (Zers.). — Pikrat $C_8H_9N+C_6H_8O_7N_3$. Gelbe Nädelchen. F: 218°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.

Verbindung C₈H₉N vom Schmelzpunkt 85°. B. s. o. — Nädelchen oder Tafeln. F: 85° (CURTIUS, SCHMIDT, B. 55, 1580). Unlöslich in Salzsäure; sehr leicht löslich in Äther.

Substitutionsprodukte des p-Xylols.

ω-Chlor-p-xylol, p-Xylylchlorid, 4-Methyl-benzylchlorid $C_8H_9Cl = CH_3 \cdot C_8H_4$ CH,Cl (H 384; E I 186). B. Aus 4-Methyl-benzylalkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff bei 40° (Olivier, R. 41, 305) oder beim Behandeln mit überschüssigem Phosphortrichlorid (Ingold, Rothstein, Soc. 1928, 1279). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf ein Gemisch aus Toluol und Paraformaldehyd in Gegenwart von gepulvertem Zinkchlorid, neben anderen Produkten (Blanc, Bl. [4] 33, 315; C. 1923 I, 1571; BERT, C. r. 186, 373). Zur Darstellung aus Toluol und Chlordimethyläther (E I 186) vgl. a. STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 520. Entsteht auch bei der Einw. von a, a'-Dichlor-dimethyläther auf Toluol in Gegenwart von Zinkchlorid (St., Sh., G.). - Flüssigkeit, die sich beim Aufbewahren allmählich färbt (O.). Kp₂: 80° (BL.); Kp₂₀: 92—94° (St., Sh., Gl.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (St., Sh., Gl.). — Beginnt sich bei ca. 170° zu zersetzen (O.). Beim Durchleiten durch ein auf 650° erhitztes Rohr in Anwesenheit von Kohlendioxyd erhält man Styrol (Nangatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 329; vgl. Berthelot, C. r. 67 [1868], 395; Bl. [2] 10 [1868], 344). Eine alkoh. Lösung gibt beim Behandeln mit Wasserstoff und Palladiumkohle p-Xylol (E. Merck, D. R. P. 434988; C. 1926 II, 2849; Frdl. 15, 193). Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in Acetanhydrid bei 10—12° erhält man 3-Nitro4-methyl-benzylchlorid (I., R.). Geschwindigkeit der Hydrolyse zu p-Tolyl-carbinol und Chlorwasserstoff durch Wasser bei 30° und 82,9°: O., R. 41, 306. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumäthylat: v. Braun, Engel, A. 436, 320. Liefert bei der Einw. von Chlormethyläther in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid 2.4(oder 3.4)-Bis-chlormethyl-toluol (Sommellet, C. r. 180, 1350).

- 2.5-Dichlor-p-xylol C₈H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 384). B. Beim Sättigen einer wäßr. Lösung von p-Xylol-sulfonsäure-(2) mit Chlor (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 48, 314). Plättehen (aus Alkohol). F: 71° (Wheeler, Ch₃ CH₃
- 2-Chlor-1-methyl-4-chlormethyl-benzol, 3-Chlor-4-methyl-benzyl-chlorid, 2. ω' -Dichlor-p-xylol $C_8H_3Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-toluol durch Einw. von $\alpha.\alpha'$ -Dichlor-dimethyläther in Gegenwart von Zink-chlorid-monohydrat (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 524). Öl. Kp₂₀: 124°. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat 3-Chlor-4-methyl-benzoesäure.
- 1-Methyl-4-dichlormethyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-p-xylol, 4-Methyl-benzylidenchlorid, p-Xylylidenchlorid $C_8H_8Cl_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHCl_2$ (H 384). Kp₁₀: 98—99° (Pfau, Helv. 9, 665). Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure unter Eiskühlung nicht näher beschriebenes 3-Nitro-4-methyl-benzylidenchlorid; beim Nitrieren in der Wärme erhält man 3.5-Dinitro-4-methyl-benzylidenchlorid.
- ω.ω'-Dichlor-p-xylol, p-Xylylenchlorid C₈H₈Cl₂ = C₆H₄(CH₂Cl)₂ (H 384; E I 186). B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Gemisch aus Benzol und Paraformaldehyd in Gegenwart von gepulvertem Zinkchlorid (Blanc, Bl. [4] 33, 315; C. 1923 I, 1571). Bei der Einw. von α.α'-Dichlor-dimethyläther auf Benzol oder Benzylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid bei 35° (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 519). Blättchen (aus Alkohol). F: 100,5° (St., Sh., Gl.). Kp₂₀: 120° (St., Sh., Gl.). Leicht löslich in kaltem Chloroform, Aceton und heißem Alkohol, schwer in Athylacetat, Benzylchlorid, Äther und Eisessig (St., Sh., Gl.). Wird durch Wasser von 80° leicht hydrolysiert (St., Sh., Gl.).
- 2.3.5-Trichlor-p-xylol C₆H₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen eines Gemisches von 3.5.6-Trichlor-2-amino-p-xylol mit Schwefelsäure, Alkohol und Natriumnitrit-Lösung auf dem Wasserbad (BUREŠ, RUBEŠ, Č. čsl. Lékárn. 8, 262; C. 1929 I, 507). Nadeln. F: 96°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther und Petroläther, unlöslich in Wasser. Sehr leicht mit Wasserdampf flüchtig.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-p-xylol $C_8H_6Cl_4=C_6Cl_4(CH_3)_2$ (H 385; E I 186). B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 3.5.6-Trichlor-2-amino-p-xylol in Salzaäure bei Gegenwart von Kupferbronze bei 0° (Bureš, Rubeš, Č. čsl. Lékárn. 8, 262; C. 1929 I, 507). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 223°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Petroläther, unlöslich in Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 2.5 Dichlor 1.4 bis-dichlormethyl-benzol, 2.5.ω.ω.ω'.ω'- Hexachlor-p-xylol C₈H₄Cl₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch Chlorieren von 2.5-Dichlor-p-xylol bei 120° im Licht bis zur Aufnahme von 4 Atomen Chlor (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). Kp₇₈₆: 313—316° Cl. & Co., D. R. P. 360414). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.5-Dichlor-terephthalaldehyd (C. & Co., D. R. P. 360414). Bei der Kondensation mit o-Kresotinsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natronlauge mit violettblauer Farbe löst und Wolle rotbraun färbt; die Färbung wird beim Nachohromieren blau (C. & Co., D. R. P. 344900; C. 1922 II, 327; Frdl. 13, 342).
- 2.3.5-Trichlor-1.4-bis-dichlormethyl-benzol, 2.3.5. ω . ω . ω' . ω' -Heptachlor-p-xylol C₈H₃Cl₇, s. nebenstehende Formel. B. Beim Chlorieren von 2.3.5-Trichlor-p-xylol bei 120° im Licht bis zur Aufnahme von 4 Atomen Chlor (CASSELLA & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). Kp₇₆₀: 331° Cl. & Co., D. R. P. 360414). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.3.5-Trichlor-terephthalaldehyd (C. & Co., D. R. P. 360414). Bei der Kondensation mit o-Kresotinsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und nachfolgenden

BROM - p - XYLOL

Oxydation mit Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natriumnitrit violettblauer Farbe löst und Wolle rotbraun färbt; die Färbung wird beim Nachchromieren blau (C. & Co., D. R. P. 344900; C. 1922 II, 327; Frdl. 13, 342).

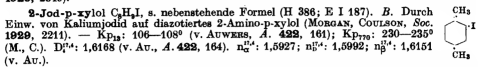
- 2.5-Dichlor-1-dichlormethyl-4-trichlormethyl-benzol, 2.5. ω . ω . ω' . ω' . ω' .Heptachlor-p-xylol $C_8H_2Cl_7$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Chlorieren von 2.5-Dichlor-p-xylol bei 120° im Licht bis zur Aufnahme von 5 Atomen Chlor (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). Kp₇₆₀: 322—324°. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.5-Dichlor-4-formyl-benzoesäure.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-bis-dichlormethyl-benzol, 2.3.5.6. ω . ω . ω '. ω '-Oktachlor-p-xylol $C_8H_2Cl_8$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Chlorieren von 2.3.5.6-Tetrachlor-p-xylol im Licht bei 120° bis zur Aufnahme von 4 Atomen Chlor (Cassella & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378).— Cl. Cl. Cl. F: 168°. Kp: oberhalb 360° (C. & Co., D. R. P. 360414).— Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.3.5.6-Tetrachlor-terephthalaldehyd (C. & Co., D. R. P. 360414). Bei der Kondensation mit o-Kresotinsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit Natriumnitrit entsteht ein Farbstoff, der sich in Natronlauge mit blauer Farbe löst und Wolle rotbraun färbt; die Färbung wird beim Nachchromieren grünstichig blau (C. & Co., D. R. P. 344900; C. 1922 II, 327; Frdl. 13, 342).
- 2.3.5-Trichlor -1 (oder 4) dichlormethyl -4 (oder 1)-trichlormethyl-benzol C₈H₂Cl₈, Formel I oder II. B. Durch Chlorieren von 2.3.5-Trichlor-p-xylol im Licht bei 120° bis zur Aufnahme von 5 Atomen Chlor (CASSELLA & Co., D. R. P. 360414; C. 1923 II, 406; Frdl. 14, 378). F: 120°. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure die entsprechende Trichlor-terephthalaldehydsäure.
- 2-Brom-p-xylol C₈H₆Br, s. nebenstehende Formel (H 385; E I 187). B. Durch Behandlung von diazotiertem 2-Amino-p-xylol mit Kupfer(I)-bromid in rauchender Bromwasserstoffsäure (Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2211). Kp₇₇₀: 205—210^o (M., C.). D₁^{0,5}: 1,3582 (v. Auwers, A. 422, 164). n₁^{0,5}: 1,5468; n₁^{0,5}: 1,5514; n₁^{0,5}: 1,5647; n₁^{0,5}: 1,5759 (v. Au.). Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Chinolin bei 15,2°: Krollpfeiffer, A. 430, 216.
- ω-Brom-p-xylol, p-Xylylbromid, 4-Methyl-benzylbromid C₈H₈Br = CH₃· C₆H₄· CH₄Br (H 385; E I 187). B. Bei der Einw. von α.α'-Dibrom-dimethyläther auf Toluol in Gegenwart von Zinkchlorid-monohydrat (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 520). Beim Sättigen einer Lösung von p-Tolylcarbinol in Benzol mit Bromwasserstoff (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2281). Kp₆: 100° (Shoel, Sl.); Kp₁₅: 109° (St., Short, Gl.). F: 38° (St., Short, Gl.). Geschwindigkeit der Reduktion mit Jodwasserstoff in wäßr. Essigsäure bei 110°: Shoel, Connor, Soc. 1927, 1771. Gibt beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in Acetanhydrid bei 10—12° 2-Nitro-4-methyl-benzylbromid (Ingold, Rothstein, Soc. 1928, 1279). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit verd. Alkohol bei 60°: Shoel, Sl. Liefert beim Kochen mit überschüssigem wasserfreiem Kaliumacetat in Eisessig [4-Methyl-benzyl]-acetat (Szperl, Roczniki Chem. 6 [1926], 736).
- 2.5-Dibrom-p-xylol C₈H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 385; E I 187).

 B. Durch Behandeln von p-Xylol-sulfonsäure-(2) mit überschüssigem Brom in Wasser (Datta, Bhoumir, Am. Soc. 43, 312). Beim Diazotieren von 5-Brom-2-amino-p-xylol in verd. Bromwasserstoffsäure und Verkochen der Diazonium-Br. Lösung mit Kupferpulver und Kaliumbromid (Wheeler, Constable, Am. Soc. 45, 2000). Plättchen (aus verd. Alkohol oder Eisessig). F: 75,5° (Wh., C.).

 Wird durch siedende verdünnte Salpetersäure (1:3) zu 2.5-Dibrom-p-toluylsäure oxydier (Eckert, Seiden, J. pr. [2] 102, 358). Liefert beim Erhitzen mit Anthranilsäure in Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat, Kupferstaub und Kupfer(I)-chlorid im Rohr auf 165—180° 2.5-Bis-[2-carboxy-anilino]-p-xylol, N-[4-Brom-2.5-dimethyl-phenyl]-anthranilsäure und andere Produkte (Leśniański, Czerski, Roczniki Chem. 6, 893; C. 1927 I, 3006).
- $\omega.\omega'$ -Dibrom-p-xylol, p-Xylylenbromid $C_8H_8Br_8=C_6H_4(CH_2Br)_2$ (H 385; E I 187). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-dimethyläther auf Benzol in Gegenwart von Zinkehlorid (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 520). — Blättehen (aus Alkohol). F: 144°. — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Terephthalsäure.

302

2.3.5.6-Tetrabrom - p-xylol $C_8H_6Br_4 = C_6Br_4(CH_8)_2$ (H 386; vgl. E I 187). Die E I 5, 187 unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist vielleicht hauptsächlich 3.4.5.6-Tetrabrom-o-xylol (Crossley, Renouf, Soc. 119, 274). — F: 252° (Birch, Norris, Soc. 1926, 2549).



 ω -Jod-p-xylol, p-Xylyljodid, 4-Methyl-benzyljodid $C_8H_9l = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2I$ (E I 187). B. Durch Einw. von Jodwasserstoff auf ω -Brom-p-xylol in Eisessig bei 25° (Shoesmith, Slater, Soc. 125, 2281). — Krystalle (aus Petroläther). F: 46—47°. — Geschwindigkeit der Hydrolyse mit verd. Alkohol bei 60°: Sh., Sl.

2-Nitro-p-xylol C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel (H 387; E I 187). Beugung von Röntgenstrahlen durch flüssiges 2-Nitro-p-xylol: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender alkoholischer Kali- oder Natronlauge vorwiegend 2.5.2′.5′-Tetramethyl-azoxybenzol (Bamberger, B. 59, 424). Gibt beim Kochen mit Brom in Eisessig ω′-Brom-2-nitro-p-xylol (Ingold, Rothstein, Soc. 1928, 1220). Bei längerem Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 110° entstehen 6-Nitro-p-xylol-sulfonsäure-(2) und 5-Nitro-p-xylol-sulfonsäure-(2) (Скобробе, Versl. Akad. Amsterdam 33, 1006; C. 1925 I, 2486).

ω-Nitro-p-xylol, p-Tolyl-nitromethan oder aci-ω-Nitro-p-xylol, p-Tolyl-iso-nitromethan $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NO_2$ oder $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH : NO \cdot OH$ (H 387). B. Analog o-Tolyl-nitromethan (S. 286) (Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 217). — Beim Aufbewahren mit 1 Mol Benzaldehyd in wenig Alkohol bei Gegenwart von Methylamin entsteht α-Nitro-4-methyl-stilben (M., Mitarb., A. 468, 249).

2-Nitro-1-methyl-4-chlormethyl-benzol, ω'-Chlor-2-nitro-p-xylol, S-Nitro-4-methyl-benzylchlorid C₈H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Neben 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenylmethan bei der Einw. von Chlordimethyläther oder von α.α'-Dichlor-dimethyläther auf 2-Nitro-toluol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 525). Entsteht ferner in geringer Menge aus 2-Nitro-toluol und α.α'-Dichlor-dimethyläther in rauchender Schwefelsäure (10% SO₃-Gehalt) bei 50° (St., Sh., G.). Beim Behandeln von ω-Chlorp-xylol mit rauchender Salpetersäure in Acetanhydrid bei 10—12° (Ingold, Rothstein, Soc. 1928, 1279). — Krystalle (aus Methanol). F: 48° (I., R., Soc. 1928, 1221). Kp₄: ca. 140° (I., R., Soc. 1928, 1279). Mit Wasserdampf flüchtig (St., Sh., G.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Alkohol und Aceton (St., Sh., G.). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Nitroterephthalsäure (St., Sh., G.). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht p-Xylidin (St., Sh., G.). — Der Dampf ätzt die Haut und greift die Schleimhäute an (St., Sh., G.)

2-Nitro-1-methyl-4-brommethyl-benzol, ω' -Brom-2-nitro-p-xylol, 3-Nitro-4-methyl-benzylbromid $C_8H_8O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von ω -Brom-p-xylol mit rauchender Salpetersäure in Acetanhydrid bei 10—12° (Ingold, Rothstein, Soc. 1928, 1279). Durch Kochen von 2-Nitro-p-xylol mit Brom in Eisessig (I., R., Soc. 1928, 1220). — Nadeln (aus Methanol). F: 76° (I., R., Soc. 1928, 1220).

2.3-Dinitro-p-xylol $C_8H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 387; E I 188). Liefert bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid-Lösung 3-Nitro-2-amino-p-xylol (Holleman, Choufoer, Versl. Akad. Amsterdam 33, 313; C. 1924 II, 632).

2.6-Dinitro-p-xylol C₈H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 388; E I 188). Beim Kochen mit Åmmoniumsulfid-Lösung entsteht 6-Nitro-2-amino-p-xylol (Choufoer, *Versl. Akad. Amsterdam* 33, 1002; C. 1925 I, 2486).

2.6 - Dinitro - 1 - methyl - 4 - diohlormethyl - benzol, ω' . ω' - Diohlor-2.6 - dinitro - p - xylol, 3.5 - Dinitro - 4 - methyl - benzylidenchlorid $C_8H_6O_4N_2Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Methyl-benzylidenchlorid und einem Gemisch aus rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Pfau, Helv. 9, 665). — Krystalle (aus Alkohol). F: 88—89°.

CH₃
CH₃
CH₃
CH₃

CH₃

·NO2

·NO2

3-Brom-2.6-dinitro-p-xylol $C_8H_7O_4N_2Br$, s. nebenstehende Formel (E I 188). Liefert beim Kochen mit der gleichen Menge Anilin 3.5-Dinitro-2-anilino-p-xylol (Fries, A. 454, 159). Bei 16-stdg. Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° im Rohr entstand 2.6-Dinitro-p-xylol (F.).

> CH₃ ·N₈

CH₃

2.3.5 - Trinitro - p - xylol C₈H₇O₈N₃, s. nebenstehende Formel (H 389; E I 188). Explosionsdruck: MARQUEYROL, LORIETTE, Bl. [4] 27, 426. — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 50—60° 2.3.6 Trinitrop-toluylsäure (Giua, G. 52 I, 186). Beim Erwärmen mit Benzyliden-äthylamin ozn. Alkohol entsteht 3.5-Dinitro-2-äthylamino-p-xylol (G., Petronio, J. pr. [2] 110, 306).

2-Azido-p-xylol, 2.5-Dimethyl-phenylazid $C_8H_9N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Analog wie 4-Azido-m-xylol (S. 296) (Brun, Dissert. [Zürich 1902], S. 43). Entsteht ferner beim Behandeln von 2.5-Dimethyl-phenylhydrazin mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure unter Kühlung (Bertho, Hölder, J. pr. [2] 119, 183). Gelbes Öl. Kp₁₅: 90° (Be., H.). Mit Wasserdampf flüchtig (Be., H.). Löslich in Ather (Be., H.). — Liefert bei tagelangem Kochen mit einer Lösung von Natrium in Propylalkohol 1-p-Xylyl-4-methyl-1.2.3-triazol, p-Xylidin u

119, 183). Gelbes Ol. Kp₁₅: 90° (BE, H.). Mit Wasserdampi fluchtig (BE, H.). CH₃ Löslich in Äther (BE, H.). — Liefert bei tagelangem Kochen mit einer Lösung von Natrium in Propylalkohol 1-p-Xylyl-4-methyl-1.2.3-triazol, p-Xylidin und wenig p-Xylenol; reagiert ähnlich mit Isoamylalkohol und β-Phenyl-āthylalkohol, aber nicht oder nur äußerst langsam mit Äthyl- und Butylalkohol (BE, H.). Beim Behandeln mit Acetylendicarbonsäure-dimethylester bei 75° entsteht 1-p-Xylyl-1.2.3-triazol-dicarbonsäure-(4.5)-dimethylester (BE, H., J. pr. [2] 119, 194). Liefert beim Erwärmen mit Alkohol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad neben anderen Produkten 4-Amino-p-xylenol sowie dessen Athyläther und p-Xylohydrochinon sowie dessen Monoāthyläther (BR., Dissert., S. 52; Bamberger, A. 443, 201). Ähnlich verläuft die Reaktion mit Methanol und Schwefelsäure (BR.; BA.).

Isopropyliden-cyclopentadien, $\omega.\omega$ -Dimethyl-fulven $C_8H_{10} =$ HC=CH C: C(CH₃)₂ (H 389; EI 188). Beim Behandeln von $\omega.\omega$ -Dimethyl-fulven mit Antimontrichlorid in kaltem Chloroform entsteht eine braune, über Rot in Violett übergehende Färbung, mit Eisenchlorid eine tief dunkelrote Färbung (v. EULER, WILLSTAEDT, Ark. Kemi [B] 10, Nr. 9, S. 4; C. 1929 II, 2052,) Bei der Einw. von Antimontrichlorid in wenig Chloroform ohne Kühlung erfolgt in heftiger Reaktion Verharzung (v. Eu., W.). Liefert mit Natrium in Ather ein rotes, flockiges Produkt, das beim Behandeln mit Kohlendioxyd und Verestern mit Methanol und Salzsäure 2.3-Dimethyl-2.3-bis-[1-carbomethoxy-BERGMANN, A. 463, 60). Beim Behandeln mit Maleinsäureanhydrid in Benzol entsteht ----CH---CO HC--ČH---[3.6-Dimethylvinyliden-4-tetrahydrophthalsäure]-anhydrid $C:C(CH_3)_3$ O(?) (Syst. Nr. 2479) (DIELS, ALDER, B. 62, 2087). [GERISCH]

4. Kohlenwasserstoffe C_0H_{12} .

1. Propylbenzol, 1-Phenyl-propan C₉H₁₂ = C₅H₅·CH₂·C₂H₅ (H 390; E I 189). B. Durch Einw. von Propylbromid und Natrium auf Chlorbenzol oder Brombenzol in Benzol (Stratford), Ann. Off. Combust. liq. 4, 319; C. 1929 II, 1286). Beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Äthylmagnesiumbromid in Petroläther oder Cyclohexan (Bert, C. r. 186, 588). Aus Benzylmagnesiumchlorid beim Behandeln mit p-Toluolsulfonsäure-āthylester in Äther (Gilman, Beaber, Am. Soc. 47, 522, 523). Zur Bildung aus Benzylmagnesiumchlorid und Diäthylsulfat in Äther vgl. a. Gl., HOYLE, Am. Soc. 44, 2623, 2625. Entsteht ferner beim Behandeln von [γ-Chlor-propyl]-benzol mit Natrium in Äther oder Benzol (v. Braun, Deutsch, B. 45 [1912], 2179) oder mit Magnesium in Äther (Bert, C. r. 186, 374) oder von [γ-Brom-propyl]-benzol mit Magnesium in Äther (Rufe, Bürgin, B. 43 [1910], 178; vgl. a. v. Br., B. 44 [1911], 2872; v. Br., D., B. 45 [1912], 2176). Bei der Hydrierung von Zimtalkohol oder Zimtaldehyd in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Aceton bei gewöhnlicher Temperatur (Straus, Grindel, A. 439, 307, 308). Aus Butyl-cinnamyläther bei der Einw. von Natrium in Toluol und absol. Alkohol, zuletzt in der Wärme (Bert,

Anglade, C. r. 189, 645). Bei der Reduktion von Propiophenon mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei ca. 300° (Sabatier, Mailhe, C. r. 158 [1914], 833) oder in Gegenwart von Kupfer bei 350° (Sa., Kubota, C. r. 172, 735). Zur Bildung bei der Reduktion von Chinolin mit Jodwasserstoffsäure vgl. a. Lindner, M. 42, 432.

E: —101,55° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 64; C. 1921 III, 287), —99,2° (TI., HENNAUT-ROLAND, J. Chim. phys. 27 [1930], 404. Kp,760: 158,9° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 117, 119; 49 [1929], 21, 112), 159,55° (korr.) (TI.), 159,45° (TI., He.-Ro.). Abhängigkeit des Siedepunkts vom Druck: TI., He.-Ro. D. 0,8664; D. 0,86629; D. 0,86214; D. 0,86380 (TI., He.-Ro.). Viscosität bei 15°: 0,00917, bei 30°: 0,00746 g/cmsec (TI., He.-Ro.). Oberflächenspannung bei 15°: 29,52, bei 20°: 29,01, bei 30°: 28,02 dyn/cm (TI., He.-Ro.). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181. Verbrennungswärme bei konstantom Volumen: 1244 D. keal/Mol (Sutwitter and Representation Volumen: 1244 D. keal/Mol (Sutwitter and Representation Representati bei konstantem Volumen: 1244,0 kcal/Mol (Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478; bei Konstantem Volumen: 1244,0 kcsi/moi (Swieroslawski, Borrska, Am. Soc. 476, 2476; vgl. Richards, Barry, Am. Soc. 37, 1019). $n_D^{6:1}$: 1,4993; $n_D^{8:2}$: 1,4924 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26); $n_D^{6:1}$: 1,49016; $n_D^{6:1}$: 1,49436; $n_D^{6:1}$: 1,50478 (Ti.; He.-Ro.). Brechungsindices für verschiedene Helium-Linien bei 15°: Tr., He.-Ro. Absorptionsspektrum im Ultrarot: Lecomte, C. r. 178, 1530, 1531. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Propylbenzol: Katz, Z. Phys. 45, 107; C. 1928 I, 154. Über das Dipolmoment von flüssigem Propylbenzol vgl. SMYTH, Am. Soc. 46, 2153.

Löslichkeit in Wasser bei 15°: FÜHNER, B. 57, 514. Leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE CARLI, G. 57, 351). Thermische Analyse des binären Systems mit Bromwasserstoff: MAASS, BOOMER, MORRISON, Thermische Analyse des binären Systems mit Bromwasserstoff: MAASS, BOOMER, MORRISON, Am. Soc. 45, 1435. Bildet azeotrope Gemische mit Isobutylcarbinol (Kp₇₆₀: 130,6°; ca. 17 Gew.-% Propylbenzol), n-Hexylalkohol (Kp₇₆₀: 152,5°; 55 Gew.-% Propylbenzol), Cyclohexanol (Kp₇₆₀: 153,8°; 60 Gew.-% Propylbenzol), Phenol (Kp₇₆₀: 158,0°; ca. 96 Gew.-% Propylbenzol), Buttersäure (Kp₇₆₀: 154,5°; ca. 70 Gew.-% Propylbenzol), Isobuttersäure (Kp₇₆₀: 149,3°; 51 Gew.-% Propylbenzol), Methyllactat (Kp₇₆₀: 140°; ca. 12 Gew.-% Propylbenzol) und Furfurol (Kp₇₆₀: 152,0°; 60 Gew.-% Propylbenzol) (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 54, 58, 117, 119; 48 II [1928], 114; 49 [1929], 21, 112).

Zersetzung durch Sonnenlicht bei Gegenwart von Uransalzen: Alox, Valdiguik, Bl. [4] 37, 1138. Wird durch Sauerstoff bei ca. 78° zu Propiopbenon oxydiert; bei ca. 100° tritt Verharzung ein (Strephwas, Am. Soc. 48, 2921) Liefert bei der Hydrigung bei Gegen.

tritt Verharzung ein (Stephens, Am. Soc. 48, 2921). Liefert bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig Propylcyclohexan (STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324, 328; C. 1929 II, 1286). Beim Einleiten von Acetylen in Propylbenzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° bildet sich wenig 1.1-Bis-[4(?)-propyl-phenyl]-āthan (Syst. Nr. 479) (REILLY, NIEUWLAND, Am. Soc. 50, 2565). Gibt beim Behandeln mit Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid 1-Chlormethyl-4-propyl-benzol (Bert, C. r. 186, 373); dieses bildet sich auch bei der Einw. von Chlordimethyläther in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (Sommeller, C. r. 180, 1350). Liefert beim Erhitzen mit Benzylchlorid in Gegenwart von etwas Zinkstaub auf ca. 150° 4-Propyl-diphenylmethan (Fuson, Am. Soc. 48, 2942).

Propylbenzol geht im Organismus des Kaninchens nach subcutaner Injektion in Hippursäure über (THIERFELDER, KLENK, H. 141, 21). Zum physiologischen Verhalten vgl. H. STAUB in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 43.

[a-Chlor-propyl] - benzol, 1-Chlor-1-phenyl-propan, Äthylphenylchlormethan $C_0H_{11}Cl = C_0H_5 \cdot CHCl \cdot C_2H_5$.

- a) Linksdrehende Form (E I 189). B. Bei der Einw. von Thionylchlorid auf linksdrehendes Athyl-phenyl-carbinol (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 361). — Kpca. 15: 86-90°; $[\alpha]_{11}^{10}$: -50,3° (Ather; c = 13) (L., M., J. biol. Chem. 70, 361). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes [α-Phenyl-propyl]-mercaptan (L., M., J. biol. Chem. 70, 378).
- b) Inaktive Form (H 391; E I 190). B. Aus inakt. Athyl-phenyl-carbinol beim Behandeln mit Chlorwasserstoff bei Zimmertemperatur (Courtor, Priv.-Mitt.), beim Zusammenschmelzen mit 4-Nitro-benzoylchlorid auf dem Wasserbad oder beim Kochen mit 4-Nitrobenzoylchlorid in absol. Ather (Meisenheimer, A. 442, 193). Neben anderen Verbindungen beim Behandeln von [a-Brom-propyl]-benzol mit Magnesium in Ather und tropfenweisen Zugeben der äther. Lösung der Magnesiumverbindung zu einer Lösung von Chlorcyan in absol. Ather (Grignard, Ono, Bl. [4] 39, 1593). — Kp₁₀: 86—87° (C., Priv.-Mitt.); Kp_{cs.1}: 50—52° (M.). — Gibt beim Behandeln mit verd. Chromodwefelsäure bei 68° Athylphenyleiter (C. Pripropy C. 129, 450°). Cosabraidisleit der Hudrelges in wißer. Lösung bei keton (C., Pierron, C. r. 188, 1502). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Lösung bei Zimmertemperatur und bei 68°: C., P.

[β -Chlor-propyl]-benzol, 2-Chlor-1-phenyl-propan, β -Phenyl-isopropylchlorid $C_bH_{11}Cl=C_bH_b\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CH_3$ (H 391). B. In geringer Menge bei der Einw. von Allyl-

alkohol auf Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 20-25° (Huston, Sager, Am. Soc. 48, 1957). — Kp: 205—207°; Kp₁₈: 90,5—92,5°. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Benzoesäure.

 $[\gamma$ -Chlor-propyl]-benzol, 8-Chlor-1-phenyl-propan, γ -Phenyl-propylchlorid [γ-Chlor-propyl]-benzol, 3-Chlor-1-phenyl-propan, γ-Phenyl-propylchlorid $C_8H_1Cl = C_8H_5 \cdot CH_2$ 110—120° (Gray, Soc. 127, 1156; vgl. Kindler, A. 452, 119 Anm. 3). — Kp₃: 85—87° (C., K.); Kp₆: 89—93°; $D_{\rm H}^{\rm s}$: 1,0801; $n_{\rm h}^{\rm s}$: 1,5160 (R., Ma.). — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 50° und 60°: C., K. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumäthylat in absol. Alkohol bei 31,60: KINDLER.

2.1°-Dichlor-1-propyl-benzol, 2-Chlor-1- $[\gamma$ -chlor-propyl]-benzol $C_9H_{10}Cl_2=C_9H_4Cl\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$ 61, 718). — Fast farbloses, mit Wasserdampf flüchtiges Ol. Kpg: 1129. — Reagiert mit Magnesium nach Grignard bei Anwendung von siedendem Dissamyläther als Lösungs-

[a-Brom - propyl] - benzol, 1-Brom - 1-phenyl - propan, Äthylphenylbrommethan

 $C_9H_{11}Br = C_9H_5$ ·CHBr·C₂H₅.
a) Linksdrehende Form. B. Beim Sättigen von rechtsdrehendem Athyl-phenylcarbinol mit Bromwasserstoff bei 0° (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 362). — Kp_{0,04}:

59—63°. [a]₀; —5,7° (Ather; c = 10). — Wird beim Destillieren teilweise racemisiert.
b) Inaktive Form (E I 190). B. Aus inakt. Athyl-phenyl-carbinol und rauchender
Bromwasserstoffsäure (GRIGNARD, ONO, Bl. [4] 39, 1593). — Kp₁₅: 112—114°; D₁°: 1,3098;
n₀°: 1,5517 (G., O.). — Liefert beim Schütteln mit kalter Natriumsulfit Lösung Propenylbenzol und das Natriumsalz der 1-Phenyl-propan-sulfonsäure-(1); in der Hitze entsteht hauptsächlich Propenylbenzol (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1165). Die äther. Lösung der Magnesiumverbindung liefert bei tropfenweisem Zugeben zu einer Lösung von Chlorcyan in absol. Ather [α-Chlor-propyl]-benzol, wenig Athyl-phenyl-acetonitril und etwas 3.4-Diphenyl-hexan (F: 89,5—90,5) (G., O.).

[γ-Brom - propyl] - benzol, 3-Brom -1-phenyl - propan, γ-Phenyl - propylbromid C₀H₁₁Br = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃Br (H 391; E I 190). B. Beim Behandeln von γ-Phenylpropylalkohol mit Phosphorpentabromid in der Kälte (Clutterbuck, Cohen, Soc. 123, 2509). Zur Bildung aus Phenyl-[γ-phenyl-propyl]-äther und Bromwasserstoffsäure in Eisessig vgl. a. Leuchs, Sander, B. 58, 2201 Anm. 5. — Kp₁₆: 111° (Cl., Co.); Kp₁₄: 115° (L., Sa.). — Liefert beim Kochen mit Na₂SO₃-Lösung das Natriumsalz der 1-Phenyl-propan-sulfonsäure-(3) (CL., Co.). Beim Behandeln mit Magnesium in Äther unter Zusatz von Benzaldehyd entsteht je nach den Bedingungen Phenyl-[y-phenyl-propyl]-carbinol oder Phenyl-[y-phenyl-propyl]-keton (Stoermer, Schenck, B. 61, 2320, 2321; vgl. Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 130).

[α . β -Dibrom-propyl] - benzol, 1.2-Dibrom-1-phenyl-propan $C_9H_{10}Br_2=C_6H_5$. CHBr·CHBr·CH₈ (H 392; E I 190). B. Aus Propenylbenzol und Brom in Chloroform (Ramat, Amagar, A. ch. [10] 8, 303; Huston, Sager, Am. Soc. 48, 1957) oder Äther (Späth, Koller, B. 58, 1269). — F: 66° (R., A.; Sp., K.), 66—66,5° (H., S.). — Liefert beim Erhitzen mit absol. Methanol im Rohr auf 100° 2-Brom-1-methoxy-1-phenyl-propan (Sp., K.).

[β . γ -Dibrom-propyl]-bensol, 2.3-Dibrom-1-phenyl-propan $C_0H_{10}Br_2 = C_0H_0 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot$ hauptsächlich [β-Benzyl-vinyl]-acetat (Syst. Nr. 534) (P.).

[α -Chlor- β . γ -dibrom-propyl]-benzol, 1-Chlor-2.3-dibrom-1-phenyl-propan $C_0H_0\text{ClBr}_0=C_0H_0$ -Chlor- α . β -dibrom-propyl]-benzol (H 392) zu identifizieren, da das Ausgangsmaterial sich als Cinnamylchlorid erwies (vgl. Meisenheimer, Schmidt, A. 475, 178).

- [γ -Chlor- β . γ -dibrom-propyl]-benzol, 8-Chlor-2.8-dibrom-1-phenyl-propzn C_2H_3 ClBr₂ = C_2H_5 ·CH₂·CHBr·CHClBr. B. Aus [γ -Chlor-allyl]-benzol und Brom (Berr, C. r. 180, 1504). Hellgelbes Öl von jodoformähnlichem Geruch. Kp₁₂: 160°. $D_i^{v_0}$: 1,727. $D_i^{v_0}$: 1,611.
- 4.1¹.1³-Tribrom-1-propyl-benzol, 4-Brom-1-[α . β -dibrom-propyl]-benzol $C_0H_2Br_3=C_0H_4Br\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3$ (H 392). F: 61—63° (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3415).
- 4.1².1²-Tribrom-1-propyl-bensol, 4-Brom-1-[β.γ-dibrom-propyl]-bensol C₃H₃Br₃ = C₄H₄Br·CH₂·CHBr·CH₃Br. B. Aus 4-Brom-1-allyl-benzol und Brom (Quellet, Bl. [4] 45, 78; C. r. 182, 1284). Kp₁₁: 178—180°. Di^q: 1,950. ni^q: 1,622. Zersetzt sich bei der Destillation unter teilweiser Bromwasserstoff-Abspaltung. Liefert bei der Einw. von Zinkstaub in siedendem Eisessig 4-Brom-1-allyl-benzol.
- [α , β - γ -Tribrom-propyl]-bensol, 1.2.3-Tribrom-1-phenyl-propan $C_9H_9Br_3=C_6H_5$. CHBr-CHBr-CH₂Br (H 392). B. Beim Behandeln von Cinnamylbromid mit Brom in Chloroform im Eis-Kochsalz-Gemisch (Moureu, Gallagher, Bl. [4] 29, 1014). Aus α -Phenylallylalkohol und Brom in Schwefelkohlenstoff unter Eiskühlung (M., G.). F: 127° (Bours, A. ch. [10] 9, 447), 128° (M., G.).
- [β , β , γ -Tribrom-propyl]-bensol, 2.2.3-Tribrom-1-phenyl-propan $C_9H_9Br_3=C_9H_5$ · CH_2 · CBr_2 · CH_2Br . B. In geringer Menge aus [β -Brom-allyl]-benzol und Brom in Chloroform (LESPIEAU, GARREAU, C. r. 171, 112; L., Bl. [4] 29, 532). Kp₁₂: 175—1760 (L., G.; L.).
- 18-Chlor-4.18.18-tribrom-1-propyl-benzol, 4-Brom-1-[y-chlor- β .y-dibrom-propyl-benzol $C_9H_8ClBr_3=C_6H_4Br\cdot CH_8\cdot CHBr\cdot CHClBr.$ B. Aus 4-Brom-1-[y-chlor-allyl]-benzol und Brom (Bert, C. r. 180, 1506). Kp₁₈: 204°. D₁₈:: 1,975. n₂:: 1,626.
- [$\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrabrom-propyl]-benzol, 1.1.2.2-Tetrabrom-1-phenyl-propan $C_0H_0Br_0=C_0H_5\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CH_2$ (H 392). F: 78—79° (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 474).
- 2 Jod 1 propyl benzol $C_9H_{11}I=C_8H_4I\cdot CH_9\cdot C_2H_5$. B. Durch Umsetzung von diazotiertem 2-Amino-1-propyl-benzol mit Kaliumjodid (Meisenheimer, B. 61, 719). Hellbraunes Öl. Kp₃₀: 121°. Umsetzung mit Magnesium in Äther: M.
- [γ -Jod-propyl]-benzol, 3-Jod-1-phenyl-propan, γ -Phenyl-propyljodid $C_9H_{11}I=C_6H_5\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 2-Jod-1-[y-ohlor-propyl]-benzol C₂H₁₀ClI = C₄H₄I·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃Cl. B. Durch Umsetzung von diazotiertem 2-Amino-1-[y-ohlor-propyl]-benzol mit Kaliumjodid auf dem Wasserbad (MEISENHEIMER, B. 61, 719). Farbloses, sich rasch bräunendes Öl. Siedet im Hochvakuum bei 102°. Reagiert mit Magnesium in siedendem Diisoamyläther.
- 2-Chlor-1- $[\gamma$ -jod-propyl]-benzol $C_9H_{10}CII = C_8H_4Cl\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2I$. B. Beim Kochen von 2-Chlor-1- $[\gamma$ -chlor-propyl]-benzol mit 2 Mol Natriumjodid in absol. Alkohol (Meisenheimer, B. 61, 719). Kp₂₀: 142°. Reagiert mit Magnesium in siedendem Diisoamyläther.
- 2.1°- Dijod-1-propyl-benzol, 2-Jod- $[\gamma$ -jod-propyl]-benzol $C_0H_{10}I_2=C_0H_0I_1$ $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot I$. B. Beim Kochen von 2-Jod-1- $[\gamma$ -chlor-propyl]-benzol mit 2 Mol Natriumjodid in absol. Alkohol (Meisenheimer, B. 61, 719). Goldgelbes Öl. Siedet im Hochvakuum bei 132—134°. Reagiert mit Magnesium in siedendem Benzol oder siedendem Diisoamyläther.
- [β-Chlor-β-nitroso-propyl]-benzol, 2-Chlor-2-nitroso-1-phenyl-propan, Methylbenzylchlornitrosomethan C_0H_{10} ONCl = C_0H_5 ·CCl(NO)·CH₃· B. Beim Behandeln von Methyl-benzyl-ketoxim mit Nitrosylchlorid in Äther (RHEINBOLDT, DEWALD, A. 455, 307). Tiefblaues Öl von stechendem Geruch. Kp₄: 65°.
- [β-Chlor-β-nitro-propyl]-benzol, 2-Chlor-2-nitro-1-phenyl-propan, Methyl-benzylchlornitromethan $C_0H_{10}O_0NCl=C_0H_0\cdot CCl(NO_0)\cdot CH_0$. B. Beim Behandeln von [β-Chlor-β-nitroso-propyl]-benzol mit Salpetersäure in Eisessig (Rheinboldt, Dewald, A. 455, 307). Öl. Kp₂: 88°.
- 2. Isopropylbenzol, 2-Phenyl-propan, Cumol C₂H₁₂ = C₂H₅·CH(CH₃)₃ (H 393; E I 191). V. Im Erdöl von Burma (Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 311 T; C. 1925 I, 186). B. Zur Bildung aus Benzol und Isopropylbromid in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. a. Bert, Bl. [4] 37, 1264; Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 320; C. 1929 II, 1286. Entsteht ferner aus Benzol bei der Einw. von Propylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 70° (Berry, Reid), Am. Soc. 49, 3148), beim Behandeln mit Isopropylalkohol oder Propylalkohol in 80%iger Schwefelsäure bei 65° (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 725) oder bei der Einw. von Thymol oder Carvacrol in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff bei ca. 50° (Bell, Henry, Soc. 1928, 2216, 2220, 2221). Bei

307

der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Diisopropylsulfat in Äther (BERT, C. r.

176, 841).
F: —96,9° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 152,50° bis 152,55° (T.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1244,8 kcal/Mol (Swieto-SLAWSKI, BOBINSKA, Am. Soc. 49, 2478; vgl. Richards, Barry, Am. Soc. 37, 1019). nus. 1,4989; n₀. 1,4920 (v. Auwers, Kollies, B. 55, 26). Absorptionsspektrum im Ultrarot: W. W. Cobletz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 153, 161, 238; C. F. Meyer, Bronk, Levin, J. opt. Soc. Am. 15, 259, 264; C. 1928 I, 1747. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Isopropylbenzol: Stewart, Phys. Rev. [2] 33, 892; C. 1929 II, 1258. Dielektr. Konst. zwischen 14,4° (3,023) und 114,2° (2,581): Velasco-Durantez, An. Soc. españ. 25, 295; C. 1927 II, 2649. Über das Dipolmoment von flüssigem Cumol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153. Leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd, schwer in flüssigem Ammoniak mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Magnetische Doppelbrechung der binären Gemische mit Nitrobenzol, Nitrotoluol und Chlornaphthalin: Szivessy, Richartz, Ann. Phys. [4] 86, 413, 416, 418.

Thermische Zersetzung in einer Stahlbombe bei 450°: HERNDON, REID, Am. Soc. 50, 3072. Wird durch Sauerstoff, am besten bei Gegenwart von Wasser, bei 80-100° zu Acetophenon und Ameisensäure oxydiert (STEPHENS, Am. Soc. 48, 2921). Acetophenon entsteht auch beim Behandeln mit Chromtrioxyd in Eisessig und Schwefelsäure (H. MEYER, BERN-HAUER, M. 53/54, 724, 726). Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bildet sich Isopropylcyclohexan (STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 98, 324; C. 1929 II, 1286). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) in Gegenwart von Acetanhydrid und Eisessig zuerst bei Zimmertemperatur, dann bei 45° in ca. 90% Ausbeute ein Gemisch von 14 Tln. 2-Nitro-cumol und 86 Tln. 4-Nitro-cumol, während bei der Nitrierung mit Acetylnitrat unterhalb 30° in 83% Ausbeute ein Gemisch von 22 Tln. 2-Nitro-cumol und 78 Tln. 4-Nitro-cumol entsteht (Vavon, Callier, Bl. [4] 41, 357, 358). Über Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure vgl. a. Bert, Dorier, B. [4] 41, 1171. Beim Einleiten des Dampfes in auf 240° erhitzte konz. Schwefelsäure entsteht 1-Isopropyl-benzol-disulfonsäure-(x.x) (H. Mey., Bern.). Beim Einleiten von Acetylen in Isopropylbenzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° bildet sich wenig 1.1-Bis-[4-isopropylphenyl]-äthan (S. 528) (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Bei der Umsetzung mit Formaldehyd oder Paraformaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid unter Durchleiten von Chlorwasserstoff bildet sich 1-Chlormethyl-4-isopropyl-benzol (Blanc, Bl. [4] 33, 317; C. 1923 I, 1571; Bert, C. r. 186, 373); dieses entsteht auch beim Behandeln mit Chlordimethyläther in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (Sommelet, C. r. 180, 1350). Liefert bei der Einw. von Athoxalylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bei 40—50° 4-Isopropyl-phenylglyoxylsäure-äthylester (Syst. Nr. 1292) (Bert, Bl. [4] 37, 1403).

Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 43.

α-Phenyl-isopropyl-kalium C₈H₅·CK(CH₃)₂ s. Syst. Nr. 2357.

4-Chlor-1-isopropyl-benzol, 4-Chlor-cumol $C_9H_{11}Cl = C_9H_4Cl \cdot CH(CH_3)_2$ (H 395). B. Beim Behandeln von Chlorbenzol mit Isopropylalkohol in 80% iger Schwefelsaure bei 70° (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 741). — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,2) 4-Chlor-benzoesäure.

[α -Chlor-isopropyl]-benzol, 2-Chlor-2-phenyl-propan, α -Phenyl-isopropylchlorid $C_9H_{11}Cl = C_6H_5$ CCl(CH₃) (H 395). B. Zur Bildung aus Dimethylphenylcarbinol und Chlorwasserstoff vgl. a. Ziegler, Mitarb., A. 473, 18; Hoffman, Am. Soc. 51, 2546. -Gibt beim Behandeln mit Natriummalonester in absol. Alkohol + Äther hauptsächlich Isopropenylbenzol (S. 374) neben geringen Mengen einer Verbindung, die beim Kochen mit Kalilauge und nachfolgenden Erhitzen auf 200° β-Phenyl-isovaleriansäure (Syst. Nr. 944) liefert (H.).

4-Brom-1-isopropyl-benzol, **4-Brom-cumol** $C_9H_{11}Br=C_6H_4Br\cdot CH(CH_3)_2$ (H 395). $Kp_{739}\colon 216-217^0;\; Kp_{36}\colon 111^0;\; D_1^{4}\colon 1,289\;;\; n_1^{5}\colon 1,539$ (Bert, Bl. [4] 37, 1265).

 $[\alpha.\beta-Dibrom-isopropyl]-benzol, 1.2-Dibrom-2-phenyl-propan <math>C_9H_{10}Br_2=C_6H_5$ $CBr(CH_2)\cdot CH_2Br$ (H 395). B. Aus Isopropenylbenzol und Brom in Chloroform (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 304).

 $\beta.\beta'$ -Dibrom-isopropyl]-benzol, 1.3-Dibrom-2-phenyl-propan $C_0H_{10}Br_2=C_0H_5$ CH(CH₂Br)₂. B. Beim Sättigen von 1.3-Diacetoxy-2-phenyl-propan mit Bromwasserstoff zuerst bei 0°, dann bei 90° (Mills, Bains, Soc. 127, 2503, 2505). — Flüssigkeit von geraniumähnlichem Geruch. Kp14: 152°.

2-Nitro-1-isopropyl-benzol, 2-Nitro-cumol $C_9H_{11}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben viel 4-Nitro-cumol beim Behandeln von Cumol mit Salpetersäure (D: 1,5) in Gegenwart von Acetanhydrid und Eisessig zuerst bei Zimmertemperatur, dann bei 45° oder mit Acetylnitrat unterhalb 30° (Vavon, Callier, Bl. [4] 41, 357, 358). — Nicht rein erhaltenes blaßgelbes öl. Kp₂: 106—107°. D¹²: 1,101. ni³: 1,5286. — Liefert bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig 2-Amino-cumol.

4-Nitro-1-isopropyl-benzol, 4-Nitro-cumol $C_9H_{11}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2)_3$. B. Bei der Nitrierung von Cumol mit Salpeterschwefelsäure bei ca. 0° (Bert, Dorier, Bl. [4] 41, 1170). S. ferner im Artikel 2-Nitro-cumol. — Nicht rein erhalten. Blaßgelbes Ol. Kp_{11} : 124—125°; D^{12} : 1,096; n_1° : 1,5400 (Vavon, Callier, Bl. [4] 41, 358).

[α-Nitro-isopropyl]-benzol, 2-Nitro-2-phenyl-propan $C_8H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot NO_2$ (H 396). B. Zur Bildung aus Isopropylbenzol und Salpetersäure (D: 1,075) vgl. a. Baker, Ingold, Soc. 1926, 2467. — Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,49) bei —15° und nachfolgenden Oxydation mit heißer verdünnter Salpetersäure 3-Nitro-benzoesäure und 4-Nitro-benzoesäure.

- 3. 1-Methyl-2-āthyl-benzol, 2-Āthyl-toluol C₉H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 396; E I 192). B. Aus 2-[\$\beta\$-Chlor-āthyl]-toluol bei der Umsetzung mit Magnesium in Äther (Bert, C. r. 186, 374). Beim Schütteln einer wäßr. Suspension von 2-Methyl-styrol mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1816). Aus 1-Methyl-2-āthyl-cyclohexen-(1)-on-(6) beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° (Blaise, Montagne, C. r. 181, 123). Beim Erhitzen von Methyl-0-tolyl-keton-semicarbazon mit Natriumāthylat-Lösung im Rohr auf 200—210° (Ei., Sch.). Kp₇₈₃: 163,7—163,9° (Ei., Sch.); Kp₃₀₋₂₁: 62—63° (Bl., M.). D³⁰ (Vakuum): 0,8747 (Ei., Sch.); D^{34,7}: 0,8786 (Bl., M.). n⁵⁵: 1,5105; n⁵⁵: 1,5038 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26); n^{56,7}: 1,5020 (Bl., M.); n⁷⁰x: 1,4981; n⁷⁰H_e: 1,5022; n⁷⁰y: 1,5132; n⁷⁰y: 1,5225 (Ei., Sch.). Liefert beim Leiten durch ein auf 580—620° erhitztes Rohr in Gegenwart von Kohlendioxyd oder einem anderen indifferenten Gas 2-Methyl-styrol (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 330). Beim Kochen mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung entsteht Phthalsäure (Bl., M.).
- 2-[β -Chlor-āthyl]-toluol, β -o-Tolyl-āthylchlorid $C_9H_{11}Cl = CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl$. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor-āthylester] auf o-Tolylmagnesiumbromid (Bert, C. r. 186, 374). Aus β -o-Tolyl-āthylalkohol und Salzsäure (B.). Gibt bei der Umsetzung mit Magnesium in Äther 2-Äthyl-toluol.
- 2-[β -Brom-äthyl]-toluol, β -o-Tolyl-äthylbromid $C_9H_{11}Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Aus β -o-Tolyl-äthylalkohol bei längerem Erwärmen mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 120° (v. Braun, Zobel, B. 56, 2152) oder beim Behandeln mit Phosphorpentabromid in Bonzol anfangs unter Kühlung, dann unter Erwärmen bis auf 50° (Shoesmith, Connor, Soc. 1927, 1770). Süßlich riechendes Öl. Kp₁₀: 99—100° (Sh., C.). Liefert bei der Einw. von 1 Mol Brom bei 125—130° in geringer Menge Homo-o-xylylenbromid (s. u.), neben anderen Produkten (v. B., Z.). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 76°: Sh., C.
- 1¹.2¹-Dibrom-1-methyl-2-äthyl-benzol, 1-Brommethyl-2-[α-brom-äthyl]-benzol, α-Methyl-o-xylylenbromid $C_9H_{10}Br_2=CH_2Br\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH_3$ (E I 192). Liefert beim Behandeln mit Kaliumsulfid in verd. Alkohol 1-Methyl-thiophthalan $C_6H_4\cdot CH_2CH_3$ (Syst. Nr. 2366) (v. Braun, Weissbach, B. 62, 2420). Bei der Einw. von Dikaliumdisulfid in verd. Alkohol entsteht in geringer Menge die Verbindung $C_6H_4\cdot CH_2CH_3\cdot S$ (Syst. Nr. 2672) (v. B., W.).
- 1¹.2²-Dibrom-1-methyl-2-äthyl-benzol, 1-Brommethyl-2-[β-brom-äthyl]-benzol, Homo-o-xylylenbromid $C_9H_{10}Br_2=CH_2Br\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Bei 32-stdg. Erwärmen von β-[2-Athoxymethyl-phenyl]-āthylalkohol mit 4 Tln. rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr im Wasserbad (v. Braun, Zobel, B. 56, 2143, 2149). Beim Erwärmen von Isochroman $C_6H_2\cdot CH_2$ mit rauchender Bromwasserstoffsäure (v. B., Z., B. 56, 2150).

In geringer Menge bei der Einw. von 1 Mol Brom auf β -o-Tolyl-äthylbromid bei 125—130° (v. B., Z., B. 56, 2152). — Nadeln (aus Alkohol). F: 53°. Kp₁₆: 168°. Leicht löslich in Äther, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Alkohol. — Ist bei Lichtabschluß beständig. Liefert beim Erwärmen mit Wasser oder verd. Kaliumcarbonat-Lösung Isochroman. Beim Kochen

mit Kaliumsulfat in wäßrig-alkoholischer Lösung bildet sich Thioisochroman CeH4 CH2·S
(Syst. Nr. 2366). Liefert beim Behandeln mit einer alkoh. Lösung von Dinatriummalon-

ester 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthalin-dicarbonsaure-(2.2)-diathylester (Syst. Nr. 989). Beim

2-und 3-ÄTHYL-TOLUOL

Erwärmen mit Dimethylamin in Benzol auf 100° und Ausschütteln des Reaktionsprodukts mit verd. Bromwasserstoffsäure bildet sich N.N-Dimethyl-tetrahydroisochinoliniumbromid. Gibt beim Behandeln mit Anilin N-Phenyl-tetrahydroisochinolin. — Reizt die Schleimhäute weniger als o-Xylylenbromid.

4. 1-Methyl-3-čithyl-benzol, 3-Āthyl-toluol C₉H₁₂, s. nebenstehende
Formel (H 396; E I 192). B. Aus 3-[α-Brom-āthyl]-toluol bei der Reduktion
mit Natrium in feuchtem Ather (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 41). Bei der
Hydrierung von 3-Methyl-styrol bei Gegenwart von kolloidem Palladium in
Methanol (v. Braun, Karpf, v. Garn, B. 53, 109; vgl. Titley, Soc. 1926, 509, 512). Beim
Erhitzen von Methyl-m-tolyl-keton-semicarbazon mit Natriumāthylat-Lösung im Rohr auf
200—210° (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1816). Beim Leiten von Terpentinöl über feinverteiltes Kupfer bei 600° (Mailhe, Bl. [4] 29, 290). — Kp: 159° (korr.) (v. Au., Ko.), 159,2°
bis 159,8° (Ei., Schulz), 159—160° (M., Bl. [4] 29, 290); Kp₁₄: 50,5—51,5° (v. B., Ka.,
v. G.). D₁^{10,0} (Vakuum): 0,8622 (v. Au., Ko.); D₂[∞] (Vakuum): 0,8615 (Ei., Schulz). n₀¹: 1,5022;
n₁^{10,0}: 1,4928; n₁^{10,0}: 1,4965; n₁^{10,0}: 1,5077; n₁^{10,0}: 1,5165 (Ei., Schulz).
n₂^{10,0}: 1,5073; n₂^{10,0}: 1,5165 (Ei., Schulz).

Liefert beim Einleiten von Chlor bei Gegenwart von Jod 6-Chlor-3-äthyl-toluol, 4.6-Dichlor-3-äthyl-toluol und 2.4.6-Trichlor-3-äthyl-toluol (Mailhe, Bl. [4] 29, 290). Bei der Einw. der berechneten Menge Brom in Gegenwart von etwas Schwefel oder Jod bildet sich 6-Brom-3-äthyl-toluol, beim Behandeln mit überschüssigem Brom in Gegenwart von Jod entsteht 4.6-Dibrom-3-äthyl-toluol (M., Bl. [4] 29, 293). Gibt beim Behandeln mit einem Gemisch aus 5 Vol. Salpetersäure (D: 1,48) und 1 Vol. Eisessig in der Kälte 6-Nitro-3-äthyl-toluol (M., C. r. 173, 161; Bl. [4] 29, 713). Beim Kochen mit verd. Salpetersäure erhält man Isophthalsäure (M., Bl. [4] 29, 290; v. Braun, Karpf, v. Garn, B. 53, 109). Bei langsamer Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure und weiterer Nitrierung des Reaktionsprodukts mit einem Gemisch aus Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad erhält man 2.4.6-Trinitro-3-äthyl-toluol; bei rascherer Einw. von Salpeterschwefelsäure bildet sich neben anderen Produkten x.x-Dinitro-isophthalsäure (F: 215°) (M., C. r. 173, 161; Bl. [4] 29, 290, 714; vgl. Ruggli, Schmid, Helv. 18 [1935], 249). Liefert beim Erhitzen mit Acetyl-chlorid bei Gegenwart von wasserfreiem Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 2-Methyl-4-äthyl-acetophenon; reagiert analog mit anderen aliphatischen Säurechloriden sowie mit Benzoylchlorid (M., Bl. [4] 35, 365).

6-Chlor-3-äthyl-toluol C₉H₁₁Cl, Formel I. B. Neben 4.6-Dichlor-3-äthyl-toluol und 2.4.6-Trichlor-3-äthyl-toluol beim Einleiten von Chlor in 3-Äthyl-toluol in Gegenwart von Jod (Маіlне, Bl. [4] 29, 290, 291, 292). — Kp: 200—202°. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure 4-Chlor-3-methyl-benzoesäure.

4.6-Dichlor-8-äthyl-toluol $C_9H_{10}Cl_2$, Formel II. B. s. im vorhergehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 126° (Mailhe, Bl. [4] 29, 291).

2.4.6-Trichlor-3-äthyl-toluol $C_0H_0Cl_3$, Formel III. B. s. im Artikel 6-Chlor-3-äthyl-toluol. — Nadeln (aus Alkohol). F: 205 6 (Mailhe, Bl. [4] 29, 292).

2.4.5.6-Tetrachlor-3-äthyl-toluol $C_9H_8Cl_4=CH_3\cdot C_6Cl_4\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von 2.4.6-Trichlor-3-äthyl-toluol in Tetrachlorkohlenstoff bei Gegenwart von Jod (Mailhe, Bl. [4] 29, 292). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158°.

6-Brom-8-äthyl-toluol C₉H₁₁Br, Formel IV. B. Bei der Einw. der berechneten Menge Brom auf 3-Äthyl-toluol in Gegenwart von etwas Schwefel oder Jod (Мапле, Bl. [4] 29, 293). — Kp: 220—221°. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure 4-Brom-3-methyl-benzoesäure.

3-[α -Brom-äthyl]-toluol, α -m-Tolyl-äthylbromid $C_0H_{11}Br = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CHBr \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Methyl-m-tolyl-carbinol mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 44). — Öl. Kp₁₂: 101° (korr.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther 3-Äthyl-toluol und 2.3-Di-m-tolyl-butan(?).

3-[β -Brom-äthyl]-toluol, β -m-Tolyl-äthylbromid $C_9H_{11}Br=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CH_3Br$. B. Beim Behandeln von β -m-Tolyl-äthylalkohol mit Phosphorpentabromid in Benzol anfangs unter Kühlung, dann unter Erwärmen bis auf 50° (Shoesmith, Connor,

Soc. 1927, 1770). — Süßlich riechendes Öl. Kp₁₁: 101—103°. — Geschwindigkeit der Hydrolyse mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 76°: Sh., C. CH₃

- 4.6-Dibrom-3-äthyl-toluol C₅H₁₀Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Br. Behandeln von 3-Äthyl-toluol mit überschüssigem Brom in Gegenwart von Jod (Mailhe, Bl. [4] 29, 293). Nadeln (aus Alkohol). F: 210⁶.
- 3- $[\alpha.\beta$ -Dibrom-äthyl]-toluol, 3-Methyl-styroldibromid $C_9H_{10}Br_8 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_B \cdot CH_8Br$ (H 396). B. Bei der Einw. von Brom auf 3-Methyl-styrol in Chloroform oder Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (v. Braun, Karpf, v. Garn, B. 53, 108; Titley, Soc. 1926, 509, 512, 518). Prismen (aus Alkohol). F: 47° (T.), 48° (v. B., K., v. G.).
- 6-Nitro-3-äthyl-toluol C₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Äthyl-toluol mit einem Gemisch aus 5 Vol. Salpetersäure O₂N. (D: 1,48) und 1 Vol. Eisessig in der Kälte (Mailhe, C. r. 173, 161; Bl. [4] 29, 713). Kp: 245° (Zers.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4-Nitro-isophthalsäure, mit heißer verdünnter Salpetersäure 4-Nitro-3-methyl-benzoesaure.
- 2.4.6-Trinitro-3-äthyl-toluol C₂H₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 3-Äthyl-toluol durch langsame Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit einem Gemisch aus Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (Mailhe, Bl. [4] 29, 714; C. r. 173, 161).

 Blättchen (aus Alkohol). F: 90°.
- 5. 1-Methyl-4-äthyl-benzol, 4-Äthyl-toluol C₉H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 397; E I 193). V. Im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2547, 2550). B. Neben anderen Verbindungen bei der pyrogenen Zersetzung von Rohkautschuk in Gegenwart von Magnesium unter Atmosphärendruck bei ca. 700° (Midgley, Henne, Am. Soc. 51, 1216, 1221). Aus p-Tolylmagnesium-bromid beim Behandeln mit Diäthylsulfat in Äther (Gilman, Hoyle, Am. Soc. 44, 2623, 2625) oder mit p-Toluolsulfonsäure-äthylester in Äther (G., Beaber, Am. Soc. 47, 522). Aus 1-Chlormethyl-4-äthyl-benzol oder aus 4-[β-Chlor-äthyl]-toluol bei der Umsetzung mit Magnesium in Äther (Bert, C. r. 186, 374). Durch Reduktion von 4-[α-Brom-äthyl]-toluol mit Natrium in feuchtem Äther (v. Auwers, Kollies, B. 55, 42). Zur Bildung aus 4-Methyl-styrol und Natrium in absol. Alkohol vgl. a. Eisenlohe, Schulz, B. 57, 1817. Entsteht ferner beim Erhitzen von Methyl-p-tolyl-keton-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 200—210° (EI., Sch., B. 57, 1816). Kp: 161° (v. Au., Ko.; Kroll-pfeiffer, A. 430, 214); Kp₇₅₀; 159—160° (EI., Sch.). Di^{4,6}; 0,8667 (Kr.); Di^{6,6} (Vakuum): 0,8650 (v. Au., Ko.); Di⁶° (Vakuum): 0,8588 (EI., Sch.). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181. ng^{5,2}; 1,5009; ng^{6,2}; 1,4937; ng^{6,2}; 1,4977; ng^{6,2}; 1,5090; ng^{6,3}; 1,5183; ng^{6,2}; 1,4942; ng^{6,4}; 1,4929 (v. Au., Ko.); ng^{6,2}; 1,4951; ng^{6,4}; 1,4990; ng^{6,5}; 1,5102; ng^{6,5}; 1,5195 (Kr.); ng^{6,6}; 1,4895; ng^{6,6}; 1,4939; ng^{6,5}; 1,5043; ng^{6,5}; 1,5137 (EI., Sch.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr. Liefert beim Durchleiten durch ein auf 640—650° erhitztes Rohr in Gegenwart von Kohlendioxyd oder einem anderen indifferenten Gas 4-Methyl-styrol (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 330).]
- 1-Chlormethyl-4-äthyl-benzol, ω-Chlor-4-äthyl-toluol, 4-Äthyl-benzylchlorid C₈H₁₁Cl = CH₂Cl·C₆H₄·C₂H₅. B. Aus Äthylbenzol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid (Blanc, Bl. [4] 33, 317; C. 1923 I, 1571; Bert, C. r. 186, 373) oder beim Behandeln mit Chlordimethyläther in Gegenwart von Zink(IV)-chlorid (Sommelet, C. r. 180, 1350). Beim Erhitzen von 4-Äthyl-benzylalkohol mit konz. Salzsäure (v. Braun, Engel, A. 436, 305). Kp₁₁: 81—82° (v. Br., E.); Kp₁₈: 95—96° (Bl.). Liefert beim Kochen mit Bleinitrat und nachfolgenden Behandeln mit alkal. Silbernitrat-Lösung 4-Äthyl-benzoesäure (Bl.). Bei der Umsetzung mit Magnesium in Äther bildet sich 4-Äthyl-toluol (Bert). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumäthylat: v. Br., A. 436, 320.
- 4-[β -Chlor-äthyl]-toluol, β -p-Tolyl-äthylchlorid $C_0H_{11}Cl = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl$. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor-äthylester] auf p-Tolylmagnesiumbromid (Bert, C. r. 186, 374). Aus β -p-Tolyl-äthylalkohol und Salzsäure (B.). Liefert bei der Umsetzung mit Magnesium in Ather 4-Athyl-toluol.
- 1-Methyl-4- $[\beta.\beta.\beta$ -trichlor-äthyl]-bensol, 4- $[\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-äthyl]-toluol C₈H₈Cl₃ = CH₃·C₆H₄·CH₃·CCl₃ (H 398). B. Aus 1-Methyl-1-trichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) bei der spontanen Zersetzung oder beim Erwärmen in Eisessig (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2170). Beim Erwärmen einer Lösung von 1.4-Dimethyl-1-trichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) in Eisessig (v. Au., J., B. 55, 2170, 2181). Kp₃₀: 137—138°.

- 1-Methyl-4-[α -brom-äthyl]-benzol, 4-[α -Brom-äthyl]-toluol $C_0H_{11}Br=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CHBr\cdot CH_2$ (H 398). B. Beim Behandeln von Methyl-p-tolyl-carbinol mit Phosphortribromid unter Kühlung mit Kältemischung (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 42). Öl. Kp₁₂: 105—106° (korr.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Ather 4-Athyl-toluol.
- 4-[β-Brom-āthyl]-toluol, β-p-Tolyl-āthylbromid C₀H₁₁Br = CH₃·C₆H₄·CH₂·CH₂Br. B. Aus β-p-Tolyl-āthylalkohol beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 120° (v. Braun, Wirz, B. 60, 106) oder mit 33 %igem Bromwasserstoff-Eisessig auf 100° (Ruzzoka, Ehmann, Helv. 15, 148) oder beim Behandeln mit Phosphorpentabromid in Benzol anfangs unter Kühlung, dann unter Erwärmen bis auf 50° (Shossmith, Connor, Soc. 1927, 1770).

 Süßlich riechendes Öl. Kp₁₄: 116° (R., E.); Kp₁₁: 103,5—105° (Sh., C.). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 76°: Sh., C.
- 4-[α . β -Dibrom-äthyl]-toluol, 4-Methyl-styroldibromid $C_9H_{10}Br_9=CH_3\cdot C_9H_4\cdot CHBr\cdot CH_4Br$ (H 398). B. Bei der Einw. von Brom auf 4-Methyl-styrol in Schwefelkohlenstoff (Triley, Soc. 1926, 519). F: 46°.
- 1-Methyl-4- $[\beta, \beta, \beta$ -trichlor- α . α -dibrom- \ddot{a} thyl]-benzol, 4- $[\beta, \beta, \beta$ -Trichlor- α . α -dibrom- \ddot{a} thyl-toluol $C_9H_7Cl_9Br_8=CH_8\cdot C_0H_4\cdot CBr_8\cdot CCl_9$. Diese Konstitution wird der H 399 als 3.5-Dibrom-1-methyl-1-trichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5)(?) beschriebenen Verbindung zuerteilt (vgl. v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2178).—B. Aus 4-Brom-1-methyl-1-trichlormethyl-1-tribrommethyl-cyclohexadien-(2.5) (S. 82) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (v. Au., J., B. 55, 2178, 2191).— Nadeln (aus Methanol). F: 90—91°.— Ist gegen Permanganat beständig. Verhalten gegen siedende alkoholische Kalilauge: v. Au., J., J.
- 2.3.5.6-Tetrabrom-1-methyl-4-äthyl-benzol, 2.3.5.6-Tetrabrom-4-äthyl-toluol $C_9H_8Br_4=CH_3\cdot C_8Br_4\cdot C_2H_5$ (H 399). B. Bei der Einw. von Brom auf 4-Äthyl-tôluol im Dunkeln bei Gegenwart von Jod (BIRCH, NORRIS, Soc. 1926, 2549 Anm., 2550). Nadeln (aus Alkohol). F: 111°. [MATERNE]
- 6. 1.1-Dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) $C_9H_{12} = CH_2:C<\frac{CH:CH}{CH:CH}>C(CH_2)_2$ (E I 194). $Kp_{15}: 38-40^{\circ}$ (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 249). $D_i^{is.s}: 0,8360; n_{\alpha}^{is.s}: 1,4980; n_{\beta}^{is.s}: 1,5030; n_{\beta}^{is.s}: 1,5174; n_{\gamma}^{is.s}: 1,5301. Lagert sich beim Behandeln mit wenig konz. Salzsäure in Eisessig in Pseudocumol um.$
- 1 Methyl 1 trichlormethyl 4 methylen cyclohexadien (2.5) $C_0H_9Cl_3 = CH_2:C < \frac{CH:CH}{CH:CH} > C(CH_2) \cdot CCl_3$. B. Beim Erwärmen von mit Petroläther verriebenem 1.4 Dimethyl 1 trichlormethyl cyclohexadien (2.5) ol (4) auf 35° im Wasserstoffstrom (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2180). Unbeständiges, hellgelbes Öl. $D_i^{u,s}: 1,2022.$ $n_{\alpha}^{u,s}: 1,5517;$ $n_{\beta}^{u,s}: 1,5671;$ $n_{\beta}^{u,s}: 1,5699;$ $n_{\beta}^{u,s}: 1,5569$. Wandelt sich an der Luft bei wenig erhöhter Temperatur spontan unter Aufsieden in 1-Methyl-4-[$\beta.\beta.\beta$ -trichlor-äthyl]-benzol um. Wird durch Permanganat schon in der Kälte sofort zerstört.
- 3.5 Dibrom 1 methyl 1 trichlormethyl 4 methylen cyclohexadien (2.5) $C_0H_7Cl_2Br_2 = CH_2:C < \frac{CBr:CH}{CBr:CH} > C(CH_2)\cdot CCl_3$. Die H 399 unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist als 1-Methyl-4- $[\beta,\beta,\beta$ -trichlor- α,α -dibrom- α -thyl]-benzol (s. o.) zu formulieren (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2178). B. 3.5-Dibrom-1-methyl-1-trichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) entsteht beim Erwärmen von 3.5-Dibrom-1.4-dimethyl-1-trichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) mit konz. Ameisensäure auf 80° (v. Au., J., B. 55, 2190). Krystalle (aus Tetrachlorkohlenstoff + Petroläther). Erweicht bei 83°, schmilzt bei 90° zu einer trüben Flüssigkeit und lagert sich bei 100° unter Aufschäumen in 1-Methyl-4- $[\beta,\beta$ -trichlor- α,α -dibrom-äthyl]-benzol um. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, etwas schwerer in Petroläther und Tetrachlorkohlenstoff.
- 7. 1.2.3-Trimethyl-benzol, Hemellitol C₂H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 309; E I 194). V. Im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2551). Im Steinkohlen-Urteer (Weissgeber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2271; Kruber, B. 57, 1012). Kp₇₈₀: 175—176° (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18 [1925], 552); Kp: 174,7—175,5° (v. Auwers, Wieners, B. 58, 2816). D³⁰; 0,8844 (Kr.); D³⁰; 0,8913 (v. Au., W.). n³⁰_{He}: 1,5121 (El.); n³²_X: 1,5072; n³²_{He}: 1,5117; n³²_B: 1,5229; n³²_Y: 1,5327 (v. Au., W.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 1.2.3-Trimethyl-benzol: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332, 334; K., Selman, Z. Phys. 46, 398; C. 1928 I, 1743. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr höhersiedendes, in Gegenwart von Nickel bei 180—190° niedrigersiedendes 1.2.3-Trimethyl-cyclohexan (El.).

4.5.6-Tribrom -1.2.3-trimethyl-benzol, 4.5.6-Tribrom-hemellitol $C_9H_9Br_8 = C_8Br_8(CH_9)_8$ (H 400; E I 195). Nadeln (aus Benzol). F: 245° (Birch, Norris, Soc. 1926, 2551; vgl. Kruber, B. 57, 1013). Löslich in heißem Benzol, fast unlöslich in Petroläther und kaltem Alkohol (B., N.).

8. 1.2.4-Trimethyl-benzol. Pseudocumol C₂H₁₃, s. nebenstehende Formel (H 400; E I 195). V. Im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2550). In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 938; C. 1924 I, 2847). Im Holzgeistöl (Pringereim, Schreiber, Cellulosech. 8, 46; C. 1927 II, 1224). Im Steinkohlen-Urteer (Weissgerber, Brenstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2271; Kruber, B. 57, 1012). In schwedischem Generatorschieferöl (Hellsing, Troedsson, Ark. Kemi 9, Nr. 22, 6; C. 1926 I, 2064). — B. Beim Einleiten von Acetylen in Toluol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 337). Bei der Einw. von wenig konz. Salzsäure auf 1.1-Dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) in Eisessig (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 249). Bei der Reduktion von 2.4-Dimethyl-1-chlormethyl-benzol mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 522). Beim Behandeln von 2.4-Dimethyl-1-chlormethyl-benzol oder von 1.4-Dimethyl-2-chlormethyl-benzol mit Magnesium in Gegenwart von Äther und Zersetzen der Reaktionsprodukte mit Wasser (Bert, C. r. 186, 373). Durch Diazotieren von Pseudocumidin und Reduktion mit Zinn in alkal. Lösung (Skita, Schneck, B. 55, 149). Beim Behandeln von 2.4.5-Trimethyl-phenyl-hydrazin mit Kupfersulfat in siedendem Wasser (Haller, B. 18 [1885], 92; Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2553).

E: —61,0°¹) (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287). Kp₇₈₀: 168,2° (Lecats Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 18), 170,2° (T.); Kp₇₈₀: 169,0—169,5° (Eisenlohr, Fortsch. Ch., Phys. 18 [1925], 553). D₄°°: 0,8762 (Ei.; vgl. a. Kruber, B. 57, 1012). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1238,2 kcal/Mol (Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478; vgl. Richards, Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019). n₅°°: 1,5111; n₅°°: 1,5053 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26); n_{He}^{**}: 1,5048 (Ei.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Pseudocumol: Katz, Kautschuk 1927, 218; C. 1927 II, 1206; K., Selman, Z. Phys. 46, 398; 1928 I, 1743. Über das Dipolmoment von flüssigem Pseudocumol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153. Magnetische Doppelbrechung zwischen 5° und 54,5°: Szivessy. Ann. Phys. [4] 68, 151. — Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit orangegelber Farbe, schwer löslich in flüssigem Ammoniak mit gelber Farbe (DE Carli, G. 57, 351). Thermische Analyse des Systems mit Schwefeldioxyd s. S. 313.

Pseudocumol enthaltende binare Azeotrope.

Komponente	Kp760 0	Pseudocumol in Gew%	Komponente	K _{P760}	Pseudocumol in Gew%
α-Dichlorhydrin 1) n-Hexylalkohol 1) Cyclohexanol 3) Phenol 2)	ca. 164,4 156,3 158 166.0	63 32 ca. 40 75	Isovaleriansäure 1). Diäthyloxalat 1). Milchsäureäthylester 1).	165,7 167,95	77 ca. 94 ca. 27

1) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 18. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 112. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 114.

Bei der Zersetzung im elektrischen Lichtbogen entstehen Acetylen, wenig Methan, geringe Mengen Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n} und viel Wasserstoff (Contardi, Atti Congr. naz. Chim. ind. 1924, 359, 369; C. 1925 I, 2346). Bei der Belichtung einer Lösung von Chlorpikrin in Pseudocumol entsteht neben anderen Produkten Phthalsäure (Piutti, Badolato, R. A. L. [5] 33 I, 478). Einw. von Sauerstoff im Licht: Nash, Howes, Nature 123, 527; C. 1929 I, 2606. Über Produkte, die bei der Hydrierung von Pseudocumol entstehen, s. S. 24. Liefert mit überschüssiger Fluorsulfonsäure bei 22—25° Pseudocumol-sulfonsäure-(5)-fluorid (Steinkopf, J. pr. [2] 117, 44). Gibt bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid 1.2.4-Trimethyl-5-chlormethyl-benzol (Bert, C. r. 186, 373, 374).

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] fanden MAIR, SCHICKTANZ (Bur. Stand. Res. 11 [1933], 672) E: —44,09° (vgl. a. SMITH, LUND, Am. Soc. 52 [1930], 4149).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 44. Giftwirkung auf Insektenlarven (Agriotes): TATTERSFIELD, ROBERTS, Ber. Physiol. 4, 320; C. 1921 I, 232.

 $C_0H_{18}+SO_2$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: -60° (de Carli, R. A. L. [6] 4, 465). Bildet Eutektika mit Pseudocumol (F: -71°) und mit Schwefeldioxyd (F: -82°).

- 5-Fluor 1.2.4-trimethyl benzol, 5-Fluor pseudocumol $C_0H_{11}F$, s. nebenstehende Formel (H 402). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1204,6 kcal/Mol (Swietoslawski, Bobinska, J. Chim. phys. 24, 547; vgl. Swarts, R. 27 [1908], 122; Bl. Acad. Belgique 1907, 946; C. 1908 I, CH₃ CH₃
- 2.4-Dimethyl-1-chlormethyl-benzol, 1¹-Chlor-pseudocumol, 2.4-Dimethyl-benzylchlorid C₀H₁₁Cl, s. nebenstehende Formel (E I 195). B. Aus m-Xylol bei der Behandlung mit 33%iger Formaldehyd-Lösung in Gegenwart von Zinkchlorid unter gleichzeitigem Durchleiten von Chlorwasserstoff, neben wenig 1.5-Dimethyl-2.4-bis-chlormethyl-benzol (Blanc, Bl. [4] 33, 316; C. 1923 I, 571) oder bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid (Bert, C. r. 186, 373). Durch Behandlung von Rohxylol mit Chlordimethyläther oder Dichlordimethyläther in Gegenwart von Zinkchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 522). Riecht ähnlich wie Benzylchlorid. Kp: 215° bis 216°; Kp₁₅: 105° (St., Sh., G.); Kp₁₅: 115° (Bl.). Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor Pseudocumol (St., Sh., G.).
- 1.4-Dimethyl-2-chlormethyl-benzol, 2^1 -Chlor-pseudocumol, 2.5-Dimethyl-benzylchlorid $C_0H_{11}Cl$, Formel I (E I 195). B. Aus p-Xylol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid (Bert, C. r. 186, 373).
- **4-Methyl-1.2-bis-chlormethyl-benzol** oder **1-Methyl-2.4-bis-chlormethyl-benzol** $C_9H_{10}Cl_2$, Formel II oder III. B. Bei Einw. von Chlordimethyläther auf Toluol in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (SOMMELET, C. r. 180, 1349). F: 43,5°.

- 3.5.6 Tribrom 1.2.4 trimethyl-benzol, 3.5.6 Tribrom pseudocumol C₉H₉Br₃, Formel IV (H 403; E I 196). B. Entsteht bei der Bromierung von 1.2.4-Trimethyl-cyclohexan in Gegenwart von Aluminiumbromid (Skowronski, Metan 2, 90, 110; C. 1919 IV, 585; 1920 II, 655). Zur Bildung aus Pseudocumol und Brom vgl. Birch, Norris, Soc. 1926, 2551. F: 231—232° (korr.) (Sk.), 232° (B., N.).
- 5-Jod-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Jod-pseudocumol $C_9H_{11}I$, Formel V (H 404; E I 196). Zur Bildung aus diazotiertem 5-Amino-pseudocumol nach Kürzel (B. 22, 1586) vgl. Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2553. Kp₁₃: 125—127°; D₄, 5: 1,5113; $n_{\alpha}^{s_3}$: 1,5757; $n_{\alpha}^{s_3}$: 1,5813; $n_{\alpha}^{s_3}$: 1,5967 (v. Auwers, A. 422, 164).
- 3-Nitro-1.2.4-trimethyl-benzol, 3-Nitro-pseudocumol C₉H₁₁O₂N, Formel VI (H 404; E I 197). B. Durch Diazotieren von 3-Nitro-5-amino-pseudocumol oder von 3-Nitro-6-amino-pseudocumol und Kochen der Diazoverbindungen mit Alkohol (HUENDER, R. 34 [1915], 10, 19).

- **5-Nitro-1.2.4-trimethyl-benzol**, **5-Nitro-pseudocumol** $C_0H_{11}O_2N$, Formel VII (H 404; E I 197). B. Bei der Einw. von Peressigsäure auf Acetpseudocumidid (BIGIAVI, R. A. L. [6] 5, 587).
- 3.5.6-Trinitro 1.2.4-trimethyl-benzol, 3.5.6-Trinitro pseudocumol $C_0H_9O_6N_3$, Formel VIII (H 405; E I 198). B. Entsteht in geringer Menge bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf Pseudocumol-sulfonsäure-(5) in Schwefelsäure (D: 1,84) bei 10—40°, neben 3.6-Dinitro-pseudocumolsulfonsäure-(5) (Gibson, Soc. 117, 954).
- 9. 1.3.5-Trimethyl-benzol, Mesitylen C₀H₁₂, s. nebenstehende CH₃ Formel (H 406; E I 199). V. Im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2550). In neuseeländischem Erdöl (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1928, 938; C. 1924 I, 2847). B. Beim Einleiten von CH₃.

Acetylen in Toluol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Cook, CHAMBERS, Am. Soc. 48, 337). In geringer Menge beim Überleiten von Aceton-Dampf über

Auminiumoxyd bei höherer Temperatur (Böeseken, R. 40, 569). Beim Erhitzen von Aceton-Dampi uber Aluminiumoxyd bei höherer Temperatur (Böeseken, R. 40, 569). Beim Erhitzen von Aceton in Gegenwart von Aluminiumoxyd auf 350—530° unter Druck, neben anderen Produkten (IPATJEW, PETROW, B. 60, 1960, 1962; Ж. 59, 913; vgl. a. IP., Pe., B. 59, 2035; 2036; 60, 755; Ж. 58, 1030; 59, 431). Durch Überleiten der Dämpfe von 1.3.5-Trimethyl-cyclohexan (Kp: 138—140°) über Palladiumschwarz bei ca. 300° (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 357; C. 1929 II, 1287).

E: -52,7° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287). Kp: 164,5° bis 166° (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972); Kp₇₆₉: 165° (Eisenlohr, Fortsch. Ch.. Phys. 18, 555), 164,6-165,5° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745); Kp₇₈₀: 164,6° (TI.; LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 292). Dr. 0,8642 (El.). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181; Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2117. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1241,1 kcal/Mol (Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478; vgl. Richards, Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019). n_b-1: 1,5060; n_b-1: 1,4998 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26); n_{He}: 1,4996 (El.); n_B^{4,8}: 1,5116 (Vorllmy, Ph. Ch. 127, 347). Brechungsindices zwischen 450 mu (1,5178) und 310 mu (1,5792) bei 14,60: V. Absorptionsspektrum im Ultrarot zwischen 3,1 und 3,9 μ : Bonino, G. 54, 481; zwischen 0,9 und 2,0 μ : Ellis, Phys.~Rev. 23, 54, 55, 57; C. 1924 I, 1635; zwischen 1,19 und 3,33 μ : Marton, Ph.~Ch.Phys. Rev. 23, 54, 55, 57; C. 1924 I, 1635; zwischen 1,19 und 3,33 μ: MARTON, Ph. Ch. 117, 107; zwischen 1,1 und 1,2 μ: Barnes, Fulweiler, Am. Soc. 51, 1751; zwischen 1 und 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of infra-red spectra [Washington 1905], S. 153, 159, 163, 164, 233, 234, 237. Zur Lichtabsorption im Ultrarot vgl. a. B., F., Am. Soc. 49, 2035; Gapon, Z. Physik 44, 601; C. 1927 II, 1789. Absorption von Röntgenstrahlen zwischen 0,2 Å und 0,98 Å: Olson, Dershem, Storch, Phys. Rev. [2] 21, 32, 33; C. 1923 III, 350. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 975; C. 1925 II, 890. Kathoden-Luminescenzspektrum: Marsh, Soc. 1927, 1927 Elleggespektrum: Marsh, Soc. 1927, 1928 Elleggespektrum: Marsh, Soc. 1928 Elleggespektrum: Marsh, 127. Fluorescenzspektrum des dampfförmigen Mesitylens bei 12—15 mm Druck und ca. 100°: MARSH, Soc. 123, 3320; 3322. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Mesitylen: KATZ, Z. ang. Ch. 41, 332; K., SELMAN, Z. Phys. 46, 398; C. 1928 I, 1743; SOGANI, Indian J. Phys. 1, 373, 374, 391; C. 1927 II, 2149; HEWLETT, Phys. Rev. [2] 20, 703; C. 1924 I, 8. Einfluß der Temperatur auf die Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Mesitylen: VAIDYANATHAN, der Temperatur auf die Beugung von Kontgenstranien an Hussigem Mesitylen: VAIDYANATHAN, Indian J. Phys. 3, 394; C. 1929 I, 2950. Ramanspektrum: Raman, Socani, Nature 120, 514; C. 1928 I, 471. Dipolmoment μ×10¹⁸: 0,1 (verd. Lösung; Benzol) (WILLIAMS, Am. Soc. 50, 2351; Phys. Z. 29 [1928], 684). Über das Dipolmoment von flüssigem Mesitylen vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153. — 100 g Wasser von 20° lösen weniger als 0,0003 g (Horiba, Trans. Faraday Soc. 15, 184; C. 1920 III, 808). Leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit orangegelber Farbe, schwer in flüssigem Ammoniak (DE Carli, G. 57, 351). Kryoskopisches Verhalten in Palmitinsäure und Benzol: Stratton, Partington, Phil. Mag. (S. 1928 I. 1466. Thermische Analyse des Systems mit Schwefeldioxyd [6] 48, 1087, 1088; C. 1925 I, 1166. Thermische Analyse des Systems mit Schwefeldioxyd s. u. bei additionellen Verbindungen. Über azeotrope Gemische s. die nachfolgende Tabelle. Absorption der Dämpfe durch Tierkohle: ALEXEJEWSKI, 3K. 55, 416; C. 1925 II, 642.

Mesitylen enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760 0	Mesitylen in Gew%	Komponente	Kp760	Mesitylen in Gew%
Pentachloräthan 1).	166	60	Buttersäure 7)	157.6	57
n-Hexylalkohol 2) 3).	153.5	45	Isobuttersäure 4) .	151,8	ca. 43
Cyclohexanol 3) '. '.	156,3	50		ca. 162.8	80
Pinakon 8) 4) . '	160.2	65	Milchsäureäthyl-	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
β-Dichlorhydrin b) .	ca. 160	ca. 68	ester 9)	150.05	27
α-Dichlorhydrin 5) .	ca. 156	50	Milchsäurepropyl-		1
Acetamid 6)	ca. 160	ca. 85	ester 8)	160,5	72
Chloressigsäure 7) .	162	83	Furfurol 4)	155.2	40

1) LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 292. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 55. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 114. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 20, 24; L., R. 45, 622. - 1) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 110. -⁹) L., R. 46, 243. — ⁷) L., Ann. Soc. scient. Bruzelles 49 [1929], 110. — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruzelles 48 I, 116, 119. — ⁹) L., Ann. Soc. scient. Bruzelles 47 I, 25.

Entzündungstemperatur in Luft: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 20, 814, 816; C. 1928 II, 1986. Entzündung von Gemischen mit Luft durch adiabatische Kompression: Pignor, Chim. et Ind. 16, 348; 17, Sonder-Nr., 261; C. 1927 I, 861; II, 2252. Bei mehrtägigem

Einleiten von Sauerstoff in Mesitylen bei 1000 in diffusem Licht entstehen 3.5-Dimethylbenzaldehyd und 3.5-Dimethyl-benzoesaure; in Gegenwart von Wasser tritt unter denselben Bedingungen weder Aldehyd noch Säure auf (Stephens, Am. Soc. 48, 1826). Über Produkte, die bei der Hydrierung von Mesitylen entstehen, s. S. 24, 25. Über Bildung von Bromnitromethanen durch Einw. von Brom und konz. Salpetersäure auf Mesitylen vgl. Datta, Chatterjee, Am. Soc. 45, 480. Einw. von Stickstofftetroxyd: Schaarschmidt, Z. ang. Ch. 36, 534; Sch., Smolla, B. 57, 38. Liefert mit einem Gemisch aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,502) bei ca. 30° 2-Nitro-mesitylen (VARMA, KULKARNI, Am. Soc. 47, 145). Gibt mit überschissiger Fluorsulfonsäure Mesitylensulfonsäure-(2)-fluorid (STEINKOPF, J. pr. [2] 117, 43). Beim allmählichen Eintragen von
Mesitylen in eine Mischung von Chlorsulfonsäure und Sulfurylchlorid und Erwärmen auf
dem Wasserbad entsteht Mesitylen-disulfonsäure-(2.4)-dichlorid (Holleman, Alozery,
R. 48, 1082). Liefert mit Diselendibromid in Schwefelkohlenstoff-Lösung bei Gegenwart von Aluminiumbromid Dimesityl, neben geringen Mengen 2-Brom-mesitylen (LOEVENICH, SIPMANN, J. pr. [2] 124, 132). Gibt bei der Kondensation mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid 1.3.5-Trimethyl-2-cyclohexyl-benzol (Bodroux, C. 7. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 523). Beim Behandeln mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff entsteht $\omega.\omega.\omega$ -Trichlor-2.4.6-trimethyl-acetophenon-imid (Houben, Fischer, J. pr. [2] 123, 324; B. 66 [1933], 341). Liefert mit Diazoessigester beim Erhitzen auf 135—140°, in geringerer Ausbeute in Gegenwart von Naturkupfer C bei 110-115°, 2.4.6-Trimethyl-cycloheptatrien-(x.x.x)-carbonsäure-(1)-äthylester, Fumarsäurediathylester, 2.4.6-Trimethyl-phenylessigsaure-athylester und geringe Mengen 3.5-Dimethylhydrozimtsaure (Buchner, Schottenhammer, B. 53, 868). Beim Erhitzen mit Phenylisocyanat in Gegenwart von Zirkonium(IV)-chlorid auf dem Wasserbad entsteht Mesitylencarbonsäure-(2)-anilid (Krishnamurt, C. 1929 I, 2156). Liefert beim Kuppeln mit diazotiertem Pikramid in Eisessig + Schwefelsäure 2'.4'.6'-Trinitro-2.4.6-trimethyl-azobenzol (K. H. MEYER, TOCHTERMANN, B. 54, 2284).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 44.

 $C_9H_{12}+SO_2$. Durch thermische Analyse nachgewiesen (DE CARLI, R. A. L. [6] 4, 464). Krystalle. F: $-49,4^{\circ}$. Bildet Eutektika mit Mesitylen (F: $-72,5^{\circ}$) und mit Schwefeldioxyd (F: $-76,5^{\circ}$).

- 2-Chlor-1.3.5-trimethyl-benzol, 2-Chlor-mesitylen C₃H₁₁Cl, s. nebenstehende Formel (H 408). B. Bei der Chlorierung von Mesitylen in Gegenwart von Antimontrichlorid bei 10—30° (DAVIES, Wood, Soc. 1928, CH₃. 126). Durch Erwärmen von Mesitol mit Phosphorpentachlorid in Benzol (Anschütz, A. 454, 108). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat 2-Chlor-benzoltricarbonsäure-(1.3.5) (D., W.).
- 2.4.6-Trichlor-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.4.6-Trichlor-mesitylen C₂H₂Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 408). B. Beim Leiten von Chlor in eine wäßr. Lösung von Mesitylen-sulfonsäure-(2) (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 48, 315). Krystalle (aus Alkohol). F: 203—204°.
- 2-Brom 1.3.5 trimethyl benzol, 2-Brom mesitylen C₂H₁₁Br, s. nebenstehende Formel (H 408; E I 200). B. In geringer Menge bei der Einw. von Diselendibromid auf Mesitylen in Gegenwart von Aluminiumbromid in Sohwefelkohlenstoff (Loevenich, Sipmann, J. pr. [2] 124, 132). Darst. Durch Bromierung von Mesitylen in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung (Smith, MacDougall, Am. Soc. 51, 3002; Sm., Org. Synth. 11 [1931], S. 24). F: —1 bis +1° (Sm., MacD.). Kp: 225° (L., S.); Kp₁₈₋₁₇: 105—107°; Kp₁₄: 102,5—103,5° (Sm., MacD.). Liefert mit Benzoylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 3-Brom-2.4.6-trimethyl-benzophenon (Hyde, Adams, Am. Soc. 50, 2503).
- $1^1.3^1$ -Dibrom -1.3.5-trimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dibrom mesitylen $C_9H_{10}Br_9$, s. nebenstehende Formel (H 409). Darstellung durch zweimalige Behandlung von siedendem Mesitylen mit 1 Mol Bromdampf: v. Braun, Engel, B. 58, 283. Liefert mit etwas mehr als 2 Mol Kaliumcyanid in verd. Alkohol $\omega.\omega'$ -Dicyan-mesitylen.
- 2.4.6-Tribrom-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.4.6-Tribrom-mesitylen C₉H₉Br₉, s. nebenstehende Formel (H 409; E I 200). B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf Mesitylen im Dunkeln in Gegenwart von Jod (BIRCH, NORRIS, Soc. 1926, 2550). Beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von Mesitylen-sulfonsäure-(2) mit überschüssigem Brom (DATTA, BHOUMIK, Am. Soc. 43, 306, 313). Nadeln (aus Benzol). F: 226° (BI., N.).

CH₂Br

CH₂Br

CH₃

NO₂

2-Jod-1.3.5-trimethyl-benzol, 2-Jod-mesitylen C₉H₁₁I, s. nebenstehende Formel (H 409; E I 200). B. Durch aufeinanderfolgende Zugabe von Kaliumjodat-Lösung und Kaliumjodid-Lösung zu einer wäßr. Lösung von Mesitylen-sulfonsäure-(2) (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 43, 315). — Krystalle. F: 31° (D., B.). — Spaltet beim Erhitzen mit Chlorwasserstoff in Eisessig im Rohr freies Jod ab; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 135° und 150°: NICOLET, RAY, Am. Soc. 49, 1802.

- 2-Nitroso-1.3.5-trimethyl-benzol, 2-Nitroso-mesitylen C₈H₁₁ON, s. nebenstehende Formel (H 410). Zur Konstitution vgl. Ingold, Pigott, Soc. 125, 169. B. Durch Einw. von Ammoniumpersulfat-Lösung in der Kälte auf Mesidin bei schwach alkalischer Reaktion (I., P., Soc. 125, 173). Tafeln (aus Alkohol). F: 122—123°. Ist im flüssigen Zustand leuchtend blaugrün. Farbstärke einer 3%igen Lösung in Benzol bei verschiedenen Temperaturen: I., P., Soc. 125, 174.
- 2-Nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, 2-Nitro-mesitylen C₉H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel (H 410; E I 200). B. Bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure und rauchender Salpetersäure (D: 1,502) auf Mesitylen (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145). Darstellung durch Nitrierung von Mesitylen mit Salpetersäure (D: 1,51): Powell, Johnson, Org. Synth. 14 [1934], 68; durch Verkochen von diazotiertem Nitromesidin mit Alkohol: Dyson, Hunter, J. Soc. chem. Ind. 45, 85 T; C. 1926 I, 3139. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender alkoholischer Kalilauge 2-Hydroxylamino-mesitylen, Mesidin und Spuren von 2-Nitroso-mesitylen (Bamberger, B. 59, 426).
- 4-Jod-2-nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, 4-Jod-2-nitro-mesitylen $C_9H_{10}O_3NI$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kaliumjodid auf diazotiertes Nitromesidin anfangs in der Kälte, zuletzt bei 45° (MOYER, ADAMS, Am. Soc. 51, 637). Braungelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 96° bis 97°.
- 2.4 Dinitro 1.3.5 trimethyl benzol, 2.4 Dinitro mesitylen C₃H₁₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 411, E I 200). Darst. Durch Nitrierung von Mesitylen mit rauchender Salpetersäure: Dyson, Hunter, J. Soc. chem. Ind. 45, 84 T; C. 1926 I, 3139. Liefert beim Erwärmen mit CH₃. CH₃ Oxalsäurediäthylester und Natrium in Alkohol auf 40—45° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure 2.4(oder 2.6)-Dinitro-3.5-dimethylphenylbrenztraubensäure (Davies, Hickox, Soc. 121, 2646).
- 2.4.6-Trinitro 1.3.5-trimethyl benzol, 2.4.6-Trinitro mesitylen C₂H₉O₈N₃, s. nebenstehende Formel (H 412; E I 200). B. Entsteht aus Mesitylen-sulfonsäure-(2) als Hauptprodukt beim Erhitzen des Barium-salzes mit Salpeterschwefelsäure auf 130° (DE LANGE, R. 45, 57), neben CH₃. NO₂ überwiegenden Mengen 4.6-Dinitro-mesitylen-sulfonsäure-(2) beim Behandeln der freien Säure mit Salpeterschwefelsäure bei 10—40° (GIBSON, Soc. 117, 950) oder beim Behandeln des Bariumsalzes mit absol. Salpetersäure bei 15—30° (DE L.). Krystalle (aus Alkohol und Aceton). F: 232—233° (G.), 234° (DE L.). D: 1,48 (SERAUP, EISEMANN, A. 449, 9). Gasentwicklung bei 140° und 180° (Stabilität): ROBERTSON, Soc. 119, 13.
- 4-Nitro-2-azido-1.3.5-trimethyl-benzol, 4-Nitro-2-azido-mesitylen $C_9H_{10}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von Natriumazid in eine Lösung von 4-Nitro-mesitylen-diazoniumchlorid-(2) (Morgan, Davies, Soc. 123, 231). Nadeln mit 1 H_2O (aus wasserhaltigem Äther), wasserfreie CH₃ Krystalle (aus absol. Äther). F: 23°. Bläht sich beim schnellen Erhitzen auf. Löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Verliert in konz. Schwefelsäure $^3/_3$ des Stickstoff-Gehalts.
- 2.4-Diazido-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.4-Diazido-mesitylen C₉H₁₀N₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Natriumazid auf tetrazotiertes 2.4-Diamino-mesitylen in alkoholisch-salzsaurer Lösung (Morgan, Davies, Soc. 123, 233). Angenehm fruchtartig riechendes, gelbes Öl. Wird an der Luft braun. Zersetzt sich beim Erhitzen. Entwickelt mit konz. Schwefelsäure weiße Dämpfe.
- 6-Nitro-2.4-diazido-1.3.5-trimethyl-benzol, 6-Nitro-2.4-diazido-mesitylen C₉H₉O₂N₇, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 6-Nitro-2.4-diamino-mesitylen mit Natriumnitrit und 25 siger Schwefelsäure in Gegenwart von Natriumazid unter Kühlung (Morgan, Davies, Soc. 123, 235). Hellgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 50°. Zersetzt sich beim Erhitzen. Entwickelt in konz. Schwefelsäure Stickstoff.

Na

CH₃

 N_{2}

. NO2 NO2

BUTYLBENZOL

2.4.6 - Triazido - 1.3.5 - trimethyl - benzol, 2.4.6 - Triazido - mesitylen C₀H₀N₉, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von salzsaurem 2.4.6-Triamino-mesitylen mit 6 Mol Natriumnitrit und verd. Salzsäure in Gegenwart von Natriumazid bei —5° (Morgan, Davies, Soc. 123, 237). Nadeln (aus Petroläther). F: 50°. Mit Wasserdampf destillierbar. — Bräunt sich am Licht. Zersetzt sich in konz. Schwefelsäure unter starker Stickstoffentwicklung.

[GOTTFRIED]

5. Kohienwasserstoffe $C_{10}H_{14}$.

1. Butylbenzol. 1-Phenyl-butan $C_{10}H_{14}=C_6H_6\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$ (H 413; E I 201). B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von Benzylchlorid mit Propylmagnesiumbromid in Benzin oder Cyclohexan (Bert, C.r. 186, 588). Beim Behandeln von 1-Phenylbuten-(1) mit einer Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak + Äther in Gegenwart von Ammoniumchlorid bei -80° bis -50° (SCHLUBACH, MIEDEL, B. 57, 1684). Aus Äthylbenzylketon durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Thierfelder, KLENK, H. 141, 14). Durch Hydrierung von ω -Äthyliden-acetophenon in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Aceton bei 15,7° (STRAUS, GRINDEL, A. 439, 304). Neben anderen Produkten aus Phenylmagnesiumbromid und p-Toluolsulfonsäure-butylester (Gilman, Heck, Am. Soc. 50, 2228) oder aus Benzylmagnesiumchlorid und p-Toluolsulfonsäure-propylester (Gi., Beaber, Am. Soc. 47, 523) in siedendem Äther. — Darstellung aus Brombenzol, Butylbromid und Natrium: Read, Foster, Am. Soc. 48, 1606; Boedtker, Bl. [4] 45, 647; Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 319; C. 1929 II, 1286.

E: $-81,2^{\circ}$ (Timmermans, Martin, J. Chim. phys. 25, 415). Kp₇₆₀: $183,10^{\circ}$ (Ti., Ma.). D*: 0,87695; D*: 0,86475; D*: 0,85245 (Ti., Ma.). Viscosität bei 15° : 0,01090 g/cmsec; bei 30° : 0,00895 g/cmsec (Ti., Ma.). n_{0}^{15} : 1,48815; n_{0}^{15} : 1,49210; n_{10}^{15} : 1,49254; n_{10}^{15} : 1,50190; n_{ν}^{ν} : 1,51030 (Tr., Ma.). Über das Absorptionsspektrum von flüssigem Butylbenzol im Ultrarot vgl. BARNES, Nature 124, 300; C. 1929 II, 2016. Beugung von Röntgenstrahlen durch flüssiges Butylbenzol: KATZ, Z. Phys. 45, 107; C. 1928 I, 154.

Liefert bei Einw, von Jod und Jodsäure in siedendem Eisessig 4-Jod-1-butyl-benzol (BOEDTKER, Bl. [4] 45, 647). Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure bei 5-120 2-Nitro-1-butyl-benzol und 4-Nitro-1-butyl-benzol, mit rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 10° fast nur 4-Nitro-1-butyl-benzol (Read, Mullin, Am. Soc. 50, 1763). Beim Behandeln mit Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid entsteht 1-Chlormethyl-4-butyl-benzol (Bert, C. r. 186, 373). — Geht im Organismus des Kaninchens in Phenacetursäure über (THIERFELDER, KLENK, H. 141, 23).

4-Chlor-1-butyl-benzol $C_{10}H_{18}Cl = C_0H_4Cl \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_8$. Neben anderen Produkten durch Reduktion von 4-Chlor-butyrophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure bei 80-100° (Morgan, Hickinbottom, Soc. 119, 1886). — Anisartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₁: 225—228°. Beständig gegen Permanganat-Lösung bei Zimmertemperatur.

[α -Chlor-butyl]-benzol, 1-Chlor-1-phenyl-butan, Propylphenylchlormethan $C_{10}H_{13}Cl=C_0H_5\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot C_2H_5$.

a) Rechtsdrehende Form. B. Ein teilweise racemisiertes Präparat wurde aus optisch

unreinem rechtsdrehendem Propylphenylcarbinol bei Einw. von Thionylchlorid unter Kühlung erhalten (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 362). — Kpca. 15: 107—110°.

b) Linksdrehende Form. B. Aus linksdrehendem Propylphenylcarbinol und Thionylchlorid (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 355). — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes α-Phenyl-butylmercaptan (L., M., J. biol. Chem. 70, 379).

[δ -Chlor-butyl]-benzol, 4-Chlor-1-phenyl-butan, δ -Phenyl-butylchlorid $C_{10}H_{12}Cl$ = $C_0H_5 \cdot [CH_2]_b \cdot CH_2Cl$ (E I 201). B. Beim Erhitzen von δ -Phenyl-butylalkohol mit bei 0° gesättigter Salzsäure im Rohr auf 1000 (Conant, Kirner, Am. Soc. 46, 242). Als Hauptprodukt bei der Einw. von 2 Mol p-Toluolsulfonsäure-[y-chlor-propylester] auf Benzylmagnesiumchlorid in siedendem Ather (Rossander, Marvell, Am. Soc. 50, 1495). — Kps: 100—101° (C., K.), 98—102° (R., M.). D.: 1,0295; n.: 1,5183 (R., M.). — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 50° und 60°: C., K., Am. Soc. 46, 248, 249.

 $[\alpha,\beta,\gamma,\delta$ -Tetrachlor-butyl]-benzol, 1.2.3.4-Tetrachlor-1-phenyl-butan $C_{10}H_{10}Cl_4=$ C_{H₅}·CHCl·CHCl·CH_{cl}·CH_{cl}. Ist wahrscheinlich ein Gemisch von Stereoisomeren (Muskar, Huggins, Am. Soc. 51, 2500). — B. Beim Sättigen einer Lösung von [γ.δ-Dichlor-α-butenyl]-benzol in Chloroform mit Chlor (M., H.). — Öl. Kp₇: 155—166°. Erstarrt nicht in Kohlendioxydschnee + Ather. — Liefert beim Behandel mit 1 Mol Zinkstaub auf dem Wasserbad [y.δ-Dichlor-α-butenyl]-benzol zurück; mit 2 Mol Zinkstaub entsteht 1-Phenyl-butadien-(1.3).

- [$\alpha.\beta.\gamma.\delta.\delta$ -Pentachlor butyl] benzol, 1.3.3.4.4-Pentachlor 1-phenyl butan $C_{10}H_5Cl_5=C_9H_5\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot CHCl_2$. B. Beim Sättigen von [$\gamma.\delta.\delta$ -Trichlor- α -butenyl]-benzol mit Chlor (Muskat, Huggins, Am. Soc. 51, 2502). Ol. Kp₅: 162°.
- 4 Brom 1 butyl benzol C₁₀H₁₃Br = C₆H₄Br·CH₂·CH₂·C₂H₅ (H 413). B. Aus 4-Amino-1-butyl-benzol beim Diazotieren in verd. Bromwasserstoffsäure und Behandeln der Diazoniumbromid-Lösung mit Kupfer(I)-bromid (Relly, Hickinbottom, Soc. 117, 112). Heligelbes Ol von angenehmem Geruch. Kp₇₅₅: 242—243°.

 $\begin{array}{l} [\alpha\text{-Brom-butyl}]\text{-bensel, 1-Brom-1-phenyl-butan, Propylphenylbrommethan } C_{10}H_{18}Br = C_6H_5\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot C_2H_5. \end{array}$

- a) Rechtsdrehende Form. B. Ein teilweise racemisiertes Präparat wurde beim Sättigen von optisch unreinem rechtsdrehendem Propylphenylcarbinol mit Bromwasserstoff bei 0° erhalten (Levene, Mireska, J. biol. Chem. 70, 362). Siedet im Hochvakuum
- b) Inaktive Form. B. Aus Propylphenylcarbinol und Bromwasserstoff (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1166; La Forge, Am. Soc. 50, 2474). Zu Tränen reizende Flüssigkeit. Kp₄₇: 126°; Kp₂₈: 116° (E., M., T.). D: ca. 1,24 (E., M., T.). Gibt bei langem Schütteln mit Na₂SO₃-Lösung hauptsächlich 1-Phenyl-buten-(1) und wenig 1-Phenyl-butansulfonsäure-(1) (E., M., T.). Durch Überführen in die Grignard-Verbindung und nachfolgende Einw. von Schwefeldioxyd entsteht α.α'-Diphenyl-dibutylsulfid (E., M., T., Soc. 1927, 1167).
- [δ -Brom butyl] benzol, 4-Brom 1-phenyl butan, δ -Phenyl butylbromid $C_{10}H_{18}Br=C_4H_5\cdot [CH_2]_8\cdot CH_2Br$ (E I 201). B. Bei der Einw. von Phosphorpentabromid auf δ -Phenyl-butylalkohol (Clutterbuck, Cohen, Soc. 123, 2510). Kp₁₂: 132°.
- [a. δ -Dibrom-butyl]-benzol, 1.4-Dibrom-1-phenyl-butan $C_{10}H_{12}Br_2=C_0H_5\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH$
- 4-Chlor-1- $[\alpha.\beta$ -dibrom-butyl]-bensol $C_{10}H_{11}ClBr_3 = C_0H_4Cl\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_9H_5$. B. Aus 4-Chlor-1- α -butenyl-benzol und Brom in Wasser (Morgan, Hickinbotrom, Soc. 119, 1887). Prismen (aus Alkohol). F: 72°.
- 4.1¹.1²-Tribrom-1-butyl-benzol, 4-Brom-1- $[\alpha,\beta$ -dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{11}Br_3=C_{6}H_{4}Br\cdot CHBr\cdot C_{2}H_{5}$ (H 413). B. Aus 4-Brom-1- α -butenyl-benzol und Brom in Chloroform (Quelet, C. r. 186, 237; Bl. [4] 45, 95). F: 78°.
- 4.1°.1°-Tribrom-1-butyl-benzol, 4-Brom-1- $[\gamma.\delta$ -dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{11}Br_3=C_4H_4Br\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3 r\cdot CH_2Br.$ B. Aus 4-Brom-1- γ -butenyl-benzol und Brom (Quellet, C. r. 184, 889; Bl. [4] 45, 84). Viscose Flüssigkeit. Kp_{1z}: 190—191°. D₁°: 1,859. n_D°: 1,610. Zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur unter Schwärzung. Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub in Eisessig 4-Brom-1- γ -butenyl-benzol zurück.
- **4-Jod-1-butyl-bensol** $C_{10}H_{13}I=C_6H_4I\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Jod und Jodsäure auf Butylbenzol in siedendem Eisessig (Boedtker, Bl. [4] **45**, 648). Kp₃₀: 144°. D₁°: 1,4616. n₂°: 1,5693. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 4-Jodbenzoesäure.
- 2-Nitro-1-butyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot [CH_8]_8\cdot CH_3$. B. Neben 4-Nitro-1-butyl-benzol bei der Nitrierung von Butylbenzol mit Salpeterschwefelsäure bei 5—12° (Read, Mullin, Am. Soc. 50, 1763). Beim Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-1-butyl-benzol und Verkochen mit Alkohol (Reilly, Hickinbottom, Soc. 117, 116). Hellgelbes, angenehm riechendes Öl. Siedet unter teilweiser Zersetzung bei ca. 260° (Reil, H.); Kp₁₅: 131—133° (Read, M.). D₄°: 1,071 (Read, M.). Mit Wasserdampf und Alkoholdampf flüchtig (Reil, H.).
- 3-Nitro-1-butyl-bensol C₁₀H₁₈O₂N = O₂N·C₆H₄·[CH₂]₂·CH₃. B. Beim Diazotieren von 3-Nitro-4-amino-1-butyl-benzol und Verkochen mit Alkohol (Reilly, Hickinsotton, Soc. 117, 118), zweckmäßig bei Gegenwart von Kupferpulver (Read, Mullin, Am. Soc. 50, 1765). Gelbe, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₈: 275° (Reil, H.). Mischbar mit Chloroform, Nitrobenzol, Pyridin und Petroläther (Reil, H.).
- 4-Nitro-1-butyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=O_3N\cdot C_4H_4\cdot [CH_3]_2\cdot CH_3$. B. Entsteht bei der Nitrierung von Butylbenzol mit Salpetersohwefelsäure bei 5—12° neben erheblichen Mengen 2-Nitro-1-butyl-benzol; wird bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 10° als Hauptprodukt erhalten (Read, Mullin, Am. Soc. 50, 1763). Kp₁₅: 143—145°. D°: 1,065.

- 319
- 2. $sek_{\bullet}-Butyl-benzol$, 2-Phenyl-butan $C_{10}H_{14}=C_{\bullet}H_{5}\cdot CH(CH_{3})\cdot C_{2}H_{5}$.
- a) Rechtsdrehende Form $C_{10}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Durch Diazotieren von rechtsdrehendem 4-Amino-1-sek.-butyl-benzol und nachfolgende Wasserdampfdestillation mit alkal. Natriumstannit-Lösung (Harrison, Kenyon, Shepherd, Soc. 1926,661). Flüssigkeit. Kp: 172°. D_i^{a} : 0,8681; D_i^{a} : 0,8639; D_i^{a} : 0,8590. $n_{50,6}^{a}$: 1,4838; n_{5}^{a} : 1,4883; $n_{50,6}^{a}$: 1,4915; $n_{50,6}^{a}$: 1,5061. $[\alpha]_{D}^{a}$: +27,31° (unverd.). Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz: H., K., Sh.
- b) Inaktive Form $C_{10}H_{14}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$ (H 414; E I 202). B. Zur Bildung aus Benzol und Butylhalogenid oder sek. Butylhalogenid in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. Boedtker, Bl. [4] 45, 648; Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 320; C. 1929 II, 1286. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von Benzol mit Butylalkohol oder sek.-1286. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von Benzol mit Butylalkohol oder sek.-Butylalkohol in Gegenwart von 70—80% iger Schwefelsäure (Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 727). Zur Bildung durch Reduktion von 2-Phenyl-buten-(2) nach Klages (B. 35 [1902], 2642, 3509) vgl. Glattfeld, Werthelm, Am. Soc. 43, 2683. Bei der Reduktion von α-Methyl-α-äthyl-benzylcyanid mit Natrium in absol. Alkohol (Blondeau, A. ch. [10] 2, 40). — F: —82,7° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 503; C. 1928 I, 26). Kp₇₆₀: 172,5° (Ti.). D¹⁶: 0,8612; n¹⁶: 1,4914 (Boe., Bl. [4] 45, 649). — Liefert bei der Einw. von Jod und Jodsäure in siedendem Eisessig 4-Jod-1-sek.-butyl-benzol (Boe.). Beim Nitrieren mit Schotographysfolsäure unter Kühlung ontsteht 4. Nitro 4 sek. butyl-benzol als Hunt mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung entsteht 4-Nitro-1-sek.-butyl-benzol als Haupt-produkt (GL., W., Am. Soc. 43, 2684; Навкізов, Кевуов, Shepherd, Soc. 1926, 660). Gibt beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 140-155° Butan und andere Produkte (STR., Ann. Off. Combust. lig. 4, 352).
- [4-Brom-butyl-(2)]-benzol, 4-Brom-2-phenyl-butan, γ -Phenyl-butylbromid $C_{10}H_{13}Br = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2Br \ (E \ I \ 202).$
- E I 202, Z. 26-28 v. o. Nach einer Privatmitteilung von Cohen sind die Angaben über die linksdrehende Form zu streichen.
- 4-Jod-1-sek.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}I=C_6H_4I\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Jod und Jodsäure auf sek.-Butyl-benzol in siedendem Eisessig (Boedtker, Bl. [4] 45, 649). $Kp_{16}\colon 129-130^\circ$. $D_4^{is}\colon 1,4701$. $n_5^{is}\colon 1,5731$. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 4-Jod-benzoesäure.
- **4** Nitro -1 sek. butyl benzol $C_{10}H_{13}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Beim Nitrieren von sek.-Butyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung (GLATTFELD, Wertheim, Am. Soc. 43, 2684; Harrison, Kenyon, Shepherd, Soc. 1926, 660). — Kp_9 : 130° (Gl., W.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Gl., W.). Bei einem nicht völlig einheitlichen Präparat wurde gefunden: D_1^{∞} : 1,063; n_{500}^{280} : 1,532; $n_{540,1}^{280}$: 1,536; $n_{540,1}^{280}$: 1,562 (H., K., Sh., Soc. 1926, 662).
- 3. Isobutylbenzol, 2-Methyl-1-phenyl-propan $C_{10}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (H 414; E I 202). B. Beim Leiten von dampfförmigem Dimethylbenzylcarbinol im Gemisch mit Wasserstoff über aktive oder platinierte Kohle bei 300° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1052). — Über das Dipolmoment vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153.

E I 202, Z. 16-15 v. u. statt "400° bis 450°" lies "300°".

 $[\alpha\text{-}Chlor\text{-}isobutyl]\text{-}benzol, 1\text{-}Chlor\text{-}2\text{-}methyl\text{-}1\text{-}phenyl\text{-}propan, Isopropylphenyl\text{-}}$ chlormethan $C_{10}H_{13}Cl=C_6H_5\cdot CHCl\cdot CH(CH_3)_2$. Linksdrehende Form. B. Ein teilweise racemisiertes Präparat wurde bei der Einw. von Thionylchlorid auf optisch unreines linksdrehendes Isopropylphenylcarbinol, zuletzt auf dem Wasserbad, erhalten (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 363). — Kp_{Ca.15}: 88—89°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes α -Phenyl-isobutylmercaptan (L., M., J. biol. Chem. 70, 380).

[a-Brom-isobutyl]-benzol, 1-Brom-2-methyl-1-phenyl-propan, Isopropylphenyl-

brommethan $C_{10}H_{18}Br = C_0H_5 \cdot CHBr \cdot CH(CH_3)_2$.

a) Rechtsdrehende Form. B. Beim Sättigen von rechtsdrehendem Isopropylphenylcarbinol mit Bromwasserstoff bei 0° (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 363). — Siedet im Hochvakuum bei 65-67°.

b) Inaktive Form (E I 202). B. Aus Isopropylphenylcarbinol und Bromwasserstoff unter Eiskühlung (CONANT, BLATT, Am. Soc. 50, 555). — Kp₁₇: 116—119°. — Liefert beim Behandeln mit Magnesium in siedendem Äther und folgender Einw. von wasserfreien Kupfer(II)-chlorid 2.5-Dimethyl-3.4-diphenyl-hexan.

[β-Brom-isobutyl]-benzol, 2-Brom-2-methyl-1-phenyl-propan $C_{10}H_{13}Br=C_8H_5$. $CH_2 \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Beim Sättigen von Dimethylbenzylcarbinol mit Bromwasserstoff (ΤΒΟΤΜΑΝ, Soc. 127, 94). — Angenehm riechende Flüssigkeit. — Beim Erwärmen wird Bromwasserstoff entwickelt. Liefert mit Benzylmagnesiumchlorid in Ather 2.2-Dibenzylpropan und [β -Methyl- α -propenyl]-benzol.

4. tert.-Butyl-benzol, Trimethylphenylmethan, 2-Methyl-2-phenylpropan (Pseudobutylbenzol) C₁₀H₁₄=C₆H₅·C(CH₃)₃ (H 415; E I 203). B. Zur Bildung aus Benzol und Isobutylhalogenid oder tert.-Butylhalogenid in Gegenwart von Aluminium-chlorid vgl. Shoesmith, Mackie, Soc. 1928, 2336; Stratfford, Ann. Off. Combust. lig. 4, 321; C. 1929 II, 1286. Beim Erwärmen von Benzol mit Isobutylalkohol oder tert.-Butylalkohol in Gegenwart von 70% iger Schwefelsäure (Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 727).

— E: —60,9° (Timmermans, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 64; C. 1921 III, 287). Kp₇₆₀: 169,3° (Ti.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1397,6 kcal/Mol (Swietoslawski, Bobinska, Am. Soc. 49, 2478; vgl. Richards, Barry, Am. Soc. 37 [1915], 1019), 1398,5 kcal/Mol (im Vakuum gewogen) (Ri., Davis, Am. Soc. 42, 1614; vgl. Swie., B.). Beugung von Röntgenstrahlen durch flüssiges tert.-Butyl-benzol: Katz, Z. Phys. 45, 108; C. 1928 I, 154. Ist mit flüssigem Schwefeldioxyd unter Bildung gelber Lösungen mischbar; unlöslich in flüssigem Ammoniak (De Carli, G. 57, 351).

tert.-Butyl-benzol zersetzt sich beim Erhitzen in der Bombe auf 450° unter Bildung von Toluol (Herndon, Reid, Am. Soc. 50, 3072). Gibt bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid (Bert, C. r. 186, 373) oder bei der Einw. von Chlordimethyläther in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (Sommelet, C. r. 180, 1350) 1-Chlormethyl-4-tert.-butyl-benzol.

[Chlor-tert-butyl]-benzol, 1-Chlor-2-methyl-2-phenyl-propan, β -Phenyl-isobutylohlorid $C_{10}H_{13}Cl = C_6H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2Cl$. Diese Konstitution kommt der EI 6, 259 beschriebenen Verbindung $C_{10}H_{13}Cl$ aus β -Phenyl-isobutylalkohol zu (Haller, Ramart, C. τ . 174, 1212). — Kp₁₈: 104—105° (H., R.). — Gibt beim Erhitzen mit Pyridin im Rohr auf 120° viel 2-Phenyl-buten-(2) und wenig [β -Methyl- α -propenyl]-benzol.

- 2-Brom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br=C_6H_4Br\cdot C(CH_3)_3$ (H 416). B. Entsteht beim Bromieren von tert.-Butyl-benzol (vgl. H 416) in Gegenwart von Katalysatoren nur in sehr geringer Menge (Tschitschibabin, Elgasin, Lengold, Bl. [4] 43, 238; \mathcal{H} . 60, 347). Aus 2-Brom-4-amino-1-tert.-butyl-benzol durch Diazotieren in alkoh. Schwefelsäure und nachfolgendes Erwärmen auf dem Dampfbad (Shoesmith, Mackie, Soc. 1928, 2339). Flüssigkeit. Kp₁₂: 96—98° (Sh., M.). Gibt mit Magnesium in Gegenwart von Jod in Ather die entsprechende Grignard-Verbindung (Sh., M.).
- 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br=C_6H_4Br\cdot C(CH_3)_3$ (H 416). Als 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol ist auch die H 416 als 2-oder 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol beschriebene Verbindung erkannt worden (Tschitzschibabin, Elgasin, Lengold, Bl. [4] 43, 238; \Re . 60, 347). Zur Bildung durch Bromierung von tert.-Butyl-benzol in Gegenwart von Jod oder Eisen vgl. Tsch., E., L., Bl. [4] 43, 239; \Re . 60, 348. Kp_{14} : 104—106°. Liefert beim Behandeln mit Magnesium in Äther außer der entsprechenden Grignard-Verbindung 4.4'-Di-tert.-butyl-diphenyl.

[Brom-tert.-butyl]-benzol, 1-Brom-2-methyl-2-phenyl-propan, β -Phenyl-isobutylbromid $C_{10}H_{13}Br=C_6H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2Br$. B. Aus β -Phenyl-isobutylalkohol beim Behandeln mit Bromwasserstoff in der Wärme (Darzens, Lévy, C. r. 189, 1289). — Kp₁₂: 103°.

- [β . β '- Dibrom tert.-butyl] benzol, 1.3 Dibrom 2 methyl 2 phenyl propan, β -Methyl β phenyl trimethylenbromid $C_{10}H_{12}Br_3=C_6H_5\cdot C(CH_3)(CH_2Br)_2$ (E I 203). B. Bei längerem Erwärmen von β -Methyl β phenyl trimethylenglykol-diacetat mit bei 0° gesättigtem Bromwasserstoff-Eisessig auf 100° (Mills, Bains, Soc. 127, 2504). Riecht geraniumähnlich. Kp₁₂: 143—146°.
- 2-Jod-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}I=C_0H_4I\cdot C(CH_3)_8$. B. In geringer Menge durch Diazotieren von 2-Amino-1-tert.-butyl-benzol in verd. Schwefelsäure und Behandeln der Lösung mit Kaliumjodid (Shorsmith, Mackie, Soc. 1928, 2338). Öl. Kp₁₀: 116—118°. Geschwindigkeit der Überführung in tert.-Butyl-benzol durch Jodwasserstoff in Eisessig bei 25°: Sh., M., Soc. 1928, 2340. Gibt mit Magnesium in Gegenwart von Jod in Ather die entsprechende Grignard-Verbindung (Sh., M., Soc. 1928, 2339).
- 3-Jod-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₈I = C₆H₄I·C(CH₈)₃. B. Durch Diazotieren von 3-Amino-1-tert.-butyl-benzol in verd. Schwefelsäure und Behandeln der Lösung mit Kalium-jodid (Sновымгн, Масків, Soc. 1928, 2338). Öl. Kp₆: 108—108°. Läßt sich durch Jodwasserstoff in Eisessig bei 25° nicht in tert.-Butyl-benzol überführen (Sн., М., Soc. 1928, 2340).
- 4-Jod-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}I=C_0H_0I\cdot C(CH_3)_3$ (H 416). Kp₉: 116—118° (Sноезмітн, Масків, Soc. 1928, 2338). Geschwindigkeit der Überführung in tert.-Butylbenzol durch Jodwasserstoff in Eisessig bei 25°: Sh., M., Soc. 1928, 2340.
- **2-Nitro-1-tert.**-butyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=O_2N\cdot C_5H_4\cdot C(CH_2)_3$ (H 417; E I 203). B. Durch Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol in absolut-alkoholischer

321

Br

Schwefelsäure und folgendes Erwärmen auf dem Dampfbad (SHOESMITH, MACKIE, Soc. 1928, 2337). — Kp₇₈₅: 250,5°; Kp₁₀: 114—115°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.

- 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_3$ (H 418; E I 203). Kp_{10} : 125—130° (Shoesmith, Mackie, Soc. 1928, 2336).
- 2-Brom-4-nitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol mit Brom in Gegenwart von Eisenpulver auf ca. 90° (Shoesmith, Mackie, Soc. 1928, 2339). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 94,5°.
- Nadeln (aus Alkohol). F: 94,5°.

 2.4-Dinitro-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 418; E I 203). B. Beim Behandeln von 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,51) bei 60° (Shoesmith, Mackie, Soc. 1928, 2337).

 Farblose Prismen (aus verd. Alkohol), die am Licht gelb werden. Liefert beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Lösung in alkoh. Ammoniak 2-Nitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol.
- 5. 1-Methyl-2-propyl-benzol. 2-Propyl-toluol, 1-o-Tolyl-propan $C_{10}H_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_2H_6$ (H 418; E I 203). Als 1-Methyl-2-propyl-benzol ist der H 5, 164 beschriebene Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ von Doebner (B. 35, 2136) erkannt worden (Kuhn, Deutsch, B. 65 [1932], 44). B. Durch Reduktion von 1-Methyl-2-propenyl-benzol mit Natrium in siedendem absolutem Alkohol (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1817). Bei längerem Erhitzen von Athyl-0-tolyl-keton-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung auf 200—210° (EI., Sch.). Kp: 180,5—181,5° (EI., Sch.). Bei zwei Präparaten verschiedener Herstellung wurde gefunden: D_i^{∞} : 0,8740; n_{α}^{∞} : 1,4948; n_{He}^{∞} : 1,4991; n_{β}^{∞} : 1,5092; n_{γ}^{∞} : 1,5179 und D_i^{∞} : 0,8752; n_{α}^{∞} : 1,4953; n_{He}^{∞} : 1,4998; n_{β}^{∞} : 1,5098; n_{γ}^{∞} : 1,5186 (EI., Sch.). n_{b}^{∞} : 1,5059; n_{α}^{∞} : 1,4993 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26).
- 1¹.2³-Dibrom-1-methyl-2-propyl-benzol, 1-Brommethyl-2-[γ -brom-propyl]-benzol, 2-[γ -Brom-propyl]-benzylbromid $C_{10}H_{12}Br_2=CH_2Br\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Bei längerem Erwärmen von 2-[γ -Āthoxy-propyl]-benzylalkohol mit 60 % iger Bromwasserstoffsäure im Rohr auf ca. 100° (v. Braun, Kaiser, B. 58, 2164). Nicht rein erhalten. Schwach gelbes, die Schleimhäute reizendes Öl. Kp: ca. 175° (v. Br., K.). Liefert beim Behandeln mit Natriumsulfid in wäßr. Alkohol die Verbindung $C_6H_4 < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2$ (Syst. Nr. 2366) (v. Br., B. 58, 2167). Gibt mit Dimethylamin in Benzol die Verbindung $C_6H_4 < CH_2\cdot CH_2$
- 2-[γ -Chlor- β . γ -dibrom-propyl]-toluol, 3-Chlor-2.3-dibrom-1-o-tolyl-propan $C_{10}H_{11}ClBr_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CHClBr$. B. Aus 2-[γ -Chlor-allyl]-toluol und Brom (Bert, C. r. 180, 1506). Kp_{16} : 176,5°. $D_4^{7.5}$: 1,705. $n_{17}^{7.5}$: 1,599.
- 6. 1-Methyl-3-propyl-benzol. 3-Propyl-toluol, 1-m-Tolyl-propan $C_{10}H_{14}=CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot C_{2}H_{6}$ (H 418; E I 203). B. Zur Bildung aus 3-Brom-toluol, Propylbromid und Natrium vgl. v. Auwers, Kolligs, B. 55, 43. Durch Reduktion von 3-[α -Brom-propyl-toluol mit Natrium in feuchtem Ather (v. Au., K.). Bei längerem Erhitzen von Athyl-m-tolyl-keton-semicarbazon mit Natriumählylat-Lösung auf 200—210° (EISENLOHR, SCHULZ, B. 57, 1817). Kp: 177—178°,5 (korr.) (v. Au., K.), 176,5—177,5° (EI., Sch.). D. 0.8625; n_{α}^{∞} : 1,4898; n_{He}^{∞} : 1,4940; n_{p}^{∞} : 1,5043; n_{p}^{∞} : 1,5132 (EI., Sch.). Dichten und Brechungsindices einiger auf verschiedenem Wege hergestellter Präparate bei verschiedenen Temperaturen: v. Au., K., B. 55, 26, 33, 43.
- 3-[α -Brom-propyl]-toluol, 1-Brom-1-m-tolyl-propan $C_{10}H_{13}Br=CH_2\cdot C_eH_4\cdot CHBr\cdot C_eH_e$. B. Aus Äthyl-m-tolyl-carbinol und Phosphortribromid (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 43). Öl. Kp₁₄: 114^o (korr.).
- 7. 1-Methyl-4-propyl-benzol, 4-Propyl-toluol. 1-p-Tolyl-propan C₁₀H₁₄ = CH₂·C₄H₄·CH₂·C₂H₆ (H 419; E I 204). B. Beim Behandeln von 1-Chlormethyl-4-propylbenzol mit Magnesium in Äther und nachfolgenden Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374). Entsteht in analoger Weise aus 4-[γ-Chlor-propyl]-toluol (B.). Durch Reduktion von 4-[α-Brom-propyl]-toluol mit Natrium in feuchtem Äther (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 44). Beim Erhitzen von Äthyl-p-tolyl-keton-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung auf 200—210° (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1817). Kp: 179,5—180° (EI., Sch.). An auf verschiedenen Wegen hergestellten Präparaten wurde gefunden: Kp: 181—181,5°, 182°, 182,5°, 183° (korr.) (v. Au., K.). D[∞]₄: 0,8570; n[∞]₂: 1,4878; n[∞]_{He}: 1,4920; n[∞]_P: 1,5021; n[∞]_P: 1,5111 (EI., Sch.) Dichten und Brechungsindices verschiedener Präparate s. a. bei v. Au., K., B. 55, 26, 33, 44.

- 1-Chlormethyl-4-propyl-benzol, 4-Propyl-benzylchlorid $C_{10}H_{15}Cl = CH_{2}Cl \cdot C_{6}H_{4} \cdot C_{1}H_{5} \cdot B$. Aus Propylbenzol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid (Berr, C.r. 186, 373). Liefert mit Magnesium in Äther die entsprechende Grignard-Verbindung.
- 4-[γ -Chlor-propyl]-toluol, 3-Chlor-1-p-tolyl-propan $C_{10}H_{12}Cl=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_3\cdot CH_$
- 4-[α -Brom-propyl]-toluol, 1-Brom-1-p-tolyl-propan $C_{10}H_{13}Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot C_2H_5$. B. Aus Athyl-p-tolyl-carbinol beim Behandeln mit Phosphortribromid (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 44). Ol. Kp₁₃: 108° (korr.).
- 4-[γ -Chlor- β . γ -dibrom-propyl]-toluol, 3-Chlor-2.3-dibrom-1-p-tolyl-propan $C_{10}H_{11}ClBr_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHClBr.$ B. Aus 4-[γ -Chlor-allyl]-toluol und Brom (BERT, C. r. 180, 1506). Kp₁₃: 174°. D₄°: 1,685. n₅°: 1,598.
- 8. 1-Methyl-2-isopropyl-benzol, 2-Isopropyl-toluol, o-Cymol $C_{10}H_{14}=CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$ (H 419; E I 204). B. Aus 1-Methyl-2-isopropenyl-benzol durch Hydrieren in Gegenwart von kolloidem Palladium (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1818). D_4^{90} : 0,8741. n_α^{90} : 1,4951; n_{He}^{90} : 1,5094; n_γ^{90} : 1,5184.
- 9. 1-Methyl-3-isopropyl-benzol, 3-Isopropyl-toluol, m-Cymol C₁₀H₁₄ = CH₃·C₆H₄·CH(CH₃)₂ (H 419; E I 204). B. Über die Einheitlichkeit des aus Toluol, Isopropylhalogenid und Aluminiumchlorid gewonnenen Präparates vgl. v. Auwers, Kolligs, B. 55, 3873. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Propylen auf Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 70° (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3149). Bei der Dehydrierung von d-Silvestren in schwachem Wasserstoffstrom in Gegenwart von Nickel-Aluminiumcxyd bei 300—310° (Herzenberg, Ruhemann, B. 58, 2262). Aus 1-Methyl-3-isopropenyl-benzol durch Hydrieren in Gegenwart von kolloidem Palladium (Eisenlohr, Schulz; B. 57, 1818). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Fenchon oder Campher im Hochdruckautoklaven in Gegenwart von Tonscherben auf 450° bzw. 420° (Treibs, B. 61, 685, 686). Kp: 174,5—175,5° (Ei., Sch.). Zwei auf verschiedene Weise hergestellte Präparate zeigten D¹⁰/₁: 0,8619; n¹⁰/₁: 1,4892; n¹⁰/₁: 1,4937; n¹⁰/₁: 1,5036; n¹⁰/₂: 1,5126 und D¹⁰/₂: 0,8631; n¹⁰/₂: 1,4893; n¹⁰/₁: 1,4934; n¹⁰/₁: 1,5037; n¹⁰/₂: 1,5126 (Ei., Sch.).
- 10. 1-Methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Isopropyl-toluol, p-Cymol, "Cymol" $C_{10}H_{14}=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)_2$ (H 420; E I 204).

Vorkommen und Bildung.

V. Zum Vorkommen im Chenopodiumöl (Wurmsamenöl) vgl. Nelson, Am. Soc. 42, 1207. Im äther. Öl von Melaleuca linariifolia Smith und Melaleuca alternifolia Cheel (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 311, 320; Perjum. essent. Oil Rec. 17, 213, 214; C. 1926 II, 2124; 1927 II, 753). Findet sich anscheinend im äther. Öl von Cachrys alpina MB (Rutowski, Winogradowa, Riechstoffind. 2, 194; C. 1928 I, 268). Zum Vorkommen im Saturejaölen und Thymianölen vgl. Leone, Angelescu, G. 51 II, 389, 395; 52 I, 155; im Origanumöl vgl. Ang., G. 52 I, 165. Im Burma-Petroleum (Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 311 T; C. 1925 I, 186).

H 420, Z. 2 v. u. statt "S. 13" lies "S. 113".

Bei den im folgenden aufgeführten Bildungsweisen wird Cymol in den meisten Füllen neben anderen Verbindungen erhalten. Beim Überleiten von dampfförmigem Methylencylobutan (Dojarenko, B. 59, 2934, 2941; Ж. 58, 3) oder 1-Methyl-cyclobutanol-(1) (D., B. 60, 1542; Ж. 58, 30) über Aluminiumoxyd bei 395—430° bzw. 370—420°. Aus Toluol und Propylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 70° (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3149) oder aus Toluol und Isopropylalkohol beim Erwärmen mit 80%iger Schwefelsäure (Mwyer, Bernhauer, M. 53/54, 729). Beim Durchleiten von Chlorwasserstoff durch ein Gemisch von Toluol und Thymol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 50° (Bell, Henry, Soc. 1928, 2220). Aus Caran oder Pinan beim Überleiten des Dampfes in schwachem Kohlendioxydstrom über platinierte Kohle bei 300° (Zelinsky, Lewina, A. 476, 65, 67). Beim Überleiten von dampfförmigem Menthen, α-Limonen oder d-β-Phellandren über Kupfer bei höherer Temperatur (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 166; C. 1928 II, 1326). Beim Überleiten von dampfförmigem d-Limonen oder α-Phellandren über Nickel bei 280° (Teries, Schmidt, B. 60, 2340). Beim Überleiten von dampfförmigem Terpinen oder

β-Pinen in schwachem Kohlendioxydstrom über Palladiumasbest bei 190° (Z., L., B. 62, 340, 341); entsteht in analoger Weise aus d-Limonen bei 180—185° (Z., B. 57, 2058), aus l-α-Pinen bei 190—200° (Z., B. 58, 864) und aus Terpinolen bei 160—170° unter 40 mm Druck (Z., L., B. 62, 342). Bei der Oxydation von rechtsdrehendem Sabinen mit Wasserstoffperoxyd in Essigsäure bei 50—55° (Henderson, Robertson, Soc. 123, 1854). Bei der Oxydation von rechtsdrehendem Sabinen oder linksdrehendem α-Phellandren mit Chromtrioxyd in Acetanhydrid

Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung (Treibs, Schmidt, B. 61, 463, 465). In geringer Menge beim Kochen von α-Terpinen oder Limonen mit Schwefel (Ruzicka, Mever, Mingazzini, Helv. 5, 356) und beim Erhitzen von Dipenten mit Schwefel in Gegenwart von Thiocarbanilid auf ca. 160° (Austerwell, Peufaillit, D. R. P. 414912; C. 1925 II, 767; Frdl. 15, 238). Bei der Einw. von Fullererde auf siedendes α-Pinen (Venable, Am. Soc. 45, 729). Bei der Reaktion von α-Pinen mit Phosphorpentachlorid (Bert, Bl. [4] 33, 789). Cymol entsteht beim Überleiten von Terpentinöl-Dampf über auf Bimstein aufgetragenes Zinksulfid bei 540° oder über Zinkphosphid bei 600° (I. G. Farbenind., D. R. P. 459606, 461705; Frdl. 16, 651, 652) sowie aus Abfallterpenen der Campher-Fabrikation (Kp. ca. 175°) und aus Kienöl-Fraktionen (Kp. ca. 160° oder ca. 175°) durch Chlorieren (Rheinische Kampferfabr., D. R. P. 319162, 319163; C. 1921 IV, 654; Frdl. 13, 207, 208). Bei der Chlorierung von Terpentinöl in Gegenwart von Phosphortrichlorid nach Naudin (Bl. [2] 37 [1882], 111) wird ein stark verunreinigtes Produkt erhalten (Beet, Bl. [4] 37, 1268). Bei kurzem Kochen von linksdrehendem Verbenen mit Zinkchlorid (Blumann, Zeitschel, B. 54, 893). Durch Hydricren von 1-Methyl-4-isopropenyl-benzol in Gegenwart von kolloidem Palladium (Eisenlohe, Schulz, B. 57, 1819).

Aus α-Terpineol oder Terpinhydrat beim Behandeln mit japanischer Fullererde (Ono, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 153; C. 1926 I, 1401). Beim Erwärmen von 3.7.7-Trimethylbicyclo-[0.1.4]-heptandiol-(3.4) vom Schmelzpunkt 90—91° ("d-Caren-β-glykol"; Syst. Nr. 550) mit 5%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Pillay, Simonsen, Soc. 1928, 363). Zur Bildung bei der Einw. von Schwefelsäure oder Kaliumdisulfat auf Citral vgl. Horiuchi, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 190; C. 1928 II, 1326. Beim Erhitzen von Citral mit Eisessig auf 150° (Ho.). Beim Überleiten von dampfförmigem l-Menthon über Kupfer bei 300° (Komatsu, Kurata, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 26; C. 1926 I, 1403). Beim Erhitzen von Pulegon in Gegenwart von Eisen(III)-oxyd auf 380—400° im Hochdruckautoklaven (Ipatjew, Petrow, B. 60, 2548; Ж. 60, 495) oder von Piperiton oder Campher in Gegenwart von unglasierten Tonscherben auf ca. 400° (Treibs, B. 61, 685, 686). Beim Erhitzen von Cuminaldehydsemicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung auf 200—210° (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1819). Beim Erhitzen von Cineol mit japanischer Fullererde auf 180° (Ono, Miyazaki, Bl. chem. Soc. Japan 2, 208; C. 1927 II, 1827) oder mit Kohle (Asahina, Nakanish, J. pharm. Soc. Japan 48, 1; C. 1928 I, 1861). In geringer Menge aus p-Tolylmagnesiumbromid und Diisopropylsulfat ohne Lösungsmittel oder aus 4-Isopropyl-phenylmagnesiumbromid und Dimethylsulfat in Äther (Bert, C. r. 176, 841; Bl. [4] 37, 1260, 1265). In guter Ausbeute durch Zerlegung von 4-Isopropyl-benzylmagnesiumehlorid mit Wasser (Bert, C. r. 177, 196; 186, 373; Bl. [4] 37, 1267, 1578; Bert, Dorier, C. r. 182, 64). Aus 3-Methyl-6-isopropyl-phenylmagnesiumbromid beim Zersetzen mit Wasser (Bert, Bl. [4] 37, 1269). Cymol entsteht bei der Verzuckerung von Kiefernholz mit verd. Mineralsäuren im Autoklaven bei 165—170° (Heuser, Zeh, Aschan, Z. ang. Ch. 36, 37).

Isolierung aus dem beim Sulfitkochprozeß anfallenden Rohcymol: Wheeler, Am. Soc. 42, 1843; Wh., Smithey, Am. Soc. 43, 2611; Karvonen, B. 56, 1827; Boedter, J. Pharm. Chim. [8] 9, 417; C. 1929 II, 508. — Zur Reinheit der nach verschiedenen Verfahren hergestellten Cymolpräparate vgl. v. Auwers, Kolligs, B. 55, 3872; Bert, Bl. [4] 37, 1268. Das beim Sulfitkochprozeß entstehende Cymol enthält nach Aschan (C. 1928 I, 2175) möglicherweise m-Cymol. Von Bert (Bl. [4] 37, 1270) wird das aus 3-Methyl-6-isopropyl-phenylmagnesiumbromid durch Zersetzen mit Wasser gewonnene Präparat als eines der reinsten angesehen.

Physikalische Eigenschaften.

E: —73,25° (TIMMERMANS, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 65; C. 1921 III, 287). Kp₇₆₀: 177,1° (TI.), 176,7° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 [1927] I, 68); Kp₇₃₅: 175—176° (Präparat aus 3-Methyl-6-isopropyl-phenyl-magnesium bromid) (Bert, Bl. [4] 37, 1269). Dichte von Präparaten verschiedener Herstellungsweise: Karvonen, B. 56, 1826. Einfluß von Drucken bis 10000 kg/cm² auf die Viscosität bei 30° und 75°: Bridgman, Pr. am. Acad. Arts Sci. 61, 81; Pr. nation. Acad. USA. 11, 604; C. 1926 I, 1919; II, 1923. Oberflächenspannung bei 20°: 28,09 dyn/cm (Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181. Brechungsindices von Präparaten verschiedener Herstellungsweise: Eisentoher, B. 54, 2866; Ei., Schulz, B. 57, 1819; v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26, 33; Karvonen, B. 56, 1826. Zur Temperaturabhängigkeit des Brechungsindex vgl. v. Au., K., B. 55, 26. Lichtabsorption im Ultrarot zwischen 1 und 15 μ: W. W. Coblentz, Investigations of

infra-red spectra [Washington 1905], S. 157, 164, 242. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Cymol: Krishnamurti, *Indian J. Phys.* 3 [1928/29], 237. Teslaluminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 975; C. 1925 II, 890. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 127. Dielektr.-Konst. beim Siedepunkt: 2,27 (Grimm, Patrick, Am. Soc. 45, 2799). Über das Dipolmoment von flüssigem Cymol vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2153.

Cymol ist mischbar mit flüssigem Schwefeldioxyd, schwer löslich in flüssigem Ammoniak; die Lösungen in beiden Lösungsmitteln sind gelb (DE CARLI, G. 57, 354). Lösungsvermögen für einige aliphatische, aromatische und heterocyclische Verbindungen: Wheeler, Am. Soc. 42, 1844. Thermische Analyse des Systoms mit flüssigem Schwefeldioxyd s. S. 325. Cymol enthaltende binäre Azeotrope s. in der untenstehenden Tabelle. Grenzflächenspannung

Komponente	Kp ₇₆₀ 0	Cymol in Gew%	Komponente	Kp760	Cymol in Gew%
Glycerin-\alpha.\alpha'-dichlor-hydrin \begin{align*} 1 \\ 0 \\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	165,5 174 159,5 ca. 170,5	45 56 28 63	Furfurol 1) Acetamid 1) Buttersäure 3) Isovaleriansäure 3) . Propyllactat 2)	157,8 170,5 160,0 170,8 ca. 167	32 81 35 63 40

¹⁾ LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 68, 110, 153. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57, 58, 116. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22, 112.

zwischen Cymol und Wasser: Harkins, Clark, Roberts, Am. Soc. 42, 705. Adsorption des Dampfes durch Tierkohle: Alexejewski, X. 55, 416; C. 1925 II, 642. Ausbreitung auf Wasser bei 20°: Ha., Feldman, Am. Soc. 44, 2671. Diehte und Brechungsindex einiger Lösungen in Chinolin: Krollffeiffer, A. 430, 216. Gemische von Borsäureanhydrid und sehr geringen Mengen Cymol zeigen nach Ultraviolett-Belichtung blaues Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 658). — Hemmende Wirkung auf die Oxydation von Seifen durch feuclite Luft: Smith, Wood, Ind. Eng. Chem. 18 [1926], 692.

Chemisches Verhalten.

Dampfförmiges Cymol liefert beim Überleiten über Tonscherben bei ea. 600° Benzol und Propylen (Treibs, B. 61, 685), beim Überleiten über aktivierte Bleicherden bei 420° Toluol, Propylen und andere Produkte (Rheinische Kampferfabr., D. R. P. 483640; C. 1930 I. 130; Frdl. 16, 325), beim Durchleiten im Wasserstoffstrom durch ein verzinntes Eisenrohr bei 650—760° Benzol, wenig Toluol, Methan und andere Produkte (Fischer, Schrader, Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 435; C. 1922 IV, 1039), beim Durchleiten im Kollendioxydstrom durch ein auf 650° erhitztes Quarzrohr 4-Methyl-styrol (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 331). Ein technisches Cymol lieferte beim Erhitzen im Hochdruckautoklaven auf 425° Toluol, Xylol, gasförmige Kohlenwasserstoffe und Wasserstoff (Ssachanen, Tilitschejew, B. 62, 665).

Entzündungstemperatur in Luft: Masson, Hamilton, Ind. Eng. Chem. 20, 814; C. 1928 II, 1986; Bennett, Mardles, Soc. 1927, 3155. Verändert sich an der Luft bereits unterhalb der Entzündungstemperatur (B., M.). Gibt beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 210° in Gegenwart von Sodalösung Cuminsäure, p-Toluylsäure, Terephthalsäure und geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenntnis Kohle 4, 329; C. 1921 I. 537). Liefert bei elektrolytischer Oxydation in verd. Schwefelsäure an einer Blei(IV)-oxyd-Anode bei 90° Cuminaldehyd, 4-Acetyl-benzoesäure, Terephthalsäure und wenig Cuminsäure; in Aceton + verd. Schwefelsäure entstehen Cuminalkohol, Dicuminyläther(?), Cuminaldehyd, Cuminsäure, 4-Isopropenyl-benzoesäure und viel Harz (Fichter, Meyer, Helv. 8, 285). Bei 14-tägigem Einleiten von Sauerstoff in Cymol bei 80° entsteht Ameisensäure (nachgewiesen durch Reduktion von Quecksilber(II)-oxyd); zwischen 80° und 104° erhält man außerdem Methyl-p-tolyl-keton, Cuminaldehyd und Cuminsäure, in Gegenwart von Wasser bei ca. 100° nur Methyl-p-tolyl-keton (Stephens, Am. Soc. 48, 1826, 2921). Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure erhält man bei 60° Methyl-p-tolyl-keton und 4-Acetyl-benzaldehyd, bei 100° Terephthalsäure und p-Toluylsäure (Meyer, Bernhauer, M. 58/54, 729). Cymol wird durch Uranylsalze in wäßr. Lösung bei Bestrahlung mit Sonnenlicht oxydiert (Alox, Valdiouif, Bl. [4] 37, 1138). Katalytische Hydrierung von Cymol s. im Artikel p-Menthan, S. 27.

Cymol gibt beim Chlorieren in Gegenwart von Eisenfeile unterhalb 35° 2-Chlor-p-cymol (Lubs, Young, J. ind. Eng. Chem. 11, 1131; C. 1921 I, 175). Bei der Chlorierung in Gegenwart von Jod unter Erwärmen (vgl. H 422) entsteht außer 2-Chlor-p-cymol und 2.5-Di-

chlor-p-cymol auch 3-Chlor-p-cymol (Gysin, Helv. 9, 66). — Über Nitrierung zu 2-Nitrop-cymol (vgl. H 5, 424; E I 5, 206) vgl. noch Wheeler, Smithey, Am. Soc. 48, 2613; Phil-LIPS, Am. Soc. 44, 1777; DEMONBREUN, KREMERS, J. am. pharm. Assoc. 12, 298; C. 1923 III, 1356. Liefert beim Behandeln mit höchstkonzentrierter Salpetersäure 3-Nitro-4-methylbenzoesäure (Noad, A. 63 [1847], 297; FITTICA, A. 172 [1874], 309); diese Verbindung entsteht als Hauptprodukt auch beim Behandeln von Cymol mit einem Gemisch von Salpetersäure (D: 1,44) und konz. Schwefelsäure bei 50—70° (Halse, Dedichen, zit. bei Alfthan, B. 53, 83). Liefert mit einem Gemisch von Salpetersäure (D: 1,5) und konz. Schwefelsäure B. 53, 83). Elefert int einem Gemisch von Sarpetersatte (D. 7,5) till költz. Schweiersatte (D. 1,5) sowie wenig 4-Nitro-toluol (Wh., H.); 2.4-Dinitro-toluol hat auch in der von Aschan (C. 1919I, 227) bei der Einw. von Salpetersäure (D. 1,52) auf Cymol erhaltenen Verbindung C₁₈H₁₇O₁₀N₅ (E I 205) vorgelegen (Al., B. 53, 79, 85; O. Aschan, Naphthenverbindungen, Terpene und Campherarten [Berlin-Leipzig 1929], S. 241). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) und rauchender Schwefelsäure (20 % SO₃) erhält man bei 20—30° 2.3.6-Trinitro-p-cymol, bei 60—70° 2.4.6-Trinitrotoluol und wenig 3.5-Dinitro-4-methyl-benzoesäure (H., D.). Bei gleichzeitiger Einw. von Brom und Salpetersäure entstehen Bromnitromethane (DATTA, CHATTERJEE, Am. Soc. 45, 480). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Salpetersäure (D: 1,48) bei 40-60° 6-Nitro-p-cymol-sulfonsäure-(2) und 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (HINTIKKA, Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 10 [1917], Nr. 12, S. 1; C. 1921 I, 357). Liefert beim Erhitzen mit Sulfurylazid SO₂(N₃)₂ im Autoklaven auf 180° wenig 2(oder 5)-Methyl-5(oder 2)-isopropyl-pyridin(?) und andere Produkte (Bertho, Curtius, Schmidt, B. 60, 1719). Bei der Kondensation von Cymol mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff entsteht neben anderen Produkten ein nicht getrenntes Gemisch von 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexyl-benzolen, das beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid Pentabromtoluol liefert (Bodroux, C. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 525, 547).

Gibt bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Zinkchlorid 1-Methyl-2-chlormethyl-4-isopropyl-benzol (Blanc, Bl. [4] 33, 318; C. 1923 I, 1571; Bert, C. r. 186, 373). Kondensiert sich mit Azodicarbonsaure-dimethylester in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure unter Kühlung, in Gegenwart von Jod und Chlorwasserstoff auf dem Wasserbad zu 2.5-Bis-[N.N'-dicarbomethoxy-hydrazino]-p-cymol (Stollé, Reichert, J. pr. [2] 123, 77). Liefert beim Erhitzen mit Carbazid im Autoklaven auf 150° Carvacrylamin, 2(oder 5)-Methyl-5(oder 2)-isopropyl-pyridin und andere Produkte (Curtius, Вергно, В. 59, 586; vgl. Оракіма, Ж. 61, 2011). Reagicrt nicht mit Benzylazid (С., Енгнакт, В. 55, 1560, 1562, 1569).

Physiologisches Verhalten, Verwendung, Analytisches.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 45. Über die keimtötende Wirkung vgl. Penfold, Grant, Perfum. essent. Oil Rec. 17, 251; J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 347; C. 1926 II, 2458; 1927 II, 754.

Verwendung als technisches Lösungsmittel: TH. H. DURRANS, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 83; H. GNAMM, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 76. Überführung in technisch verwendbare Harze durch Chlorieren in Gegenwart metallischer Katalysatoren: GROGGINS, Ind. Eng. Chem. 20, 597; C. 1928 II, 604. Herstellung eines fettspaltenden Mittels durch Sulfurieren von Cymol in Gegenwart von Ölsäure: McKee, LEWIS, Chem. met. Eng. 24, 969; C. 1922 II, 451.

Prüfung auf Reinheit: E. MERCK, Prüfung der chemischen Reagenzien, 5. Aufl. [Darm-

stadt 1939], S. 150.

Additionelle Verbindungen.

 $C_{10}H_{14}+SO_2$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: -89° (DE Carli, R. A. L. [6] 4, 526, 527). $-C_{10}H_{14}+2SO_2$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: -83° (DE C.). Bildet Eutektika mit der vorangehenden Verbindung und mit Schwefeldioxyd.

2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Chlor-p-cymol $C_{10}H_{13}Cl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot CH(CH_3)_2$ s. nebenstehende Formel (H 423). B. Zur Bildung durch Chlorierung von Cymol in Gegenwart von Jod vgl. Gysin, Helv. 9, 66. Beim Chlorieren von Cymol in Gegenwart von Eisen unterhalb 35° (Lubs., Young, Link Charles and Alle Control of Chlorieren von Cymol in Gegenwart von Eisen unterhalb 35° (Lubs., Young, Victor) CH₃ J. ind. Eng. Chem. 11, 1131; C. 1921 I, 175). — Hat angenehmen Anisgeruch. Kp₅: 85—90° (L., Y.). — Liefert beim Nitrieren mit einem Gemisch von rauchen-CH(CH₅)₂ der Salpetersäure und schwach rauchender Schwefelsäure bei 00 hauptsächlich 6-Chlor-2.3-dinitro-p-cymol, weniger 2-Chlor-x.x-dinitro-toluol vom Schmelzpunkt 88-89 (S. 264) und vielleicht noch andere Verbindungen (L., Y.).

CH₃

CH₃

CH₃

·NO₂

CH(CH3)2

·Br

CH(CH₃)₂

326

8-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3-Chlor-p-cymol C10H12Cl, s. CH3 nebenstehende Formel (H 423). B. Beim Chlorieren von Cymol in Gegenwart von Jod (Gysin, Helv. 9, 66). — Hat angenehmen Anisgeruch. CI

- 1-Chlormethyl-4-isopropyl-benzol, 11-Chlor-p-cymol, 4-Isopropylbensylchlorid, Cuminylchlorid $C_{10}H_{18}Gl = CH_2Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$ (H 423). CH(CH₃)₂ B. In guter Ausbeute aus Cumol und Paraformaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid und CH(CH₃)₂ Chlorwasserstoff (Blanc, Bl. [4] 33, 317; C. 1923 I, 1571; Bert, Bl. [4] 37, 1266, 1578; C. r. 186, 373). In fast theoretischer Menge beim Kochen von 4-Isopropyl-benzylalkohol mit konstant siedender Salzsäure (Norris, Milliken, Am. Soc. 42, 2098). — Riecht angenehmer und ist weniger tränenreizend als Benzylchlorid; verursacht Augenlidentzündung (Bert). Kp: 2270 ist weniger tranenreizend als Benzylchorid; veruisacht Augenheit Augenheit Lindung (Bert). Kp: 221° bis 228° (N., M.); Kp: ca. 228° (teilweise Zersetzung); Kp: 121°; Kp: 110° (Bert, Bl. [4] 37, 1266); Kp: 100° (Blanc, Bl. [4] 38, 317). $D_i^{vi.5}$: 1,020; $n_i^{vi.5}$: 1,523 (Bert). — Gibt beim Behandeln mit Magnesium in Äther vorwiegend 4-Isopropyl-benzylmagnesiumchlorid (Bert, C. r. 177, 195; 186, 373; Bl. [4] 37, 1267, 1578; Bert, Dorier, C. r. 182, 64); außerdem entsteht 4.4′-Diisopropyl-dibenzyl (Bert, C. r. 177, 195; Bl. [4] 37, 1267, 1578). Liefert beim Erwärmen mit Toluol in Gegenwart von Äthylmagnesiumbromid oder Butylmagnesiumbromid 2(oder 4)-Methyl-4'-isopropyl-diphenylmethan (BERT, Bl. [4] 37, 1586).
- 2.5-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.5-Dichlor-p-cymol C₁₀H₁₈Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 423). B. Zur Bildung durch Chlorieren von Cymol vgl. Gysin, Helv. 9, 66. Aus diazotiertem 5-Chlor-2-aminop-cymol und Kupfer(I)-chlorid in salzsaurer Lösung (Wheeler, Giles, Am. Soc. 44, 2611). — Mit Wasserdampf flüchtig (WH., G.).

CH(CH₃)₂ 3-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3-Brom-p-cymol C₁₀H₁₂Br, s. nebenstehende Formel (H 424; E I 205). B. Durch Behandlung von salzsaurem 5-Brom-2-amino-p-cymol mit Isoamylnitrit in Eisessig unterhalb 10° und nachfolgendes Verkochen mit Alkohol (Bert, Dorier, C. r. 182, 64). — CH₂ ·Br Gibt bei der Einw. von Magnesium in Äther, Behandlung mit Sauerstoff und CH(CH₃)₂ nachfolgenden Zersetzung mit Wasser Thymol.

2.5-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.5-Dibrom-p-cymol $C_{10}H_{12}Br_{3}$, s. nebenstehende Formel (H 424). B. Beim Diazotieren von 5-Brom-2-amino-p-cymol in Gegenwart von Kupfer(I)-bromid (Wheeler, TAYLOR, Am. Soc. 47, 182).

2-Nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Nitro-p-cymol C₁₀H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel (H 424; E I 206). B. Zur Bildung durch Nitrieren von Cymol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Wheeler, Smithey, Am. Soc. 43, 2613; Phillips, Am. Soc. 44, 1777; Demonbreun, Kremers, J. am. pharm. Assoc. 12, 298; C. 1923 III, 1356. — Kp₁₄: 130—135°; D²³: 1,036; n; 1,529 (D, K.). — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in 92—97 %iger Schwefelsäure bei 30—60° 6-Ämino-carvacrol (Äusterweil, D. R. P. 416016; C. 1925 II, 2094; Frdl. 15, 1742), bei der Reduktion mit Natriumamalgam (Werigo, Z. 1864, 723; Schumow, M. 19, 119; B. 20 [1887] Ref., 218) oder Zinkstaub in Natriumäthylat-Lösung (Murayama, J. mharm. Soc. Javan 1921. Nr. 475. 3: C. 1922 I. 200) 2.2'-Azo-p-cymol, bei der Reduktion J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475, 3; C. 1922 I, 200) 2.2'-Azo-p-cymol, bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und Wasser in Petroläther, Benzol oder besser Vaselinöl unter Kühlung 2-Hydroxylamino-p-cymol (Au., Lemay, Bl. [4] 41, 456). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Söderbaum, Widman, B. 21 [1888], 2127) oder Eisen und Salzsäure bei 90-100° (D., K.) erhält man 2-Amino-p-cymol.

2.6 - Dinitro - 1 - methyl - 4 - isopropyl - benzol, 2.6 - Dinitro - p - eymol $C_{10}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 425; E I 206). Zur Bildung durch Nitrieren von Cymol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Alfthan, B. 53, 84; O2N WHEELER, HARRIS, Am. Soc. 49, 495. - Kp5-6: 161-163° (AL.). Liefert beim Kochen mit rauchender Salpetersäure (D: 1,6) 3.5-Dinitro-4-methyl-benzoesäure, beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) im Rohr auf 130º 2.6 Dinitro-terephthalsäure (Wheeler, Harris, Am. Soc. 49, 497).

6-Chlor-2.3-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Chlor-2.3-dinitro-p-cymol $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. Ist H 425 CH₂ als festes 2-Chlor-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol be-· NO2 schrieben (Lubs, Young, J. ind. Eng. Chem. 11, 1131; C. 1921 I, 175). — Zur NO2 Bildung beim Nitrieren von 2-Chlor-p-cymol mit Salpeterschwefelsäure vgl. CH(CH3)2 L., Y. — Optische Eigenschaften der Krystalle: L., Y. F: 108-109°. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und verd. Salzsäure 6-Chlor-2.3-diamino-p-cymol.

Flüssiges 2-Chlor-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl=CH_3\cdot C_4HCl(NO_2)_5\cdot CH(CH_3)_2$ (H 425). Ist vermutlich ein Gemisch (Lubs, Young, J. ind. Eng. Chem. 11, 1131; C. 1921 I, 175).

2.3.6 -Trinitro -1 - methyl - 4 - isopropyl - benzol, 2.3.6 - Trinitro p-cymol $C_{10}H_{11}O_6N_3 = CH_3 \cdot C_8H(NO_3)_3 \cdot CH(CH_3)_3$, s. nebenstehende Formel. Als solches ist die H 426 als 2.3.5 - oder 2.3.6 - Trinitro - 1 - methyl - 4 - isopropyl - benzol beschriebene Verbindung erkannt worden (Ehrnorth, Finska Kemistsamf. Medd. 40 [1931], 142; C. 1932 I, 3418; vgl. Halse, Dedichen, zit. bei Alffhan, B. 53, 83). — Zur Bildung durch Nitrierung von Cymol mit Salpeterschwefelsäure vgl. Halse, Dedichen.

[Knobloch]

- 11. 1.2 Diāthyl benzol $C_{10}H_{14}=C_2H_5\cdot C_4H_4\cdot C_2H_5$ (H 426). V. Über Vorkommen im persischen Erdöl vgl. Birch, Norris, Soc. 1926, 2552. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminium-chlorid bei 70° (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3145; Copenhaver, R., Am. Soc. 49, 3157; vgl. Milligan, R., Am. Soc. 44, 206).
- 12. 1.3-Diāthyl-benzol C₁₀H₁₄ = C₂H₅·C₆H₄·C₂H₅ (H 426). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 70° (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3145; Copenhaver, R., Am. Soc. 49, 3157; vgl. Milligan, R., Am. Soc. 44, 206). Durch Erhitzen von Äthylbenzol mit Aluminiumchlorid (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 93, 321; C. 1929 II, 1286). Trennung von 1.2- und 1.4-Diāthylbenzol durch partielle Sulfonierung, fraktionierte Krystallisation der Bariumsalze und Hydrolyse der Sulfonsäure mit überhitztem Wasserdampf: Co., R. Leicht bewegliche Flüssigkeit von angenehmem, süßlichem Geruch. Kp: 180,55° (korr.) (Co., R.). D. 0,8798; D. 0,8597 (Co., R.). n. 1.2-1,4998; n. 1.4778; n. 1.4955; n. 1.4926 (Co., R.). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig 1.3-Diāthyl-cyclohexan (St.). Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure unterhalb 30° hauptsächlich 4-Nitro-1.3-diāthyl-benzol (Co., R.).
- 4-Chlor-1.3-diäthyl-benzol $C_{10}H_{13}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen der aus diazotiertem 4-Amino-1.3-diäthyl-benzol und Kupfer(I)-chlorid bei 0° entstehenden braunen Additionsverbindung (Copenhaver, Reid, Am. Soc. 49, 3162). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 94,5° (korr.). D_0° : 1,0335; D_{Ξ}^{\bullet} : 1,0119. n_0^{\bullet} : 1,5149.
- $\overbrace{\underbrace{\begin{array}{c} C_2H_5 \\ \vdots \\ Cl \end{array}}}^{C_2H_5}$
- **4-Brom-1.3-diäthyl-benzol** $C_{10}H_{13}Br$, s. nebenstehende Formel (vgl. H 426). B. In mäßiger Ausbeute aus diazotiertem 4-Amino-1.3-diäthyl-benzol und Kupfer(I)-bromid in bromwasserstoffsaurer Lösung bei 0—5° (Copenhaver, Reid, Am. Soc. 49, 3162). — Flüssigkeit. Kp_{12} : 106,5° (korr.). D_0° : 1,2709; D_{55}° : 1,2462. n_{5}° : 1,5359.
- C₂H₅
 C₂H₅
- 4-Jod-1.3-diäthyl-benzol $C_{10}H_{13}I$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-1.3-diäthyl-benzol und Kaliumjodid (Copenhaver, Reid, Am. Soc. 49, 3162). Flüssigkeit. Kp_{12} : 131,5° (korr.). D_0° : 1,5026; D_{22}^{22} : 1,4740. n_{2}^{∞} : 1,5729.
- C₂H₅
- 2.4-Diäthyl-phenyljodidehlorid C₁₀H₁₃Cl₂I, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Jod-1.3-diäthyl-benzol und Chlor in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° (COPENHAVER, REID, Am. Soc. 49, 3162). Gelbe Krystalle, die sich unter Chlorabgabe zersetzen. F: 51—53° (Zers.). Sehr leicht löslich in Tetrachlorkohlenstoff.
- C₂H₅
 C₂H₅
 ICl₂
- 4-Nitro-1.3-diäthyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel (vgl. H 426). B. Neben geringen Mengen 2-Nitro- und 5-Nitro-1.3-diäthyl-benzol(?) bei der Nitrierung von 1.3-Diäthyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure unterhalb 30° (COPENHAVER, REID, Am. Soc. 49, 3160). — Gelbe, angenehm riechende Flüssigkeit, die beim Aufbewahren allmählich rot wird. Kp4: 133°. D $_5$: 1,0860; D $_5$: 1,0644. n_5 : 1,5300.
- $ightharpoonup_{C_2H_5}$

C2H5

- 13. 1.4-Diāthyl-benzol C₁₀H₁₄ = C₂H₅·C₆H₄·C₂H₅ (H 426; E I 206). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminium-chlorid bei 70° (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3145; Copenhaver, R., Am. Soc. 49, 3157; vgl. Milligan, R., Am. Soc. 44, 206). Durch Reduktion von 4-Äthyl-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Auwers, Lechner, Bundesmann, B. 58, 48). n₅.: 1,5034; n₆.: 1,4967 (v. Au., Kolligs, B. 55, 26).
- 14. 1.1-Dimethyl-4-āthyliden-cyclohexadien-(2.5) $C_{10}H_{14} = CH_3 \cdot CH : C < CH : CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Behandeln von 1.1-Dimethyl-4-āthyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) mit kalter 10% iger Schwefelsäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 251).

- Kp₂₅: 81,5—84°; Kp₁₆: 71—73°. D₁, 2: 0,8613; D₁, 3: 0,8614. $n_{\alpha}^{14.7}$: 1,5098; $n_{\alpha}^{14.7}$: 1,5148; $n_{\beta}^{14.7}$: 1,5295; $n_{\gamma}^{14.7}$: 1,5422; $n_{\alpha}^{15.15}$: 1,5107; $n_{\beta}^{15.15}$: 1,5157; $n_{\beta}^{15.15}$: 1,5302; $n_{\gamma}^{14.15}$: 1,5430. Beim Sättigen der Lösung in Eisessig mit Chlorwasserstoff bei 0° tritt Umlagerung in 1.2-Dimethyl-4-āthyl-benzol ein. Beim Behandeln mit Permanganat entstehen Essigsäure, Dimethyl-malonsäure und 1.2-Dimethyl-4-āthyl-benzol. Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol: v. Av., Z. Addiert Brom nur in geringem Maße.
- 15. 1.2-Dimethyl-4-āthyl-benzol. 4-Āthyl-o-xylol C₁₀H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 427). V. Im Steinkohlenurteer (Kruber, B. 57, 1009; vgl. Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2270). B. Beim Sättigen einer Lösung von 1.1-Dimethyl-4-āthyliden-cyclohexadien-(2.5) in Eisessig mit Chlorwasserstoff bei 0° (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 256). Durch Reduktion von 3.4-Dimethyl-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Au., Z., A. 425, 257). Kp: 186—187° (v. Au., Z.), 189° (Kr.). D_i^{i.5.*}_i: 0,8777 (v. Au., Z.); D_i^{i.6.*}_i: 0,8704 (Kr.). n_i^{i.6.*}_i: 1,5010: n_i^{i.6.*}_i: 1,5049; n_i^{i.6.*}_i: 1,5161; n_i^{v.6.*}_i: 1,5253 (v. Au., Z.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer wäßriger Lösung Trimellitzäure (Kr.).
- 3.5.6-Trinitro-1.2-dimethyl-4- $\stackrel{\cdot}{a}$ thyl-benzol, 3.5.6-Trinitro-4- $\stackrel{\cdot}{a}$ thyl-o-xylol $C_{10}H_{11}O_4N_3$, s. nebenstehende Formel (H 428). B. Durch Nitrierung von 1.2-Dimethyl-4- $\stackrel{\cdot}{a}$ thyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (v. Auwers, O_2N) O_2N 0. NO2 ZIEGLER, A. 425, 258). F: 124°.
- 16. 1.4-Dimethyl-2-āthyl-benzol, 2-Āthyl-p-xylol C₁₀H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 428; E I 206). B. Aus der Grignard-Verbindung des 2-[β-Chlorāthyl]-p-xylols durch Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374).
- 1.4-Dimethyl-2-[β-chlor-āthyl]-benzol, 2-[β-Chlor-āthyl]-p-xylol C₁₀H₁₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β-chlor-āthylester] auf die Grignard-Verbindung des 2-Brom-p-xylols (ΒΕRΤ, C. τ. 186, 374). Aus 2.5-Dimethyl-β-phenäthylalkohol und Chlorwasserstoff (B.).
- 17. 1.5 Dimethyl 2 äthyl benzol. 4 Äthyl m xylol C₁₀H₁₄, CH₃ s. nebenstehende Formel (H 428). B. Aus der Grignard Verbindung des 1.5 Dimethyl 2 [β-chlor āthyl] benzols beim Zersetzen mit Wasser (Berr, CH₃). C-1. 186, 374). Durch Reduktion von 2.4 Dimethyl acetophenon mit amalgamiertem Zink in salzsaurer Lösung (Philippi, A. 428, 302). Liefert mit Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 2.4 Dimethyl 5 äthyl acetophenon (Ph.).
- 1.5-Dimethyl-2- $[\beta$ -chlor- \ddot{a} thyl]-benzol, 4- $[\beta$ -Chlor- \ddot{a} thyl]-m- \ddot{a} thylol $C_{10}H_{13}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure- $[\beta$ -chlor- \ddot{a} thylester] auf die Grignard-Verbindung des 4-Brom-m- \ddot{a} tylols (Bert, C. r. 186, 374). Aus 2.4-Dimethyl- β -phen \ddot{a} thylalkohol und Chlorwasserstoff (B.).
- 18. 1.3 Dimethyl 5 äthyl benzol, 5 Äthyl m xylol $C_{10}H_{14}$, c. H_{14} , s. nebenstehende Formel (H 429; E I 206). Liefert beim Durchleiten durch ein auf 640—650° erhitztes Rohr im Kohlendioxydstrom 3.5-Dimethyl-styrol (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 331).
- 1.3-Dimethyl-5- $[\alpha.\beta$ -dibrom-āthyl]-benzol, 5- $[\alpha.\beta$ -Dibrom-āthyl]-m-xylol $C_{10}H_{12}Br_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Titley, Soc. 1926, 509.

 B. Aus 3.5-Dimethyl-styrol und Brom in Schwefelkohlenstoff (v. Braun, Engel, B. 58, 285). Nadeln (aus Alkohol + Petroläther). F: 90° (v. B., E.).
- 19. Dimethyläthylbenzole unbekannter Konstitution $C_{10}H_{14}$. V. Im persischen Erdöl finden sich zwei Dimethyläthylbenzole mit unbekannter Stellung der Seitenketten; sie liefern bei der Einw. von Brom zwei Tribromderivate mit den Schmelzpunkten 93° und ca. 106° (Birch, Norris, Soc. 1926, 2552).
- 20. 1.1.2-Trimethyl 4-methylen cyclohexadien (2.5) $C_{10}H_{14} = CH_2:C < \frac{CH:C(CH_3)}{CH} > C(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von 1.1.2.4-Tetramethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) mit kalter 10% iger Schwefelsäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 268). Kp₁₅: 60—65°. D₁^(0,7): 0,8735. n₁^(0,7): 1,5133; n₂^(0,7): 1,5181; n₃^(0,7): 1,5321; n₇^(0,7): 1,5444. Polymerisiert sich sehr leicht beim Aufbewahren.

- 21. 1.2.3.4 Tetramethyl-benzol. Prehnitol $C_{10}H_{14}$, s. nebenstehende Formel (H 430; E I 206). Darst. Zur Reindarstellung trägt man das Natriumsalz der 1.2.3.4 Tetramethyl-benzol-sulfonsäure-(5) bei 140—150° unter gleichzeitigem Durchleiten von überhitztem Wasserdampf in verd. Schwefelsäure ein (SMITH, LUX, Am. Soc. 51, 2998). E: —6,4° (korr.) (SM., L.; SM., MACDUGALL, Am. Soc. 51, 3005). Kp₂₄₋₂₅: 97—98° (SM., L.); Kp_{6,5}: 75,0—75,5° (korr.) (SM., MACD.). $h_3 : 1,5245; $h_3 : 1,5187 (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 26). Pikrat. F: 89,5—90,5° (SM., MACD.).
- 5-Brom -1.2.3.4-tetramethyl-benzol C₁₀H₁₃Br, s. nebenstehende Formel (H 430). B. Durch Einw. von Brom auf 1.2.3.4-Tetramethyl-benzol in Chloroform (SMITH, MacDougall, Am. Soc. 51, 3004). Krystalle (aus Petroläther). Br. CH₃ CH₃ CH₃
- 22. 1.2.3.5-Tetramethyl-benzol, Isodurol C₁₀H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 430). B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf 2.4.6-Trimethyl-phenylmagnesiumbromid in Ather unter Kühlung (SMITH, MacDougall, Am. Soc. 51, 3002; SM., Org. Synth. 11 [New York 1931], S. 66). E: —24,0° (SM., MacD.). Kp₇₆₀: 195—197° (EISENLOHE, Fortsch. Ch., Phys. 18 [1925], 556); Kp₁₇: 84,6—84,7° (SM., MacD.). D[∞]₁: 0,8906; n^m_{He}: 1,5113 (EI.). Thermische Analyse des Systems mit Durol (Eutektikum bei —28,1° und 92% Isodurol): SM., MacD. Liefert hei der Hydrierung unter 3 Atm. Druck in Gegenwart von Platinmohr in Eisessig höhersiedendes, bei der Hydrierung über Nickel bei 160—170° niedrigersiedendes 1.2.3.5-Tetramethylevelohexan (EI.).
- 23. 1.2.4.5-Tetramethyl-benzol. Durol C₁₀H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 431; E I 207). V. Im rohen Holzessig (SEIB, B. 60, 1398). Im CH3 Braunkohlengeneratorteer (RUHEMANN, Z. anorg. Ch. 36, 156). Im Stein-kohlen-Urteer (KRUBER, B. 57, 1015; WEISSGERBER, Brennstoffch. 5, 210; CH₃ · CH₃ C. 1925 I, 2270). - B. Neben anderen Methylierungsprodukten aus einem ca. 70% m-Xylol enthaltenden Handelsxylol und Methylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei ca. 95° (SMITH, Dobrovolny, Am. Soc. 48, 1415; Sm., Org. Synth. 10 [1930], 32). Man läßt auf 1.2.4-Trimethyl-5-chlormethyl-benzol in Ather Magnesium einwirken und zersetzt die entstandene Grignard-Verbindung mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374). Beim Behandeln von 1.1.3.4-Tetramethyl-hexadien-(2.5)-ol-(4) mit Schwefelsäure anfangs in der Kälte, dann unter Erwärmen (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 263). Bei der Destillation des Natriumsalzes der 2.4.5-Trimethyl-phonylessigsäure mit Natriumacetat bei 400° (Holmberg, Svensk kem. Tidskr. 40, 314; C. 1929 I, 872). Beim Erhitzen von Durolsulfonsäure mit 50% iger Schwefelsäure (Sm., Lux, Am. Soc. 51, 2998). — Krystalle (aus Benzol). F: 79,3—79,7° (unkorr.) (Sm., MacDougall, Am. Soc. 51, 3001), 81—82° (Ho.). E: 79,28° (Sm., MacD.). Kp: 190—191° (EISENLOHR, Fortsch. Ch., Phys. 18 [1925], 557). Ziemlich leicht flüchtig mit Alkohol-Dampf (Sm., D.). Parachor: MUMFORD, PHILLIPS, Soc. 1929, 2117. Thermische Analyse des Systems mit Isodurol (Eutektikum bei —28,1° und 8 Mol-% Durol) (Sm., MacD.). — Liefert bei tagelangem Einleiten von Sauerstoff bei 100° in trübem, diffusem Licht geringe Mengen Durylaldehyd und Durylsäure (STEPHENS, Am. Soc. 48, 1826). Produkte, die bei der Hydrierung von Durol entstehen, s. S. 30.
- 1.2.4-Trimethyl-5-chlormethyl-benzol, ω -Chlor-durol, 2.4.5-Trimethyl-benzylchlorid $C_{10}H_{13}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Pseudocumol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid (Bert, C. r. 186, 373, 374).
- 1.5-Dimethyl-2.4-bis-chlormethyl-benzol $C_{10}H_{12}Cl_9$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.4-Dimethyl-1-chlormethyl-benzol bei der Behandlung von m-Xylol mit 33% iger Formaldehyd-Lösung in Gegenwart von Zinkchlorid unter Durchleiten von Chlorwasserstoff (BLANC, Bl. [4] 33, 316; C. 1923 I, 1571). Nadeln (aus Alkohol). F: 93°. Kp₁₅: 155°. Gibt bei der Oxydation mit 4% iger Permanganat-Lösung 4.6-Dimethyl-isophthalsäure.
- 1.5-Dimethyl-2.4-bis-brommethyl-benzol $C_{10}H_{12}Br_2$, s. ncbenstehende Formel. Diese Konstitution kommt der früher als 1.2-Dimethyl-4.5-bis-brommethyl-benzol (Durylendibromid) (H 432) formulierten Verbindung zu (Coffey, R. 42, 423). B. Beim Bromieren von CH_2Br -Durol im Sonnenlicht bei 130° (C., R. 42, 420). Nadeln (aus Benzol oder Essigester). F: 155—157°. Leicht löslich in Alkohol.

CH₂Br
CH₂Br
CH₂Br

CH3

CH₂Cl

CH₃

CH₂Cl

CH₃

CH₃

330

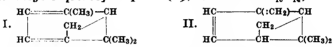
3.6 - Dinitro - 1.2.4.5 - tetramethyl - benzol, 3.6 - Dinitro - durol $C_{10}H_{13}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 433; E I 207). B. Bei der Nitrierung O_2N_1 . CH₃ ·CHs von Durol in Chloroform mit Salpeterschwefelsäure unter Eiskühlung (Smrth, Dobrovolny, Am. Soc. 48, 1421). — Krystalle (aus Alkohol). F: 207—208°. — Verharzt bei längerer Berührung mit Säure zu einem roten Produkt. ·NOs ČНя

24. Bicyclo-[0.4.4]-decadien-(1.6), 1.2.3.5.6.7-Hexahydro-naphthalin oder Bicyclo-[0.4.4]-decadien-(1.5), 1.2.3.4.6.7-Hexahydro-naphthalin,

oder Bicyclo-[0.4.4] - decadien - (1.5), 1.2.3.4.6.7 - Hexanyaro-naphinalin, Hexalin C₁₀H₁₄, Formel I oder II.

B. Beim Erhitzen von 9.10-Dioxy-dekalin mit sehr verd. Schwefelsäure im Rohr auf 150° (NAMETKIN, GLAGOLEWA, B. 62, 1573; Ж. 61, 539). — Dekalinähnlich riechendes Öl. Kp₈: 75—76°. Dⁿ.: 0,9725. n²⁰: 1,5322. — Wird beim Aufbewahren zähflüssig. — Ein Tropfen Hexalin färbt Salpetersäure (D: 1,4) erst ross dann dynkelviolett, eine Mischung von Alkohol — Schwefelsäure (1.4) erst ross dann rosa, dann dunkelviolett, eine Mischung von Alkohol + Schwefelsäure (1:1) erst rosa, dann rot, endlich violettrot.

25. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptadien-(2.4) oder 6.6-Dimethyl-2-methylen-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), Verbenen $C_{10}H_{14}$, Formel I oder II



(E I 207). Zur Konstitution vgl. noch J. L. Simonsen, The terpenes, Bd. II [Cambridge 1932], S. 184, 186.

Linksdrehende Form, l-Verbenen. B. Durch Reduktion von rechtsdrehendem Verbenendibromid (S. 102) mit Zinkstaub und Eisessig (Blumann, Zeitschel, B. 54, 892). — Kp₇₄₉: 158—159° (BL., Schmidt, A. 453, 51); Kp₇₄₅: 158—159°; Kp₁₁: 45° (BL., Z.). D¹⁵: 0,8866; n_D[∞]: 1,498; [α]_D: —100,6° (BL., Z.). — Polymerisiert sich beim Aufbewahren zu einer hochschmelzenden, unlöslichen Krystallmasse (BL., Z.). Wird durch alkal. Permanganat-Lösung zu cis-Norpinsäure oxydiert. Durch Reduktion mit Natrium in Alkohol erhält man rechtsdrehendes Dihydroverbenen (S. 102). Gibt beim Kochen mit Zinkchlorid p-Cymol. Gibt mit Brom in eisgekühltem Chloroform rechtsdrehendes Verbenendibromid (Br., Z., B. 54, 890).

Rechtsdrehende Form, d-Verbenen. B. Durch Reduktion von linksdrehendem Verbenendibromid (S. 102) mit Zinkstaub und Eisessig (Blumann, Zeitschel, B. 54, 892).

— Kp₇₄₅: 158—159°; Kp₁4: 45°. D¹⁵: 0,8867. n[∞]₁: 1,498. [α]_D: +100,7°. — Gibt mit Brom in eisgekühltem Chloroform linksdrehendes Verbenendibromid.

26. 2.2-Dimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(5), HC—CH—C(CH₃)₂ Camphenen, Isocamphodien C₁₀H₁₄, s. nebenstehende Formel.

B. Durch erschöpfende Methylierung von 5-Amino-2.2-dimethyl-HC—CH—C:CH₂
3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan bei 45—50°, Behandeln des erhaltenen 5-Dimethylamino-2.2-dimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan-jodmethylats mit Silberoxyd und Destillation der wäßr. Lösung des Hydroxyds, neben anderen Produkten (Namer-kin, Zabrodin, B. 61, 1493; Ж. 60, 1548). — Krystalle von camphenähnlichem Geruch (aus Alkohol). F: 41,5—42°; siedet im Schmelzröhrchen bei 149—150°. — Entfärbt Permanganat-Lösung und Brom in Chloroform rasch. Verbraucht bei der Titration mit Benzopersäure in Chloroform 2 Atome Sauerstoff. Reagiert energisch mit Salpetersäure. Liefert beim Erhitzen mit Eisessig und wenig 50%iger Schwefelsäure auf 55° das Acetat des Bornylenols (Syst. Nr. 510). — Alkoholische Schwefelsäure färbt sich nach Zugabe einiger Krystalle erst gelb, dann rot und schließlich dunkelrot.

27. 4.7 - Methylen - 4.5.6.7.8.9 - hexahydro - inden,

27. 4.7 - Methylen - 4.5.6.7.8.9 - hexahydro - inden,
2.5 - Methylen - bicyclo - [0.3.4] - nonen - (7), Dihydro - dicyclopentadien C₁₀H₁₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. ALDER, STEIN, A. 485 [1931], 226; Ang. Ch. 47 [1934], 837. Zur Konfiguration vgl. A., ST., A. 504 [1933],
221. — B. Aus Dicyclopentadien durch Einw. von 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Palladium (Wieland, Bergel, A. 446, 25) oder Platinmohr (Staudinger, Rheiner, Helv. 7, 27) in Äther. Aus dem Semicarbazon des 6-Oxo-4.7 methylen-4.5.6.7.8.9 hexahydro-indens beim Erhitzen mit Natriumäthylat im Rohr auf 160—1700 (Wie., Be.; vgl. Alder, STEIN, A. 485 [1931], 227). — Krystalle (aus Methanol). F: 57° (ST., RH.; ST., Bruson, A. 447, 104; Bergel, Widmann, A. 467, 85). Kp: 183,5—184,5° (ST., RH.); Kp₁₄: 67—68°

(Wie., Be.); Kp₁₃: 78—80°; Kp₁₂: 74—75° (Sr., Br.). — Beim Leiten der Dämpfe über eine glühende Platinspirale bei 75—80° unter 20 mm erfolgt Spaltung in Cyclopentadien, Cyclopenten und geringe Mengen anderer Produkte (Sr., Rh., Helv. 7, 28). Liefert beim Behandeln mit Permanganat in Aceton 3.6-Methylen-hexahydrohomophthalsäure (Be., Wid.; vgl. A., Sr., A. 485, 232, 242). Beim Aufbewahren mit Benzopersäure entsteht Dihydrodicyclopentadienoxyd (Syst. Nr. 2365) (W., B.). Liefert in Tetrachlorkohlenstoff bei 6-stdg. Einleiten von Ozon Polydihydrodicyclopentadienozonid (s. u.) (Sr., B. 58, 1095). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr in Äther Tetrahydrodicyclopentadien (S. 109) (Sr., Rh.).

Polydihydrodicyclopentadienozonid (C₁₀H₁₄O₃)_x. Zur Bezeichnung vgl. Staudinger, B. 58, 1091. — Kryoskopische Mol.-Gew.-Bestimmung in Benzol: St., B. 58, 1096. — B. Durch Einleiten von Ozon in eine Lösung von Dihydrodicyclopentadien in Tetrachlorkohlenstoff (St.). — Farbloses, explosives Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 125—130°. Leicht löslich in Benzol, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff unter Bildung kolloider Lösungen; unlöslich in Äther und Petroläther. — Wird durch Wasser sehr schwer unter Bildung harziger Produkte gespalten. Zersetzt sich in siedendem Eisessig.

28. "Citralterpen" $C_{10}H_{14}$. B. Beim Behandeln von Citral mit 20% iger Schwefelsäure (Horiuchi, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 11, 190; C. 1928 II, 1326). — Kp: 183—186°. D_0^{∞} : 0,8886. n_D^{∞} : 1,5092. [Gottfried]

6. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{16}$.

1. Pentylbenzol, n-Amylbenzol, 1-Phenyl-pentan $C_{11}H_{18}$, s. neben-[CH2]4. CH3 stehende Formel (H 434; E I 207). B. Bei der Einw. von Natrium auf n-Amyljodid und Brombenzol in Ather (SIMON, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 49; C. 1929 I, 2520). Neben anderen Produkten aus Benzylbromid und Butylmagnesiumbromid beim Erhitzen in Petroläther oder Cyclohexan (BERT, C. r. 186, 588). Bei der Reduktion von Athyl-β-phenäthyl-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Thierfelder. KLENK, H. 141, 14). Bei Einw. von p-Toluolsulfonsäure-butylester auf Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Rossander, Marvel, Am. Soc. 50, 1495; Gilman, Beaber, Ann. Soc. 47, 522; G., Heck, Am. Soc. 50, 2228). Aus γ-Phenyl-propylmagnesiumchlorid und p-Toluol-sulfonsäureäthylester in siedendem Ather (G., B.). — Darst. Man setzt eine Lösung von p-Toluolsulfonsäure-butylester in absol. Äther langsam unter Rühren zu Benzylmagnesiumbromid in Ather und erhitzt zum Sieden (Gilman, Robinson, Org. Synth. 10 [1930], 4). — E: —78,25° (Si.). Kp₇₈₀: 199—201° (Th., Kl.); Kp₇₆₀: 205,3° \pm 0,1° (korr.) (Si.). D^o: 0,8741; D^o: 0,8626; D^o: 0,8510 (Si.). Viscosität bei 15°: 0,01487, bei 30°: 0,01126 g/cmsec (Si.). n_{α}^{ts} : 1,4867; n_{β}^{ts} : 1,4906; n_{β}^{ts} : 1,5001; n_{β}^{ts} : 1,5083; n_{α}^{ts} : 1,4824; n_{β}^{ts} : 1,4863; n_{β}^{ts} : 1,4957; n[∞]: 1,5039 (Si.). Brechungsindices für Helium-Linien bei 15° und 25°: Si. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig n-Amyl-cyclohexan und wenig Methylcyclohexan (Stratford, Ann. Off. Combust. liq. 4, 328; C. 1929 II, 1286). — Verhalten im Organismus: THIERFELDER, KLENK, H. 141, 24.

[\$\alpha\$-Chlor-pentyl]-benzol, 1-Chlor-1-phenyl-pentan, Butylphenylchlormethan \$C_{11}H_{16}Cl = C_6H_6\cdot CHCl\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3. Linksdrehende Form. B. Ein wahrscheinlich optisch unreines Präparat entsteht bei Einw. von Phosphorpentachlorid in Chloroform oder von Thionylchlorid auf linksdrehendes Butyl-phenyl-carbinol, zum Schluß auf dem Wasserbad (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 70, 364, 380). — $Kp_{Ca.15}$: 121—122°. [\$\alpha\$]_5: —17.4° (c = 17). — Gibt beim Kochen mit alkon. Kaliumhydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes 1-Mercapto-1-phenyl-pentan.

[ε -Chlor-pentyl]-benzol, 5-Chlor-1-phenyl-pentan, ε -Phenyl-n-amylchlorid $C_{11}H_{15}Cl=C_6H_5\cdot[CH_2]_4\cdot CH_2Cl$ (E I 208). B. Beim Erhitzen von ε -Phenyl-n-amylalkohol mit rauchender Salzsäure im Rohr (Conant, Kirner, Am. Soc. 46, 243). — Kp₅₋₆: 111° bis 112°. — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 60°: C., K.

[α -Brom-pentyl]-benzol, 1-Brom-1-phenyl-pentan, Butylphenylbrommethan $C_{11}H_{15}Br=C_6H_5\cdot CHBr\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Aus Butyl-phenyl-carbinol und Bromwasserstoff unter Eiskühlung (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 555). — Kp₁₀: 120—123°. — Die Magnesiumverbindung liefert bei Einw. von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid 5.6-Diphenyl-decan und wenig 1-Phenyl-penten-(1).

[$\alpha.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom-pentyl]-benzol, 1.2.3.4-Tetrabrom-1-phenyl-pentan $C_{11}H_{12}Br_4 = C_6H_5$ (CHBr]₄·CH₃ (H 434). F: 156° (Prévost, C. r. 180, 1852). — Liefert beim Eintragen in auf 100° gehaltene alkoholische Kalilauge Methyl-phenyl-diacetylen (Pr., C. r. 180, 1852; A. ch. [10] 10, 372).

- 2. [β-Methyl-butyl]-benzol, 2-Methyl-1-phenyl-butan, CH₂·CH(CH₃)·C₂H_δ
 2-Benzyl-butan. Methyläthylbenzylmethan C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 434; E I 208). B. In geringer Menge beim Kochen von sek. Butylbromid mit Benzylchlorid und Natrium in Äther bei Zusatz einiger Tropfen Essigester (Glattfeld, Camebon, Am. Soc. 49, 1045). Beim Leiten von Methyl-āthyl-benzyl-carbinol über platinierte Kohle bei 300° (Zelinsky. Gawerdowskaja, B. 61, 1053). Durch Reduktion von Methyl-āthyl-benzyl-carbinol oder von sek. Butyl-phenyl-carbinol mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Gl.. C.). In geringer Menge beim Kochen von Benzylmagnesiumchlorid mit sek.-Butylbromid oder von sek. Butylmagnesiumbromid mit Benzylchlorid in Äther (Gl., C.). Aus Benzylmagnesiumchlorid und p-Toluolsulfonsäure-sek.-butylester in siedendem Äther (Gliman, Beaber, Am. Soc. 47, 522). Kp₁₁: 113—115° (Z., Ga.); Kp₁₂: 95—97° (unkorr.) (Gl., B.); Kp₁₃: 192—193° (Gl., C.). D[∞]₁: 0,861 (Gl., B.), 0,868 (Z., Ga.). n[∞]₁: 1,4724 (Gl., B.). Liefert bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 2-[4-Nitro-benzyl]-butan (Gl., C.).
- [β-Brom-β-methyl-butyl]-benzol, 2-Brom-2-methyl-1-phenyl-butan, 2-Brom-2-benzyl-butan $C_{11}H_{15}Br = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen von Methyläthyl-benzyl-carbinol mit Bromwasserstoff bei Zimmertemperatur (Trotman, Soc. 127, 91). Angenehm minzeartig riechendes Öl. Reizt die Augen. Zersetzt sich bei der Destillation. Liefert bei der Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Ather oder von Magnesium in Gegenwart von Jod Äthan, Äthylen, 2-Methyl-1-phenyl-buten-(1) (?) und 2-Benzyl-butan(?).
- 2-Brommethyl-1-phenyl-butan, 1-Brom-2-benzyl-butan, β -Äthyl- γ -phenyl-propylbromid $C_{11}H_{18}Br=C_8H_5\cdot CH_3\cdot CH(CH_2Br)\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Äthyl- γ -phenyl-propylalkohol beim Erwärmen mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf dem Wasserbad (v. Braun, A. 451, 50). Kp_{1s}: 125—126°. Liefert nach mehrmaligem Kochen mit Kaliumcyanid β -Äthyl- γ -phenyl-butyronitril.
- [α.β-Dibrom-β-methyl-butyl]-benzol, 1.2-Dibrom-2-methyl-1-phenyl-butan $C_{11}H_{14}Br_2=C_8H_8\cdot CHBr\cdot CBr(CH_8)\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf α-Methyl-α-āthyl-β-phenyl-āthylen in Chloroform (Franke, Stern, M. 49, 25). Nadeln (aus Alkohol). F: 57°.
- 4-Nitro-1-[β -methyl-butyl]-benzol, 2-Methyl-1-[4-nitro-phenyl]-butan, 2-[4-Nitro-benzyl]-butan $C_{11}H_{18}O_2N=O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Durch Nitrierung von 2-Benzyl-butan mit Salpeterschwefelsäure bei 0° bis —5°, später bei 35—40° (Glattfeld, Cameron, Am. Soc. 49, 1045). Riecht durchdringend und anhaftend, aber nicht unangenehm. Wird am Licht rasch gelb. Kp₁₄: 141°; Kp₇₁₇: 257° (unter Zersetzung). Löslich in Äther, Chloroform, Aceton, Methanol, Alkohol und Ligroin. Gibt bei der Oxydation mit siedender Chromessigsäure 4-Nitro-benzoesäure. Wird durch Zinn und konz. Salzsäure zu 2-[4-Amino-benzyl]-butan reduziert.
- 3. Isoamylbenzol. 2 Methyl 4 phenyl butan C₁₁H₁₈, CH₂·CH₂·CH_{(CH₃)₂ s. nebenstehende Formel (H 434; E I 208). B. Durch Hydrieren von [γ.γ-Dimethyl-allyl]-benzol in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Alkohol (CLAISEN, J. pr. [2] 105, 83). Aus Benzylmagnesiumchlorid und p-Toluolsulfonsäure-isobutylester in siedendem Äther (GLMAN, BEABER, Am. Soc. 47, 522). Kp₇₅₇: 198—199° (CL.); Kp: 189—191° (unkorr.) (G., B.), 190—194° (STRATFORD, Ann. Off. Combust. liq. 4, 319, 324; C. 1929 II, 1286). D^{**}₁: 0,856 (G., B.); D^{**}₁₈: 0,8620 (CL.). Liefert bei der Hydrierung in Eisessig in Gegenwart von Platinschwarz Isoamylcyclohexan (STR.).}
- [α -Chlor-isoamyl]-benzol, 4-Chlor-2-methyl-4-phenyl-butan $C_{11}H_{15}Cl = C_6H_5$ ·CHCl·CH $_3$ ·CH(CH $_3$) $_2$. B. Aus Isobutyl-phenyl-carbinol beim Kochen mit 4-Nitro-benzoyl-chlorid in absol. Ather (Meisenheimer, A. 442, 193). Öl.
- [γ -Brom-isoamyl]-benzol, 2-Brom-2-methyl-4-phenyl-butan $C_{11}H_{15}Br=C_{6}H_{5}$ · $CH_{2}\cdot CBr(CH_{3})_{2}$. B. Entsteht wahrscheinlich durch längeres Erhitzen von [ν , γ -Dimethylallyl]-benzol mit Bromwasserstoff in Eisessig im Rohr auf 100° (Claisen, J. pr. [2] 105, 82). Dickliches Öl. Riecht angenehm nach Citronen. Kp_{14} : 126—128°. Liefert beim Erhitzen mit Chinolin oder beim Schütteln mit Wasser [ν , ν -Dimethyl-allyl]-benzol.
- [β . γ -Dibrom-isoamyl]-benzol $C_{11}H_{14}Br_2 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Brom auf [γ . γ -Diméthyl-allyl]-benzol (Claisen, J. pr. [2] 105, 81). Tafeln (aus Alkohol). F: 65—66°.
- 4. Pentyl-(3)-benzol, [α-Äthyl-propyl]-benzol, 3-Phenylpentan. Diäthylphenylmethan C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 436;
 E I 208). B. Bei der Spaltung von α-Methyl-β-āthyl-β-phenyl-propiophenon
 mit Natriumamid in Toluol (Albesco, A. ch. [9] 18, 234). Bei der Reduktion
 von α-Äthyl-α-phenyl-butyronitril mit Natrium und Alkohol, neben anderen Produkten
 (Blondeau, A. ch. [10] 2, 39). Kp: 187,5° (Bl.).

CH₃

C(CH₈)₂·C₂H₅ tert.-Amyl-benzol (Pseudoamylbenzol), 2-Methyl-2-phenyl-butan, Dimethyl-athyl-phenyl-methan C₁₁H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 436; E I 209). Gibt bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid 1-Chlormethyl-4-tert.-amyl-benzol (BERT, C. r. 186, 373).

4-Jod-1-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{15}I = C_{6}H_{4}I \cdot C(CH_{3})_{3} \cdot C_{2}H_{5}$. *B.* Durch Einw. von Jod und Jodsäure auf tert.-Amyl-benzol (Boedtker, *Bl.* [4] **45**, 650). — Kp_{15} : 139°. D_{4}^{m} : 1,4226. nn: 1,5669. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsaure in Essigsaure 4-Jod-benzoesaure.

- CH(CH₃)· CH(CH₃)₂ 6. $[\alpha.\beta-Dimethyl-propyl]-benzol, [\alpha.\beta.\beta-Trimethyl-athyl]$ benzol, 2-Methyl-3-phenyl-butan, Methylisopropy/phenyl $methan C_{11}H_{16}$, s. nebenstehende Formel (H 437). B. Beim Kochen von Trimethyl-phenyl-äthylen mit rotem Phosphor und gesättigter Jodwasserstoffsäure unter Zugabe von Jod oder mit Natrium und feuchtem Ather (GLATT-FELD, MILLIGAN, Am. Soc. 42, 2324; GL., HOPKINS, THURBER, Am. Soc. 49, 1040). — Kp: 186—188° (GL., M.), 188—190° (GL., H., Th.). — Liefert mit einem Gemisch von Eisessig und rauchender Salpetersäure bei 35—50° 4-Nitro-1-[α.β.β-trimethyl-āthyl]-benzol (GL., M.).
- 1-Brom-2-methyl-3-phenyl-butan, β -Methyl- γ -phenyl-butylbromid $C_{11}H_{15}Br =$ $C_0H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2Br$. B. Aus β -Methyl- γ -phenyl-butylalkohol beim Behandeln mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr im Wasserbad (v. Braun, A. 451, 48). — Kp₁₃: 132—133°. — Liefert nach zweimaligem je 5-stdg. Kochen mit Kaliumcyanid das Nitril der β -Methyl- γ -phenyl-n-valeriansäure.
- **4-Nitro-1-** $[\alpha.\beta.\beta$ -trimethyl-äthyl]-benzol $C_{11}H_{1\delta}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus $[\alpha.\beta.\beta.\text{Trimethyl-athyl}]$ -benzol und rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 35—50° (Glattfeld, Milligan, Am. Soc. 42, 2325). — Kp₂₀: 152—154°. — Liefert mit Chromtrioxyd in 5 n-Essigsäure auf dem Wasserbad 4-Nitro-benzoesäure. Bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsaure bei 100° erhält man 4-Amino-1-[α, β, β-trimethyl-äthyl]-benzol.
- 7. $[\beta.\beta-Dimethyl-propyl]-benzol, 2.2-Dimethyl-1-phenyl-$ CH2. C(CH3)3 propan, tert.-Butyl-phenyl-methan $C_{11}H_{16}$, s. nebenstehende Formel (E I 209). Liefert mit rauchender Schwefelsäure in der Kälte 1- $[\beta,\beta$ -Dimethyl-propyl]-benzol-sulfonsäure (4) (Bygpfin, J. pr. [2] 100, 2).
- 1-Brom-2.2-dimethyl-1-phenyl-propan, tert.-Butyl-phenyl-brommethan $C_{11}H_{15}Br = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot C(CH_8)_3$ (E I 209). B. Aus tert.-Butyl-phenyl-carbinol und Bromwasserstoff unter Eiskühlung (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 555).
- СНз 8. 1-Methyl-3-butyl-benzol, 3-Butyl-toluol, 1-m-Tolylbutan C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 437). Kp₁₉: ca. 84° (DE CAPELLER, Helv. 11, 168). — Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure bei ·[CH2]3 · CH3 10-20° und nachfolgenden Erwärmen auf 70° 2.4.6-Trinitro-3-butyl-toluol.
- 2.4.6-Trinitro 3- butyl toluol $C_{11}H_{13}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Butyl-toluol mit Salpeterschwefelsäure bei $10-20^\circ$ und nachfolgenden Erwärmen auf 70° (DE CAPELLER, Helv. 11, 168). Grünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 78,5°. Färbt CH₃ O_2N ·NO2 ·[CH2]3·CH3 sich am Licht erst rosa, dann gelbbraun. ΝO2
- 9. 1-Methyl-4-butyl-benzol, 4-Butyl-toluol, 1-p-Tolyl-butan C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 437). B. Bei 30-tägiger Einw. von Lithiumbutyl auf 4-Brom-toluol in Petroläther (Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2327). Beim Behandeln von 1-Chlormethyl-4-butyl-benzol mit Magnesium in Gegenwart von Ather und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser CH₃ [CH2]3 · CH3 (BERT, C. r. 186, 373).
- 1-Chlormethyl-4-butyl-benzol, ω -Chlor-4-butyl-toluol, 4-Butyl-benzylchlorid $C_{11}H_{15}Cl=CH_2Cl\cdot C_0H_4\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Aus Butylbenzol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid (Bert, C.r.**186**, 373).
- 10. 1 Methyl 4 sek. butyl benzol, 4-sek. Butyl toluol. 2-p-Tolyl-butan C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (E I 209). B. Aus Toluol und sek. Butylalkohol in Gegenwart von 80%iger Schwefelsäure (H. MEYER, BERNHAUER, M. 58/54, 730). — Kp: 200—205°. — Liefert bei der Oxydation Terephthalsäure. CH3 CH C2H5

- 11. 1-Methyl-3-tert.-butyl-benzol, 3-tert.-Butyl-toluol, β-Me-CH3
 thyl-β-m-tolyl-propan C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 437). B. Bei
 der Einw. von Diisobutylen (E II 1, 180) oder Diisobutylenhydrochlorid (H 1,
 164) auf Toluol in Gegenwart von Aluminiumehlorid (Noelting, Chim. et Ind.
 6, 723; C. 1922 II, 750). Reaktion mit Bromeyan und Aluminiumehlorid: KARRER,
 REBMANN, ZELLER, Helv. 3, 262.
- 12. 1-Methyl-4-tert.-butyl-benzol, 4-tert.-Butyl-toluol, β-Methyl-β-p-tolyl-propan C₁₁H₁₆, s. nehenstehende Formel (H 439; E I 209). B. Bei der Einw. von Diisobutylen (E II 1, 180) oder Diisobutylenhydrochlorid (H 1, 164) auf Toluol in Gegenwart von Eisenchlorid (Noelting, Chim. et Ind. 6, 723; C. 1922 II, 750). Zur Bildung aus Toluol und Isobutylalkohol in Gegenwart von Schwefelsäure vgl. H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 730. Aus 1-Chlormethyl-4-tert.-hutyl-benzol bei der Einw. von Magnesium in Gegenwart von Äther und Zersetzung der entstandenen Grignard-Verbindung mit Wasser (Bert, C. r. 186, 373). Liefert bei der Einw. eines Gemisches aus 65 %iger Salpetersäure und 92 %iger Schwefelsäure bei 5—10° 2-Nitro-4-tert.-hutyl-toluol (Battegay, Haefffely, Bl. [4] 35, 985, 988). Durch Einw. eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und 20 %iger rauchender Schwefelsäure bei 30° entsteht 2.6-Dinitro-4-tert.-butyl-toluol (Ba., H.).
- 1-Chlormethyl-4-tert.-butyl-benzol, ω -Chlor-4-tert.-butyl-toluol, 4-tert.-Butyl-benzylchlorid $C_{11}H_{15}Cl = CH_2Cl \cdot C_8H_4 \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus tert.-Butyl-benzol durch Einw. von Chlormethyläther in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (Sommellet, C.r. 180, 1350) oder von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zink-chlorid (Bert, C.r. 186, 373).
- 2-Nitro-4-tert.-butyl-toluol C₁₁H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-tert.-Butyl-toluol beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10° (BATTE-GAY, HAEFFELY, Bl. [4] 35, 985). Gelbliches Öl. Kp_{1s}: 138—139°. Gibt mit Permanganat in wäßr. Pyridin-Lösung 2-Nitro-4-tert.-butyl-benzoesäure.
- 2.6-Dinitro-1-methyl-4-tert.-butyl-benzol, 2.6-Dinitro-4-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 439; E I 210). Diese Konstitution kommt der in H 439; E I 210 als eso-Dinitro-1-methyl-4-tert.-butyl-benzol beschriehenen Verbindung zu (Battegay, Haeffelly, Bl. [4] 35, 985). Grünlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 94—95°.
- CH3
 C(CH3)8
 C2H5
- 13. 1-Äthyl-4-isopropyl-benzol C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 440; E I 210). B. Aus der Grignard-Verbindung des 1-[β-Chlor-āthyl]-4-isopropylbenzols heim Zersetzen mit Wasser (Bert, C, r. 186, 374).
- 1-[β -Chlor-äthyl]-4-isopropyl-benzol, 4-Isopropyl- β -phenäthylchlorid $C_{11}H_{15}Cl=CH_{\bullet}\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus der Grignard-Verbindung des 4-Brom-1-isopropyl-benzols durch Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor-äthylester] (BERT, C. r. 186, 374).
- 1 $[\beta$ Brom äthyl] 4 isopropyl benzol, 4 Isopropyl β phenäthylbromid $C_{11}H_{15}Br = CH_{2}Br \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Aus 4-Isopropyl β phenäthylalkohol und rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr (v. Braun, Wirz, B. 60, 108). Kp₈₀: 134—136°.
- 14. 1.1-Dimethyl-4-propyliden-cyclohexadien-(2.5) $C_{11}H_{16} = CH_3 \cdot CH_3$
- 15. 1.2-Dimethyl-4-propyl-benzol, 4-Propyl-o-xylol C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 440). B. Aus 1.1-Dimethyl-4-propyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) bei Einw. von konz. Salzsäure in Eisessig (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 259). Aus 1.2-Dimethyl-4-propionyl-benzol beim Erwärmen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Au., Z.). Kp: 202—204°. Konstanten von drei Präparaten: 1. D₄^{1,3}: 0,8677; n₅^{1,2}: 1,4975. 2. D₄^{1,3}: 0,8718; n₅^{1,2}: 1,4988. 3. D₄^{1,5}: 0,8750; n₅^{1,5}: 1,5029.

- 16. 1.4-Dimethyl-2-propyl-benzol, 2-Propyl-p-xylol $C_{11}H_{16}$, s. nebenstehende Formel (H 440). B. Aus der Grignard-Verbindung des 1.4-Dimethyl-2-[y-chlor-propyl]-benzols beim Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374).
- 1.4-Dimethyl-2-[γ -chlor-propyl]-benzol, 2-[γ -Chlor-propyl]- CH₃ p-xylol $C_{11}H_{15}Cl = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot$
- 17. 1.5-Dimethyl-2-propyl-benzol, 4-Propyl-m-xylol

 C₁₁H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 440). B. Aus der GrignardVerbindung des 1.5-Dimethyl-2-[\rho-chlor-propyl]-benzols beim Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374). Bei der Einw. von in

 Toluol feinverteiltem Natrium und absol. Alkohol auf Butyl-[2.4-dimethyl-cinnamyl]-\(\text{ather}\), zuletzt in der W\(\text{arme}\) (Bert, Anglade, C. r. 189, 646). Fl\(\text{ussigkeit}\). Kp₁₈: 92°; Kp₇₃₅: 206—207° (korr.) (B., A.). D\(\text{1}^{\circ}\): 0,8786; n\(\text{1}^{\circ}\): 1,501 (B., A.).
- 1.5-Dimethyl-2-[γ -chlor-propyl] benzol, 4-[γ -Chlor-propyl]-m-xylol $C_{11}H_{15}Cl=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$. B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor-āthylester] auf die Grignard-Verbindung des 1-Chlormethyl-2.4-dimethyl-benzols (Bert, C. r. 186, 375).
- 1.5 Dimethyl 2 $[\alpha(?)$ brom propyl] benzol, 4 $[\alpha(?)$ Brom propyl] m xylol $C_{11}H_{15}Br = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_Br \cdot CH_3 \cdot CH_3(?)$. B. Aus 1.5-Dimethyl-2-propenyl-benzol bei der Einw. einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (Bert, Anglade, C. r. 189, 646). Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp_{19} : 138°. $D_1^{0.5}$: 1,233. $n_0^{19.5}$: 1,545. Bei der Einw. von Pyridin erhält man die Ausgangsverbindung zurück.
- 1.5-Dimethyl-2-[$\alpha.\beta$ -dibrom-propyl]-benzol, 4-[$\alpha.\beta$ -Dibrom-propyl]-m-xylol $C_{11}H_{14}Br_9=(CH_3)_9C_6H_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus 1.5-Dimethyl-2-propenyl-benzol bei der Einw. von Brom in Chloroform in diffusem Licht bei 0° (Bert, Anglade, C. r. 189, 646). Ol. Kp₂₃: 178°. D₁^{7.5}: 1,5435. $n_0^{1.5}$: 1,586. Gibt bei der Einw. von Zinkstaub und Alkohol die Ausgangsverbindung zurück.
- 18. 1.2 Dimethyl 4-isopropyl-benzol, 4-Isopropyl-o-xylol, 2-Methyl-p-cymol $C_{11}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. V. Im Steinkohlen-Urteer (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2271; Kruber, B. 57, 1013). B. Man läßt auf 1-Methyl-2-chlormethyl-4-isopropyl-benzol Magnesium in Gegenwart von Äther einwirken und zersetzt die entstandene Grignard-Verbindung mit Wasser (Bert, C.r. 186, 373). Durch Behandeln des Natriumsalzes der α -[1.2-Dimethyl-4-isopropyl-benzol-sulfonsäure] mit überhitztem Wasserdampf (Kruber, B. 57, 1014). Öl von pfefferminzartigem Geruch. Kp: 199°. D.* 0,8710. Liefert beim Bromieren in Gegenwart von Aluminium unter Kühlung 3.4.5.6-Tetrabrom-o-xylol. Beim Behandeln mit überschüssiger Salpeterschwefelsäure unter mäßiger Kühlung erhält man 3.5.6-Trinitro-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzol. Bei längerem Kochen mit 10%iger Salpetersäure entsteht 3.4-Dimethyl-benzoesäure.
- 1-Methyl-2-chlormethyl-4-isopropyl-benzol, 2-Chlormethyl-p-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-benzylchlorid $C_1, H_{15}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Cymol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid (Blanc, Bl. [4] 33, 318; C. 1923 I, 1571; Bert, C. r. 186, 373). Kp₁₃: 120° (Bl., Bl. [4] 33, 318). Gibt nach Überführung in 2-Methyl-5-isopropyl-benzaldehyd und nachfolgender Einw. von alkal. Silbernitrat-Lösung 2-Methyl-5-isopropyl-benzoesäure (Bl., Bl. [4] 33, 318).
- 3.5.6-Trinitro-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzol C₁₁H₁₃O₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 1.2-Dimethyl-4-isopropylbenzol mit überschüssiger Salpeterschwefelsäure unter mäßiger Kühlung (Kruber, B. 57, 1014). Prismen (aus Alkohol). F: 119°.
- 19. 1-Methyl-2.5-diāthyl-benzol. 2.5-Diāthyl-toluol. C₁₁H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 2-Methyl-4-äthyl-acetophenon in Gegenwart von Nickel bei 200° (Manlhe, Bl. [4] 35, 366). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 205—207°.
- 20. 1.1.3-Trimethyl-4-āthyliden cyclohexadien (2.5) $C_{11}H_{16} = CH_2 \cdot CH : C < \frac{C(CH_2) : CH}{CH} > C(CH_3)_2$. B. Aus 1.1.3-Trimethyl-4-āthyl-cyclohexadien (2.5)-ol-(4) bei längerer Einw. von kalter verdünnter Schwefelsäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 265). Kp₁₅: 85—86°. $D_1^{16,7}$: 0,8844. n_2^{17} : 1,5147; $n_2^{16,7}$: 1,5193; $n_3^{16,7}$: 1,5323; $n_3^{16,7}$: 1,5437. Liefert beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in Eisessig 1.2.4-Trimethyl-5-āthyl-benzol.

336

- 21. 1.2.3-Trimethyl-5-äthyl-benzol CH₂ CH3 C11H16, Formel I. ·CHa II. ·CHa 1.2.3-Trimethyl-5-[β . β -dichlor- α thyl]-
- benzol C₁₁H₁₄Cl₂, Formel II. B. Aus 1.2.6-Trimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) durch Einw. von Methylmagnesiumjodid in der Kälte und Erhitzen des entstandenen 1.2.4.6-Tetramethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ols-(4) (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 277). — Gelbliches Öl. Kp₁₉: 155—159°. D₁¹⁰-: 1,1424. n₀: 1,5390; n₀: 1,5431; n₀: 1,5549.
- 22. 1.3.5-Trimethyl-2-dthyl-benzol. 2-Äthyl-mesitylen C11H16, Formel III (H 442; E I 210). n_D. 1,5176; n_D. 5117 (v. Auwers,
- CH₃

 23. 1.2.4-Trimethyl 5 äthyl benzol,

 5-Äthyl-pseudocumot C₁₁H₁₆, Formel IV (H 442;

 E I 210). B. Aus 1.4.3-Trimethyl 4 athylida (H 442; E I 210). B. Aus 1.1.3-Trimethyl-4-āthyliden-cyclo-hexadien-(2.5) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in Eisessig (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 266). — Kp: 210—211°. D. 13.15. 0,8937. n. 15.06.; n n_v^{12,05}: 1,5348.
- 3.6-Dibrom-1.2.4-trimethyl-5-äthyl-benzol $C_{11}H_{14}Br_2 = (CH_3)_3C_6Br_2 \cdot C_2H_5$ (H 443). F: 55⁰ 1) (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 266).
- 24. 1.1.2.5 Tetramethyl 4 methylen cyclohexadien (2.5) $C_{11}H_{16} =$ $CH_2: C < \frac{CH: C(CH_3)}{C(CH_3): CH} > C(CH_3)_2. \quad B. \text{ Aus } 1.1.2.4.5 \cdot \text{Pentamethyl-cyclohexadien-} (2.5) \cdot \text{ol-}(4) \text{ beim}$ Behandeln mit kalter verdünnter Schwefelsäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 271). — Kp_{12} : 77°. $D_{\alpha}^{15,2}$: 0,8809. $n_{\alpha}^{15,2}$: 1,5123; $n_{D}^{15,2}$: 1,5169; $n_{B}^{15,2}$: 1,5301; $n_{Y}^{15,2}$: 1,5417. — Bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Eisessig entsteht Pentamethylbenzol.
- 1.1.2.6 Tetramethyl 4 methylen cyclohexadien (2.5) $C_{11}H_{16} =$ $H_2C:C < \frac{CH:C(CH_3)}{CH:C(CH_3)} > C(CH_3)_2$. B. Aus 1.2.6-Trimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)on-(4) durch Einw. von Methylmagnesiumjodid, Reduktion des Reaktionsprodukts mit Natrium in Ather und folgender Einw. von kalter Schwefelsäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 278). — Kp_{15} : 89—90°. $D_4^{n.s}$: 0,8798. $n_{\alpha}^{n.s}$: 1,5112; $n_{D}^{n.s}$: 1,5159; $n_{\beta}^{n.s}$: 1,5290; $n_{\gamma}^{n.s}$: 1,5406. — Liefert beim Erwärmen mit Schwefelsäure und Eisessig Pentamethylbenzol.
- 26. Pentamethylbenzol $C_{11}H_{16}=C_6H(CH_3)_5$ (H 443). B. Neben anderen Methylerungsprodukten aus Rohxylol und Methylchlorid bei Gegenwart von reinem Aluminiumchlorid bei ca. 95° (Smith, Dobrovolny, Am. Soc. 48, 1415). Aus 1.1.2.5-Tetramethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Eisessig (v. Auwers, TIEGLER, A. 425, 272). Aus 1.1.2.6-Tetramethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) beim Erwärmen mit Schwefelsäure und Eisessig (v. Au., Z., A. 425, 279). — Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). E: 54,0° (korr.); F: 52,2—53,1° (SMITH, MacDougall, Am. Soc. 51, 3002). Kp: 230°; Kp₂₀: 127—129° (SM., Dob.). D⁰: 1,018 (Ziegler, Dirzel, A. 473, 206); D⁰: 0,8780 (v. Au., Z.). Parachor: Mumford, Phillips, Soc. 1929, 2117. n⁰: 1,5010; n⁰: 1,5049; n⁰: 5. 1,5161 (v. Au., Z.). Sehr leicht löslich in Benzol (Sm., MacD.). — Zur Reaktion mit konz. Schwefelsäure vgl. Sm., Lux, Am. Soc. 51, 2997. Gibt mit Methylchlorid bei Gegenwart von reinem Aluminiumchlorid bei 95° Hexamethylbenzol (Sm., Dob.).
- 27. 1.1-Pentamethylen cyclohexadien (2.4), Cyclohexan [cyclohexadien-(2'.4')]-spiran-(1.1') $C_{11}H_{16}=H_2C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>C<\frac{CH:CH}{CH_2\cdot CH}>CH$.
- 3.5-Dichlor-1.1-pentamethylen-cyclohexadien-(2.4), Cyclohexan-[3'.5'-dichlor-B. Durch allmählichen Zusatz von Phosphorpentachlorid zu einer Suspension von Cyclohexan-[cyclohexandion-(3.5)]-spiran-(1.1') in Chloroform und nachfolgendes Erhitzen (Norms, Soc. 1926, 253). — Blaßgelbes Öl. Kp₂₇: 152°.

¹⁾ Der von Töhl, v. Karchowski (B. 25 [1892], 1531; H 443) angegebene Schmelspunkt 218° beruht nach v. AUWERS, ZIEGLER auf einem Irrtum.

28. Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₆ aus Lignin. Ist vermutlich identisch mit dem Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₆ aus Fettkohle von Pictet, Combes (E I 211). — Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Cyclohexan bestimmt (Pictet, Gaulis, Helv. 6, 633). — B. Bei der Destillation von Lignin (aus Fichtenholz) unter 5—25 mm Druck bei 350—390° (Pictet, Gaulis, Helv. 6, 633). — Kp: 200—210°. D: 0,8964. n: 1,5119.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{18}$.

1. n-Hexylbenzol. 1-Phenyl-hexan C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 211). B. Durch Reduktion von n-Caprophenon (Simon, Bl. Soc. chim. Belg. 38, 53; C. 1929 I, 2520) oder von Propyl-β-phenāthyl-keton (Thier-felder, Klenk, H. 141, 15) mit Zinkamalgam und Salzsäure. Aus Benzylmagnesiumchlorid und p-Toluolsulfonsäure-n-amylester in sicdendem Ather (Gilman, Beaber, Am. Soc. 47, 522). — E: —66,8° (Si.). Kp₇₂₀: 216—218° (Th., Kl.); Kp₇₈₀: 227,35° ± 0,1° (korr.) (Si.). Dⁿ₁: 0,8753; Dⁿ₂: 0,8639; Dⁿ₂: 0,8526 (Si.). Viscositāt bei 15°: 0,01833, bei 30°: 0,01409 g/cmsec (Si.). n¹⁵_α: 1,4874; n¹⁵_β: 1,4913; n¹⁵_β: 1,5009; n¹⁵_γ: 1,5098; n²⁶_α: 1,4834; n²⁶_α: 1,4872; n²⁶_β: 1,4966; n²⁷_γ: 1,5055 (Si.). Brechungsindices für Helium-Linien bei 15° und 25°: Si. — Verhalten im Organismus: Thierfelder, Klenk, H. 141, 26.

[ζ -Chlor-n-hexyl]-benzol, 5-Chlor-1-phenyl-hexan, ζ -Phenyl-n-hexylchlorid $C_{12}H_{17}Cl=C_6H_6\cdot [CH_2]_5\cdot CH_2Cl$ (E I 211). B. Beim Erhitzen von ζ -Phenyl-n-hexylalkohol mit rauchender Salzsäure im Rohr (Conant, Kirner, Am. Soc. 46, 243). — Kp₄: 115—116°. — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 60°: C., K.

- 2. Isohexylbenzol, 2-Methyl-5-phenyl-pentan $C_{12}H_{18}=C_6H_5\cdot [CH_2]_3\cdot CH(CH_3)_2$. [\$\varepsilon\$-Chlor-isohexyl]-benzol, 1-Chlor-2-methyl-5-phenyl-pentan, \$\beta\$-Methyl-\$\varepsilon\$-methyl-pentylchlorid $C_{12}H_{17}Cl = C_6H_5\cdot [CH_2]_3\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2Cl$. \$B. Bei 12-stdg. Erwärmen von \$\beta\$-Methyl-\$\varepsilon\$-phenyl-n-amylalkohol mit rauchender Salzsäure auf 125° und folgender Einw. von Phosphorpentachlorid bei Wasserbadtemperatur (v. Braun, Kühn, \$B\$. 60, 2562). Bewegliche Flüssigkeit von süßlichem Geruch. Kp₁₂: 128—130°. Liefert bei der Behandlung mit Aluminiumehlorid in Petroläther-Lösung 1-Methyl-3-phenyl-cyclopentan.
- 3. $[\beta.\gamma-Dimethyl-butyl]-benzol, 2.3-Dimethyl-1-phe-nyl-butan C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrieren von <math>[\beta.\gamma.\gamma$ -Trimethyl-allyl]-benzol in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Alkohol (Claisen, J. pr. [2] 105, 90). Aromatisch riechendes Öl. Kp₇₅₅: 216,5—217,5°. D₁₅: 0,8765.

[β (oder γ) - Brom - β . γ - dimethyl - butyl] - benzol $C_{12}H_{17}Br = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$ oder $C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot CBr(CH_3)_2 \cdot B$. Durch längeres Erhitzen von [β . γ . γ -Trimethyl-allyl]-benzol mit Bromwasserstoff in Eisessig im Rohr auf 100° (Claisen, J. pr. [2] 105, 90). — Angenehm nach Apfelsinenschalen riechendes Öl. Kp₁₈: 134—136°. — Gibt beim Erhitzen mit Chinolin oder bei längerer Einw. von Wasser [β . γ . γ -Trimethyl-allyl]-benzol.

- 4. [α-Äthyl-isobutyl]-benzol, 2-Methyl-3-phenyl-pentan C₁₂H₅·CH·CH(CH₃)₂ C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus α.α-Dimethyl-β-äthyl-β-phenyl-propiophenon beim Behandeln mit Natriumamid in siedendem Xylol, neben anderen Produkten (Albesco, A. ch. [9] 18 [1922], 252). Bewegliche, stark riechende Flüssigkeit. Kp: 200°.
- 5. 1-Methyl-3-pentyl-benzol, 3-Pentyl-toluol. 1-m-Tolylpentan C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus m-Xylylbromid, Butylbromid und Natrium in Gegenwart von Benzol erst unter Kühlung mit
 Eis-Kochsalz, dann auf dem Wasserbad (DE CAPELLER, Helv. 11, 171).

 Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₃₈: 220,5—222,5° (korr.). Liefert beim Behandeln
 mit Salpetersäure (D: 1,49) und Schwefelsäure (D: 1,93) unterhalb 20° und folgendem
 Erwärmen auf ca. 55° 2.4 (oder 2.6)-Dinitro-3-pentyl-toluol.
- 2.4 (oder 2.6)-Dinitro 3 pentyl toluol $C_{12}H_{16}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Aus 3-Pentyl-toluol durch Behandeln mit Salpctersäure (D: 1,49) und Schwefelsäure (D: 1,93) unterhalb 20° und folgendes Erwärmen auf ca. 55° (DE CAPELLER, Helv. 11, 171). Kp_{1,4}: 162—170°. Liefert mit Salpctersäure (D: 1,49) und Schwefelsäure (D: 1,93) auf dem Wasserba: 1 2.4.6-Trinitro-3-pentyl-toluol.
- 2.4.6 Trinitro 3 pentyl toluol $C_{12}H_{15}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4 (oder 2.6) Dinitro 3 pentyl toluol, Salpetersäure (D: 1,49) und Schwefelsäure (D: 1,93) auf dem Wasserbad (DE CAPELLER, Helv. 11, 172). Nadeln (aus 95 % igem Alkohol). F: 65,2—65,6°. Färbt sich am Licht erst rosa, dann gelb.

BEILSTEINs Handbuch, 4. Aufl. 2. Erg.-Werk, Bd. V.

22

6. 1-Methyl-4-pentyl-benzol, 4-Pentyl-toluol, 1-p-Tolyl-pentan $C_{12}H_{18}=CH_3\cdot C_4H_4\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$.

4- $\{\varepsilon\text{-Chlor-pentyl}\}$ -toluol, $\varepsilon\text{-p-Tolyl-pentylchlorid}$ $C_{12}H_{17}Cl = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_2Cl$. B. Bei schwachem Erwärmen von N- $\{\varepsilon\text{-p-Tolyl-pentyl}\}$ -benzamid mit Phosphorpentachlorid und darauffolgender Vakuumdestillation, neben Benzonitril und geringen Mengen anderer Produkte (v. Braun, Kühn, B. 60, 2563). — Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp_{11} : 136—138°. — Bei der Einw. von Aluminiumchlorid in Petroläther erhält man ein nicht trennbares Gemisch von Kohlenwasserstoffen, das wahrscheinlich 4-Cyclopentyl-toluol und Methylbenzocycloheptan enthält und bei der Oxydation mit Permanganat Terephthalsäure und Trimellitsäure liefert.

7. 1-Methyl-3-tert.-amyl-benzol, 3-tert.-Amyl-toluol, 2-Methyl-2-m-tolyl-butan C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. Ist identisch mit der H 445 Nr. 9 als 1-Methyl-3-amyl-benzol mit ungewisser Struktur der Amylgruppe beschriebenen Verbindung.— B. Aus Toluol und tert.-Amylchlorid oder Isoamylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Noelling, Chim. et Ind. 6, 727; C. 1922 II, 750; Charrier, G. 52 II, 319).— Bewegliche Flüssigkeit. Kp: 208,2—208,8° (N.), 208—209° (Ch.). D; zwischen —20° (0,8930) und +100° (0,8082): Ch. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Toluol und Schwefelkohlenstoff (Ch.).— Liefert beim Erwärmen mit Kaliumpermanganat in Wasser auf dem Wasserbad sowie beim Kochen mit verd. Salpetersäure Isophthalsäure (Ch.). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) entstehen zwei Mononitroderivate (s. u.) (Ch.). Liefert mit Chlor bei Gegenwart von Jod zwei Monochlorderivate (s. u.), mit Brom im Dunkeln ein Monobromderivat (s. u.) (CH.).

Höhersiedendes x-Chlor-3-tert.-amyl-toluol $C_{12}H_{17}Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Neben dem niedriger siedenden Isomeren beim Behandeln von 3-tert.-Amyl-toluol mit Chlor in Gegenwart von Jod in der Kälte (Charrier, G. 52 II, 321). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₇₅₀: 247—248°. D.: 1,0111. Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Niedrigersiedendes x-Chlor-3-tert.-amyl-toluol $C_{12}H_{17}Cl := CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot C(CH_3)_2$ C_2H_5 . B. s. o. beim höhersiedenden Isomeren. — Bewegliche, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{750} : 242—243° (Charrier, G. 52 II, 321). D_4^* : 0,9769. Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

x-Brom-3-tert.-amyl-toluol $C_{12}H_{17}Br = CH_2 \cdot C_6H_3Br \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-tert.-Amyl-toluol beim Behandeln mit Brom im Dunkeln unter Kühlung (CHARRIER, G. 52 II, 323). — Kp_{752} : 262—264°. D4: 1,2143. Löslich in organischen Lösungsmitteln.

Höhersiedendes x-Nitro-3-tert.-amyl-toluol $C_{12}H_{17}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Neben dem niedrigersiedenden Isomeren beim Behandeln von 3-tert.-Amyltoluol mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) (Charrier, G. 52 II, 321). — Gelbe Flüssigkeit. Kp₂₃: 165—169°; D₄: 1,0825.

Niedrigersiedendes x-Nitro-3-tert.-amyl-toluol $C_{12}H_{17}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. s. o. beim höhersiedenden Isomeren. — Gelbe Flüssigkeit. Kp₂₅: 160° bis 161° (Charrier, G. 52 II, 320). D4: 1,0675.

8. 1-Methyl-4-tert.-amyl-benzol, 4-tert.-Amyl-toluol, CH3 2-Methyl-2-p-tolyl-butan $C_{12}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Man läßt auf 1-Chlormethyl-4-tert.-amyl-benzol Magnesium in Gegenwart von Ather einwirken und zersetzt die entstandene Grignard-Verbindung mit Wasser (Bert, C. r. 186, 373).

1-Chlormethyl-4-tert.-amyl-benzol, ω -Chlor-4-tert.-amyl-toluol, 4-tert.-Amyl-benzylchlorid $C_{12}H_{17}Cl = CH_2Cl \cdot C_0H_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus tert.-Amyl-benzol bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von geschmolzenem Zink-chlorid (Bert, C. r. 186, 373).

9. 1.4-Dipropyl-benzol $C_{12}H_{18}=C_2H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ (H 446). B. Durch Reduktion von 4-Propyl-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Auwers, Lechner, Bundesmann, B. 58, 48). — Kp_{22} : 109°. $D_1^{15,4}$: 0,8563. $n_{\alpha}^{15,4}$: 1,4877; $n_{B}^{15,4}$: 1,5014. — Liefert bei längerer Einw. von 1,5 Mol Acetylchlorid und 1 Mol Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff, zuletzt auf dem Wasserbad, 2.5-Dipropyl-acetophenon.

11.12.41.42 - Tetrabrom - 1.4 - dipropyl - benzol, 1.4-Bis-[$\alpha.\beta$ -dibrom-propyl]-benzol $C_{12}H_{14}Br_4=C_6H_4(CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3)_2$. B. Aus 1.4-Dipropenyl-benzol und Brom in Chloroform (Quelet, Bl. [4] 45, 273). — Nadeln (aus Alkohol). F: 168—169°.

1¹.1².4².4³-Tetrabrom-1.4-dipropyl-benzol, 1- $[\alpha.\beta$ -Dibrom-propyl]-4- $[\beta.\gamma$ -dibrom-propyl]-benzol $C_{12}H_{14}Br_4 = CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus 1-Propenyl-4-allyl-benzol und Brom in Chloroform (Quellet, Bl. [4] 45, 270). — Blätteben (aus Alkohol). F: 73°.

12.13.42.43-Tetrabrom-1.4-dipropyl-benzol, 1.4-Bis- $[\beta,\gamma$ -dibrom-propyl]-benzol $C_{12}H_{14}Br_4=C_6H_4(CH_2\cdot CH_Br\cdot CH_2Br)_2$. B. Aus 1.4-Diallyl-benzol und Brom in Chloroform (Quelet, Bl. [4] 45, 267). — Krystalle (aus Alkohol). F: 109°.

- 10. 1 Propyl 4 isopropyl benzol $C_{12}H_{18} = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$ (H 446). B. Aus 4-Isopropyl-benzylchlorid und Äthylmagnesiumbromid beim Erhitzen in Petrolätber oder Cyclohexan (Bert, C. r. 186, 587). Aus 4-Isopropyl-benzyl-magnesiumchlorid und Diätbylsulfat in Ätber (B., Bl. [4] 37, 1585). Aus der Grignard-Verbindung des 1-[y-Cblor-propyl]-4-isopropyl-benzols durch Zersetzen mit Wasser (B., C. r. 186, 374). Bewegliche Flüssigkeit von cymolartigem Gerueb. Kp_{731} : 210°; D_1^* : 0,871; n_2^* : 1,502 (B., Bl. [4] 37, 1585).
- 1-[γ -Chlor-propyl]-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{17}Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 4-Isopropyl-benzylmagnesiumchlorid durch Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor-äthylester] (Bert, C.r. 186, 374).
- 1-[γ -Brom-propyl]-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{17}Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2\cdot B$. Bei längerem Erbitzen von γ -[4-Isopropyl-phenyl]-propylalkohol mit 30% igem Bromwasserstoff-Eisessig im Rohr auf 100° (Ruzicka, Stoll, Helv. 5, 934). Öl. Kp₁₂: 142°.
- 1-[γ -Chlor- β , γ -dibrom-propyl]-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{16}ClBr_2$ CHClBr·CHBr·CH₂· C_6H_4 · CH(CH₃)₂. B. Aus 1-Isopropyl-4-[ω -cblor-allyl]-benzol und Brom (Bert, C, r, 180, 1506). Kp₁₂: 186—187°. D_4^6 : 1,580. n_7^6 : 1,587.
- 11. 1.3-Diisopropyl-benzol $C_{12}H_{18}=(CH_3)_2CH\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)_2$ (H 447). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Propylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminium-chlorid bei 70° (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3147).
- 12. 1.4-Diisopropyl-benzol C₁₂H₁₈ = (CH₃)₂CH·C₈H₄·CH(CH₃)₂. B. Neben anderen Produkten aus Benzol und Propylalkohol oder Isopropylalkohol in 80%iger Schwefelsäure bei 65° (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 726). Kp: 205—210°. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure und Eisessig Terepbthalsäure.
- 13. 1.2-Dimethyl-1-tert.-butyl-benzol, 4-tert.-Butyl-o-xylol C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von tert.-Butylchlorid auf o-Xylol in Gegenwart von Eisenchlorid (Noelting, Chim. et Ind. 6, 726; C. 1922 II, 750). Kp: ca. 210°.
- 14. 1.4-Dimethyl-2-tert.-butyl-benzol. 2-tert.-Butyl-p-xylol C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von tert.-Butylchlorid auf p-Xylol in Gegenwart von Eisenchlorid (NoElting, Chim. et Ind. 6, 726; C. 1922 II, 750). Kp: ca. 210°. Liefert ein bei 149—150° schmelzendes, gerucbloses Nitroderivat.
- 15. 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol. 5-tert.-Butyl-m-xylol C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 447). B. Bei der Einw. von Diisobutylen (E II 1, 180) oder Diisobutylenhydroeblorid (H 1, 164) auf m-Xylol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Noelling, Chim. et Ind. 6, 726; C. 1922 II, 750). Liefert mit überschüssiger Fluorsulfonsäure bei 18—22° 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol-sulfonsäure-(x)-fluorid vom Schmelzpunkt 115—116° (STEIN-KOFF, J. pr. [2] 117, 45).
- 4-Nitro-1.8-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol, 4-Nitro-5-tert.-butyl-m-xylol $C_{12}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel (H 447). B. Neben 2-Nitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol beim Nitrieren von 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Noellting, Chim. et Ind. 6, 726; C. 1922 II, 750).
- 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol, 2.4-Dinitro-5-tert.-butyl-m-xylol $C_{12}H_{16}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 447).

 B. In geringer Menge aus 5-tert.-Butyl-4-acetyl-m-xylol und 100% iger Salpetersäure bei 0° (Barbier, Helv. 11, 159). Krystalle (aus Alkohol).

 F: 68°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

CH₃

NO₂

 CH_3

[Syst. Nr. 470

2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol, 2.4.6-Trinitro- CH_3 5-tert-butyl-m-xylol, Xylolmoschus $C_{12}H_{15}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel (H 448). Existiert in einer stabilen Form vom Schmelzpunkt 1120 ·NO2 ·CH3 (CH3)3C bis 1130 und einer labilen Form vom Schmelzpunkt 105-1060; der Schmelzfluß erstarrt in der Regel unter Bildung der stabilen Form, in NO₂ manchen Fällen auch unter Bildung der labilen; unter bestimmten, nicht näber definierbaren Bedingungen kann die labile Form auch beim Umkrystallisieren aus Alkohol auftreten (TREFF, Z. ang. Ch. 39, 1307).

4.6 - Dinitro - 2 - azido - 1.8 - dimethyl - 5 - tert. - butyl - benzol C₁₂H₁₅O₄N₅, s. ncbcnstehende Formel (H 448). B. Durch Einw. von . N3 O2N: Ammoniak auf das aus 4.6-Dinitro-2-amino-1.3-dimetbyl-5-tert.-butyl-CH₃ benzol durch Diazotieren und Umsetzen mit Brom-Kaliumbromid-Lösung erhaltene Perbromid (Fisch, Parl. mod. 12, 132; C. 1922 II, 271). — No₂ Moschusartig riecbende Blättchen (aus Alkohol). F: 146° (vgl. dagegen die abweichende Angabe im Hauptwerk).

16. 1-Methyl-5-äthyl-2-propyl-benzol, 5- \ddot{A} thyl-2-propyl-toluol $C_{12}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung CH₃ $CH_2 \cdot C_2H_5$ von 2 Mcthyl-4-äthyl-propiophenon in Gegenwart von Nickel bei 220°, neben wenig 1-Methyl-2.5-diathyl-benzol (Mailhe, Bl. [4] 35, 366). — Kp: 213—215°. Di: 0,8831.

CH₃ 17. 1-Methyl-2-äthyl-4-isopropyl-benzol, 2-Äthyl-p-cymol C2H5 C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 448). B. Aus der Grignard-Verbindung des 1-Methyl-2-[β-chlor-athyl]-4-isopropyl-benzols beim Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374). CH (CH3)2

1-Methyl-2- $[\beta$ -chlor- \ddot{a} thyl]-4-isopropyl-benzol. 2- $[\beta$ -Chlor- \ddot{a} thyl]p-cymol C₁₂H₁₇Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Grignard-Verbindung des 2-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzols bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure- $[\beta$ -chlor-äthylester] (BERT, C. r. 186, 374).

 $\dot{\mathrm{CH}}(\mathrm{CH_3})_2$ 1-Methyl-2- $[\beta$ -brom-äthyl]-4-isopropyl-benzol, 2- $[\beta$ -Brom-äthyl]-CH₃ p-cymol $C_{12}H_{17}Br$, s. nebenstchende Formel. B. Bei längerem Erwärmen von β -[2-Methyl-5-isopropyl-phenyl]-äthylalkohol mit 30% igcm Bromwasser-CH2 CH2Br stoffsaure-Eisessig im Rohr auf 1000 (RUZICKA, SEIDEL, Helv. 5, 372). -Ol. Kp12: 145-1480. CH(CH3)2

18. 1-Methyl-3-äthyl-4-isopropyl-benzol, 3-Äthyl-p-cymol C₁₂H₁₈, s. nebenstchende Formel. B. Aus p-Menthen (1) on (3) bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid und Überübrung des entstandenen Carbinols in den Khylmagnesiumbromid und Überübrung des entstandenen Carbinols in den Kholenwasserstoff (v. Auwers, B. **60**, 2137). — Öl. Kp: 209—213°. D₄^{15.7}: 0,8756. $n_{\alpha}^{15.7}$: 1,4982; $n_{H_{\rm C}}^{15.7}$: 1,5023; $n_{\beta}^{15.7}$: 1,5123; $n_{\gamma}^{15.7}$: 1,5210.

19. 1.2.4-Triäthyl-benzot C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 448). B. Bei der Zersetzung der Verbindung aus Hexaätbylbenzol und Aluminiumchlorid $C_{18}H_{30} + 2 \text{ AlCl}_3$ bei ca. 180° (Schleicher, J. pr. [2] 105, 360).

20. 1.3.5-Triāthyl-benzol $C_{12}H_{18}$, s. nebenstehende Formel (H 449). Zur Bildung aus Benzol und Äthylen bei Gegenwart von Aluminiumehlorid vgl. Milligan, Reid, Am. Soc. 44, 206. Bei der Zersetzung der Verbindung aus Hexaäthylbenzol und Aluminiumehlorid $C_{18}H_{30}+2$ AlCl $_3$ bei ca. 180° C2H5 C2H5

·C2H5 CH(CH₃)₂ C2H5 ·C2H5

 CH_3

CH2·CH2Cl

CH₃

C2H5

1.3.5-Triäthyl-benzol enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp ₇₆₀	Gehalt an I.3.5-Tri- äthyl-benzol in Gew%	Komponente	Kp ₇₈₀	Gehalt an 1.3.5-Tri- äthyl-benzol in Gew%
Naphthalin ²)	215,0 214,0 203,2 212,5 183,0	85 45 43 — 54	Brenzcatechin 6)	214,7 212,9 198,0 214,3	92 73 96

1) LECAT, R. 47, 17. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 110. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 57. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxclles 49, 24; vgl. a. L., R. 46, 245. - 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 112.

(SCHLEICHER, J. pr. [2] 105, 360). In sehr geringer Menge beim Erhitzen von Methyläthylketon in Gegenwart von Aluminiumoxyd auf 350—400° unter 80—100 Atm. (Petrow, B. 60, 2550; Ж. 60, 487). — Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,1 (verd. Lösung; Benzol) (Williams, Am. Soc. 50, 2351; Phys. Z. 29 [1928], 684). Dichte und Dielektr.-Konst. von Lösungen in Benzol bei 25°: Williams, Am. Soc. 50, 2351; Phys. Z. 29 [1928], 684.

- 21. 1.2.4-Trimethyl-5-propyl-benzol, 5-Propyl-pseudo-cumol C₁₂H₁₈, s. nebcnstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 2.4.5-Trimethyl-phenylaceton mit amalgamiertem Zink und alkoholischwäßriger Salzsäure (Holmberg, Svensk kem. Tidskr. 40, 308; C. 1929 I, 872). Kp: 226—228°. D₄^{**}: 0,887. n_D^{**}: 1,509.
- 22. 1.3-Dimethyl-4.6-diäthyl-benzol. 4.6-Diäthyl-m-xylol C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dimethyl-5-äthyl-acetophenon durch Behandeln mit amalgamiertem Zink in salzsaurer Lösung C₂H₅ (Philippi, A. 428, 304). Erstarrt nicht bei —20°. Kp₁₅: 105° (Ph.). Bei der Einw. von Brom erst bei Zimmertemperatur, dann bei 110° und nachfolgender Oxydation mit Salpetersäure bei 220° entstehen geringe Mengen Dibrompyromellitsäure; mit Brom in Eisessig erhält man bei 0° 2-Brom-1.3-dimethyl-4.6-diäthyl-benzol (Ph., Seka, M. 45, 269). Die mit Salpetersäure (D: 1,4) unterschichtete Lösung in Ligroin liefert beim Eintropfen von Dischwefeldibromid 2-Brom-1.3-dimethyl-4.6-diäthyl-benzol (Ph., S.).
- 2-Brom-1.3-dimethyl-4.6-diäthyl-benzol, 2-Brom-4.6-diäthyl-m-xylol $C_{12}H_{17}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Dimethyl-4.6-diäthyl-benzol beim Eintropfen von Dischwefeldibromid in eine Lösung in Ligroin, die mit Salpetersäure (D: 1,4) unterschiehtet ist, oder beim Behandeln mit Brom in Eisessig bei 0° (Philippi, Seka, M. 45, 269). Öl. Kp₈: 141°; Kp₁₁: 158—160° (nicht ganz reines Präparat). Färbt sich bei längerem Stehen dunkel. Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,3) im Rohr auf 170—190° Monobrompyromellitsäure.
- 23. 1.4-Dimethyl-2.5-diäthyl-benzol, 2.5-Diäthyl-p-xylol $C_{12}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,49) unter Kühlung und nachfolgenden Erwärmen in geringer Ausbeute 3.6-Dinitro-1.4-dimethyl-2.5-diäthyl-benzol (Phillippi, A. 428, 308). Die mit Salpetersäure (D: 1,4) unterschichtete Lösung in Ligroin liefert beim Eintropfen von Dischwefeldibromid 3.6-Dibrom-1.4-dimethyl-2.5-diäthyl-benzol.
- 3.6-Dibrom -1.4-dimethyl 2.5-diäthyl-benzol, 3.6-Dibrom -2.5-diäthyl-p-xylol C₁₉H₁₆Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintropfen von Dischwefeldibromid in eine Lösung von 1.4-Dimethyl-2.5-diäthylbenzol, die mit Salpetersäure (D: 1,4) unterschichtet ist (Philippi, A. 428, 311). Nadeln (aus Eisessig). F: 81—82° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin. Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,35) auf 140—170° 3.6-Dibrom-2.5-dimethyl-phenylendiessigsäure-(1.4), 3.6-Dibrom-2.5-dimethyl-phenylendiglyoxylsäure-(1.4) und Dibrompyromellitsäure.
- 3.6-Dinitro-1.4-dimethyl-2.5-diäthyl-benzol, 3.6-Dinitro-2.5-diäthyl-p-xylol $C_{12}H_{16}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge aus 1.4-Dimethyl-2.5-diäthyl-benzol beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,49) unter Kühlung und nachfolgenden Erwärmen (Phil.IPPI, $C_{2}H_5$. $C_{$
- 24. 1.1.2.5 Tetramethyl 4 äthyliden cyclohexadien (2.5) $C_{12}H_{18} = CH_3 \cdot CH : C < \frac{CH : C(CH_3)}{C(CH_3) : CH} > C(CH_3)_2$. B. Entsteht aus 1.1.2.5 Tetramethyl 4 äthyl cyclohexadien (2.5) ol (4) bei der Destillation sowie bei der Einw. von Schwefelsäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 273). Bewegliche Flüssigkeit. $Kp_{18}: 100-103^{\circ}$. $D_4^{15.4}: 0.8837$. $n_{\alpha}^{15.4}: 1.5145$; $n_{\beta}^{15.4}: 1.5270$; $n_{\gamma}^{15.4}: 1.5380$.
- 25. Hexamethylbenzol $C_{19}H_{18}=C_6(CH_3)_6$ (H 450; E I 213). B. Neben anderen Methylierungsprodukten aus Rohxylol oder Pentamethylbenzol und Methylchlorid bei Gegenwart von verhältnismäßig großen Mengen von reinem Aluminiumchlorid bei ca. 95° (Smith, Dobrovolny, Am. Soc. 48, 1417). Zur Bildung nach Jacobsen (B. 20 [1887],

901) vgl. Smith, Lux, Am. Soc. 51, 2997. Aus Phenol, o-Kresol, m-Kresol, p-Kresol, symm. m-Xylenol, Resorcin und in sehr geringer Menge aus Pyrogallol durch Erhitzen mit symm. m-Xylenol, Resorcin und in sehr geringer Menge aus Pyrogaliol durch Erntzen mit überschüssigem Methanol in Gegenwart von Aluminiumoxyd auf 410—440° (Briner, Plüss, Paillard, Helv. 7, 1049; vgl. Br., Ferrero, de Luserna, Helv. 7, 292). — Pseudohexagonale oder hexagonale Krystalle (röntgenographisch bestimmt) (Lonsdale, Nature 122 [1929], 810). F: 162° (Sm., Lux), 163,5—164° (Br., Pl., Pa.), 164,3—164,8° (Smith, Mac Dougall, Am. Soc. 51, 3002), 165° (Sm., Dobr.). Kps.: 170°; Kps.: 162° (Sm., Lux). D.: 1,072 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 206). — 25 g lösen sich in 600 cm² siedendem Alkohol, leichter löslich in Ather und Benzol (Sm., Dobr.); löslich in Toluol (Br., Pl., Pa.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Methanol, Alkohol und Hexan: Scheibe, B. 59, 2618. — Verbindung von Hexamethylbenzol mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{12}H_{18} + C_6H_3O_6N_3$. Gelb. F: 174—175° (Hertel, A. 451, 191). — Pikrat $C_{12}H_{18} + C_6H_3O_7N_8$. F: 170° (He.).

- 26. $\Delta^{2\cdot2'}$ -Dicyclohexenyl $C_{12}H_{18}=H_2C<\frac{CH_2-CH_2}{CH}$ >CH-HC $<\frac{CH_3-CH_3}{CH}$ > CH_2 . B. Bei der Einw. von Magnesium auf 3-Brom-cyclohexen-(1) in Äther (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 131; C. 1926 I, 2343). — Dickflüssiges, nach Diphenyl riechendes Öl. Kp₈: 103°; Kp: 230—232°. — Addiert in Eisessig 4 Atome Brom. Gibt mit Alkohol und konz. Schwefelsäure nach kurzer Zeit eine tiefrote blaustichige Färbung.
- 27. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{18}$ aus Steinkohle. Aus dem Pyridinextrakt aus oberschlesischer Steinkohle isolierten F. Hofmann, Damm (Brennstoffch. 8, 90; C. 1922 IV, 79) zwei Kohlenwasserstoff-Fraktionen der Zusammensetzung $C_{12}H_{18}$ (Kp: 220—225°; $D_{18}^{\text{m.s.}}$: 0,8812 und Kp: 236-240°; D45: 0,9000).

8. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{20}$.

1. n-Heptyl-benzol, 1-Phenyl-heptan $C_{13}H_{20}$, s. nebenstehende Formel (H 451; E I 214). B. Durch längeres Erhitzen von n-Hexyl-phenyl-keton-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung auf 200—210° (EISENLOHR, [CH2]6 · CH3 SCHULZ, B. 57, 1815). — $D_i^{\infty} V_{ak}$: 0,8604; n_{α}^{∞} : 1,4826; n_{He}^{∞} : 1,4864; n_{θ}^{∞} : 1,4951; $n_{\rm v}^{\rm so}$: 1,5029.

[η -Chlor-heptyl]-benzol, 7-Chlor-1-phenyl-heptan, η -Phenyl-n-heptylchlorid $C_{13}H_{10}Cl=C_6H_5$: [CH_2]6· CH_2 Cl (E I 214). B. Bei Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[γ -chlor-propylester] auf δ -Phenyl-butylmagnesiumchlorid in Ather (Rossander, Marvel, Am. Soc. 50, 1494, 1495). — Kp6: 131—136 $^{\circ}$; D_{25}^{ss} : 0,9899; n_{2}^{ss} : 1,5152 (R., M.). — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 60 $^{\circ}$: Conant, Kirner, Am. Soc. 46, 243.

- 2. Heptyl-(2)-benzol, [α -Methyl-n-hexyl]-benzol, 2-Phenyl-heptan $C_{13}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzol und CH3 · CH · [CH2]4 · CH3 Hepten-(1) in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Dobrianski, Aliew, Neft. Chozjajstvo 9, 231; C. 1926 II, 676). — F: ca. —32°. Kp: 228° bis 231°. D²⁰: 0,8865. n²⁰: 1,4875. Löst sich allmählich in Schwefelsäure. — Entfärbt Kaliumpermanganat in Alkohol oder Aceton. Reagiert mit Brom in Chloroform unter Entwicklung von Bromwasscrstoff. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure Benzoesäure, sehr wenig Acetophenon und andere Verbindungen.
- Heptyl-(3)-benzol, [α-Äthyl-n-amyl]-benzol, 3-Phenyl-heptan C₁₃H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Äthyl-butyl-phenyl-carbinol mit Jodwasserstoff in Essigsäure im Rohr bei 175° (Dobrjanski, Aliew, Neft. Chozjajstvo 9, 232; C. 1926 II, 676).

 Kp: 226,5—227,5°. D³°: 0,8627. n°°: 1,4846. $C_2H_5 \cdot CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$
- 4. Heptyl-(4) benzol, $[\alpha Propyl n butyl]$ benzol, 4-Phenyl-Leptan $C_{13}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim $C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$ Erhitzen von Dipropyl-phenyl-carbinol mit Jodwasserstoff in Essigsäure im Rohr auf 175° (Ďobrjanski, Aliew, Neft. Chozjajstvo 9, 232; C. 1926 II, 676). — Kp: 225—226°. D³⁰: 0,8665. n³⁰: 1,4872.
- 5. 1.4 Dimethyl 2 pentyl benzol, 2-Pentyl-p-xylol $C_{18}H_{20}$, Formel I. ·[CH₂]₄·CH₂Cl ·[CH2]4·CH3 1.4-Dimethyl -2-[ε -chlor-pentyl] -benzol, 2-[e-Chlor-pentyl]-p-xylol, ε -[2.5-Dimethyl-phenyl]-n-amylohlorid $C_{13}H_{13}Cl$, Formel II. CHs CHs B. Bei schwachem Erwärmen von N-[ε -(2.5-Dimethyl-phenyl)-n-amyl]-benzamid mit Phosphorpentachlorid und darauf folgender Vakuumdestillation, neben Benzonitril (v. Braux,

KÜHN, B. 60, 2565). — Schwach riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 143—145°. — Liefert bei der Behandlung mit Aluminiumchlorid in Petroläther-Lösung 3'.6'-Dimethyl-[benzo-1'.2':1.2-suberen].

- 6. 1-Methyl-5-äthyl-2-butyl-benzol, 5-Äthyl-2-butyl-toluol C₁₃H₃₀, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 2-Methyl-4-äthyl-butyrophenon in Gegenwart von Nickel oberhalb 200° (Mailhe, Bl. [4] 35, 367). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 236—237°. D¹¹: 0,6882.
 - $C_2H_5. \overbrace{\hspace{1cm}}^{CH_3} \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$
- 7. 1-Methyl-5-äthyl-2-isobutyl-benzol, 5-Äthyl-2-isobutyl-toluol C₁₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 2-Methyl-4-äthyl-isobutyrophenon in Gegenwart von Nickel bei 250°, neben anderen Produkten (Mailhe, Bl. [4] 35, 366). Kp: 228—229°. D₄¹¹: 0,8863.
- C₂H₅·CH₂·CH(CH₃)₂
- 8. 1-Methyl-2-propyl-4-isopropyl-benzol, 2-Propyl-p-cymol C₁₃H₂₀, s. nebenstehende Formel (H 452; E I 215). B. Aus der Grignard-Verbindung des 1-Methyl-2-[\(\gamma\)-chlor-propyl]-4-isopropyl-benzols beim Zersetzen mit Wasser (Bert, C. r. 186, 374).
- 1-Methyl-2-[γ -chlor-propyl]-4-isopropyl-benzol, 2-[γ -Chlor-propyl]-p-cymol $C_{13}H_{12}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Grignard-Verbindung des 1-Methyl-2-chlormethyl-4-isopropyl-benzols bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor-āthylester] (Bert, C. r. 186, 374).
- 1-Methyl-2- $[\gamma$ -chlor- β . γ -dibrom-propyl]-4-isopropyl-benzol, 2- $[\gamma$ -Chlor- β . γ -dibrom-propyl]-p-cymol $C_{13}H_{17}ClBr_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methyl-4-isopropyl-2- $[\gamma$ -chlor-propenyl]-benzol und Brom (Bert, C. r. 180, 1506). Kp₁₄: 196°. CH_{2} -CHBr-CHClBr CH_{3} -CH $_{2}$ -CHBr-CHClBr CH_{3} -CH $_{3}$ -CH $_{4}$ -CHBr-CHClBr CH_{3} -CH $_{5}$ -CH $_{2}$ -CHBr-CHClBr CH_{3} -CH $_{3}$ -CH $_{4}$ -CHBr-CHClBr CH_{3} -CH $_{5}$ -
- 9. 1.3.5-Trimethyl-2.4-diāthyl-benzol. 2.4-Diāthyl-mesitylen C₁₃H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.4-Diacetyl-mesitylen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (D: 1,19) (Philippi, Rie, M. 42, 6). Kp: 229—236°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Liefert mit Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 6-Acetyl-2.4-diāthyl-mesitylen.
- 10. I-Methyl-2-cyclohexyliden-cyclohexen-(6) $C_{13}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-2-cyclohexyliden-cyclohexanol-(1) mit Phthalsäure-anhydrid auf 165—170° (Garland, Reid, Am. Soc. 47, 2339). Kp₂₀: 130—132°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. D°: 0,9432; D°: 0,9282. $n_{\rm b}$: 1,5165.
- CH₃
 HC C C CH₂ CH₂

 CH₂ CH₂

 CH₂ CH₂
- 11. 1.2.3.4.5.6.7.8.10.13-Dekahydro-fluoren,

 A¹¹⁽¹²⁾-Dekahydrofluoren. 1.2; 3.4-Bis-tetra
 methylen-cyclopenten-(2) C₁₃H₂₀, s. nebenstehende

 Formel (H 453). B. Bei der Druck-Hydrierung von

 Fluoren bei ca. 300° in Gegenwart von Osmiumasbest oder Nickel(II)-oxyd (SSADIKOW, MICHAILOW, B. 61, 1792; Ж. 60, 1568; vgl. indessen Orlow, Belopolsky, B. 62, 1227).

9. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{22}$.

- 1. $n\text{-}Octyl\text{-}benzol, 1\text{-}Phenyl\text{-}octan } C_{14}H_{22}$, s. nebenstehende Formel (H 453; E I 215). B. Durch längeres Erhitzen von n-Hexyl-benzyl-ketonsemicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung auf 200—210° (EISENLOHR, SCHULZ, B. 57, 1815). Kp: 264—265°. $D_{i}^{\infty}v_{ak}$: 0,8583. n_{α}^{∞} : 1,4819; n_{He}^{∞} : 1,4853; n_{μ}^{∞} : 1,4944; n_{γ}^{∞} : 1,5019.
- 2. [α.β-Diāthyl-butyl]-benzol. 3-Āthyl-4-phenyl-hexan C₂H₅·CH·CH_{(C2}H₅₎₂
 C₁₄H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus α.α.β-Triāthyl-β-phenyl-propiophenon beim Behandeln mit Natriumamid in siedendem Xylol, neben anderen Produkten (RAMART, Albesco, C. r. 174, 1291; A., A. ch.
 [9] 18, 255). Bewegliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₇₄₀: 205°.

 $CH_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CH_3$

344	KOHLENWASSI	ERSTOFFE CnH2n-	-6	[Syst. Nr. 470
1-o-Tolyl-heptar Erhitzen von n-He Lösung auf 200-21	2-n-heptyl-benzo $n C_{14}H_{23}$, s. nebenstehen xyl-o-tolyl-keton-semica 0° (EISENLOHR, SCHULZ 0,8717. n_{α}^{∞} : 1,4912; n_{α}^{∞}	de Formel. B. Durc rbazon mit Natriu , B. 57, 1819). — I	en langeres imäthylat- Kp: 263,0°	H ₃ [CH ₂] ₆ ·CH ₂
1-m-Tolyl-hepta Erhitzen von n-He Lösung auf 200—21 bis 260,8°. Dovak:	3-n-heptyl-benzo $n C_{14}H_{32}$, s. nebenstehen xyl-m-tolyl-keton-semics 0^{0} (Eisenlohr, Schulz, $0,8615$. n_{α}^{50} : 1,4877; n_{1}^{5}	de Formel. B. Durch brbazon mit Natriu B. 57, 1820). — I I_e : 1,4914; n_{β}^{∞} : 1,50	ch langeres imäthylat- Kp: 260,0° 009; n _γ .: 1,5088	H ₃ [CH ₂] ₆ · CH ₃
heptan C ₁₄ H ₂₂ , s. 1 n-Hexyl-p-tolyl-keto (Eisenlohe, Schulz 1,4860; n ²⁰ _{He} : 1,4897	n-heptyl-benzol. 4-nebenstehende Formel. n-semicarbazon mit Nat, B. 57, 1820). — Kp: 2, $n_{\rm p}^{\rm sc}$: 1,4991; $n_{\rm p}^{\rm sc}$: 1,50	B. Durch längerer riumäthylat-Lösung $65,0-265,2^{\circ}$. D_{Va}^{∞}	s Erhitzen von gauf 230—240° n_{α}^{so} :	CH ₃ (CH ₂] ₆ · CH ₃
zahlreichen anderen Butylchlorid und Na	l-benzol C ₁₄ H ₂₂ , s. n Produkten beim Erh atrium in Xylol auf 110 Flüssigkeit von schwa	itzen von 1.4-Dich)01500 (Morgan,	nor-benzoi mit Hickinbottom,	[CH ₂] ₃ · CH ₃
Durch Behandlung v (Morgan, Hickinbot	ibutyl-benzol $C_{14}H_{21}C$ on 1.4-Dibutyl-benzol m TOM, $Soc.$ 119, 1892). — Mit Wasserdampf fluc	it rauchender Salpe Hellgelbe Flüssigke	etersäure bei 0°	[CH ₂] ₃ · CH ₃
Neben anderen Prod alkohol in Gegenwar	butyl-benzol $C_{14}H_{22}$, lukten aus Benzol und t von 80% iger Schwefel Kp: 230—240°. — Lie äure.	Butylaikohol oder säure (H. MEYER, H	sekButyl- BERNHAUER, tion haupt-	CH(CH ₃)· C ₂ H ₅ CH(CH ₃)· C ₂ H ₅
E I 216). Zur Bildun säure vgl. H. MEYER	butyl-benzol C ₁₄ F g aus Benzol und Isobut , BERNHAUER, M. 53/54 rt von 80%iger Schwef 3°.	ylalkohol in Gegenv 1, 727. Aus Benzol	vart von Schwei l und tertBut	fel- yl-
2-isoamyl-toluol der Hydrierung vor Gegenwart von Nick	dthyl-2-isoamyl-be $C_{14}H_{12}$, s. nebenstehend 1-Methyl-3-äthyl-6-iel bei 230—240° (MAILH ngenehmem Geruch. K	be Formel. B . Bei sovaleryl-benzol in E, Bl . [4] 35, 367).	C ₂ H ₅ · CH ₂ ·	·СН ₂ ·СН(СН ₃) ₂ С ₂ Н ₅
10. 1.2.3.4-Tet (H 455). F: 11,6° (26). — Kp ₁₄ : 121,7	raäthyl-benzol(?) (Timmermans, <i>Bl. Soc.</i> c	$C_{14}H_{33}$, s. nebensteh him. Belg. 36, 503	ende Formel; C. 1928 I,	C ₂ H ₅ (?)
11. Kohlenwas I—IV kann nicht g	serstoff $C_{14}H_{22}$, Former etroffen werden). B .	el I—IV (eine Ausv Aus 4-Methyl-2.2-di	vahl zwischen o äthyl-indandior	den Formeln

II. III. Einw. von amalgamiertem Zink und überschüssiger rauchender Salzsäure (D: 1,19) (Fleischer, A. 422, 248). — Öl. Kp_{18} : 110—116°. $D_{\bullet}^{m,0}$: 0,9007; $n_{0}^{m,0}$: 1,5074.

CH2·C(C2H5)2·CH2

CH_a

CH₃

 $CH_2 \cdot CH(C_2H_5)_2$

CH₃

CH2 · CH(C2H5)2

12. $\Delta^{1.1'}$ - Dicycloheptenyl $C_{14}H_{22} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4$. B. Aus 1.1'-Dioxy-dicycloheptyl-(1.1') beim Erhitzen mit Oxalsäure-Lösung oder mit verd. Schwefelsäure auf 125° (Godenor, Cauquil, C. r. 186, 767, 769). — Flüssigkeit. Kp₁₀: 149—150°. D¹⁰: 0,9736. n¹⁰: 1,526. — Gibt bei der Oxydation mit verd. Permanganat-Lösung hauptsächlich Pimelineäure sächlich Pimelinsäure.

- 13. 1- $\ddot{A}thyl$ -2-cyclohexyliden-cyclohexen-(6) $C_{14}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1- $\ddot{A}thyl$ -2-cyclohexyliden-cyclohexanol-(1) mit Phthalsäureanhydrid auf 165—170° (Garland, Reid, Am. Soc. 47, 2339). Kp₂₀: 139—141°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. D^a₁: 0,9461; D^a₁: 0,9308. n_{d} : 1,5172.
- C_2H_5
- 14. 10-Methyl-2-isopropyliden-1.2.3.4.5.6.9.10oktahydro-naphthalin. 10-Methyl-2-isopropyliden - $\Delta^{7(8)}$ -oktalin $C_{14}H_{22}$, s. nebensteleicht

 B. Aus 10-Methyl-2-isopropyliden-dekalol-(8), das vielleicht

 Isomere mit anderer Laga der Donnelbindungen and hall Isomere mit anderer Lage der Doppelbindungen enthält, durch Erhitzen mit wasserfreiem Kaliumdisulfat auf 120—130° (Ruzicka, Capato, A. 453, 79). — Ol. Kp₁₂: 125—126°. D₄s: 0,9124; n₅s: 1,5065. — Liefert bei der Dehydrierung mit Schwefel 2-Isopropyl-naphthalin.
- 15. Dodekahydroanthracen C₁₄H₂₂ (H 456). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Hexahydrophthalsäureanhydrid auf 375—385° im Rohr (WINDAUS, EHRENSTEIN, Nachr. Ges. Wiss. Göttingen 1922, 7; C. 1923 I, 831). Nicht rein erhalten. Kp₂₀: 245-255°.
- 16. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{22}$ aus Manilakopal. B. Beim Erhitzen der gesamten oder der in Aceton löslichen Säuren des Manilakopals im Kohlendioxyd-Strom auf 300°, anschließend im Hochvakuum auf 330—400°, neben anderen Produkten (Ruzicka, Steiger, Schinz, Helv. 9, 974). — Kp_{12} : ca. 415°. $D_i^{\prime\prime}$: 0,9371. $n_5^{\prime\prime}$: 1,5201. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr in Essigester einen Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{26}$ (Kp_{12} : 415°. $D_i^{\prime\prime}$: 0,9010. $n_5^{\prime\prime}$: 1,4860). [Beger]

10. Kohlenwasserstoffe C₁₅H₂₄ (Sesquiterpene).

- 1. 2-Methyl-6-p-tolyl-heptan $C_{15}H_{24}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_3\cdot CH(CH_3)_2\cdot B$. Aus Methylheptenon beim Behandeln mit p-Tolyl-magnesiumbromid in Äther, Erhitzen mit wasserfreiem Kaliumdisulfat und Hydrieren des Reaktionsprodukts bei Gegenwart von Platinschwarz in Cyclohexan (Ruzicka, van Veen, A. 468, 155). — Kp₁₅: 135—136°. Dⁱⁱ. 0,8524. n. 14832. — Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure entsteht Terephthalsäure.
- 2. **Bisabolen** $C_{15}H_{24}$, Gemisch von I, II und hauptsächlich III ($I=\alpha$ -Bis-1. $CH_3 \cdot C \cdot \stackrel{CH}{\underset{-CH_2 \cdot CH_2}{\leftarrow}} CH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$ abolen, II = β -Bisabolen, III = γ -Bisabolen) (H 468; E I 217). Zur II. $CH_3 \cdot C < \stackrel{CH}{<} \stackrel{CH_2}{:} \stackrel{CH_2}{:} \stackrel{CH_2}{:} \stackrel{CH_2}{:} \stackrel{CH_3}{:} \stackrel{CH_3}{:} \stackrel{CH_2}{:} \stackrel{CH_3}{:} \stackrel{CH_3}$ Konstitution vgl. RUZICKA, VAN VEEN, III. $CH_3 \cdot C = \begin{array}{c} CH : CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > C : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$ A. 468, 133; R., CAPATO, Helv. 8, 259; R., LIGUORI, Helv. 15 [1932], 3. — V. Im Ingweröl (RUZICKA, VAN VEEN, A. 468, 151). Im ather. Ol aus dem Holz von Erythroxylon monogynum Roxb. (RAO, SHINTRE, SIMONSEN, J. indian Inst. Sci. [A] 9, 147; C. 1927 I, 654). Im ather. Ol von Murraya exotica var. ovatifoliolata Engl. (Penfold, Simonsen, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 153; C. 1927 II, 752). Im äther. Ol der Samen von Daueus carota L. (Asahina, Tsukamoto, J. pharm. Soc. Japan 1926, 98; C. 1927 I, 1843). — B. Bei der trocknen Destillation von Squalen (E II 1, 250), neben anderen Produkten (Heilbron, Kamm, Owens, Soc. 1926, 1643).

 Kp_{12} : 133—134° (Ruzicka, Capato, Helv. 8, 274). $D_{4}^{n_{1}}$: 0,8717 (R., C.), 0,8716 (Heilbron, Kamm, Owens, Soc. 1926, 1643); $D_{5}^{n_{1}}$: 0,8734 (H., K., O.). $n_{5}^{n_{1}}$: 1,4923 (R., C.), 1,4915 (H., K., O.). — Beim Erhitzen von regeneriertem Bisabolen mit Schwefel oder Selen und Kochen des Reaktionsprodukts mit Natriumdichromat und Schwefelsäure entsteht Terephthalsäure (R., VAN VEEN, A. 468, 136, 137; vgl. H., K., O., Soc. 1926, 1644). Beim Behandeln von natürlichem wie von regeneriertem Bisabolen mit Ozon in Eisessig oder Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzen des entstandenen Ozonids erhält man Aceton, Lävulinsäure und Bernsteinsäure (R., v. V., A. 468, 139). Natürliches Bisabolen liefert beim Hydrieren bei Gegenwart von Platinschwarz oder Platinoxyd in Cyclohexan Tetrahydrobisabolen (S. 73), bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig Hexahydrobisabolen (S. 33) (R., v. V., A. 468, 135, 141). Gibt mit Brom bei Gegenwart von Natriumacetat und Eisessig Bisabolenhexabromid (F: 1546) und zwei isomere Verbindungen $C_{15}H_{24}Br_6$ (Krystalle; F: 142° und F: 130—132°) (Asa-Hina, Tsukamoro, J. pharm. Soc. Japan 1926, 98; C. 1927 I, 1843). Liefert beim Kochen mit 98% iger Ameisensäure eine isomere Verbindung $C_{15}H_{24}$ [Kp₂₁: 140—145°; D_m^{∞} : 0,8994; n₀: 1,4965] (H., K., O., Soc. 1926, 1643).

Ein Sesquiterpen C₁₅H₂₄, das vielleicht mit α-Bisabolen identisch ist (RUZICKA, Helv. 6, 487, 498; R., CAPATO, Helv. 8, 260, 262) entsteht beim Erhitzen von Farnesen-

346

Prāparaten mit 90 biger Ameisensāure auf 120—140° (R., Helv. 6, 490, 498). — Prāparat aus d-Nerolidol: Kp_{12} : 130—132°; D_1^m : 0,8724; n_D^m : 1,4944; α_D : —1,6° (R., Helv. 6, 490); Prāparat aus Farnesol: Kp_{12} : 126—128°; D_4^{16} : 0,8776; n_D^{16} : 1,4961 (R., Helv. 6, 498).

3. 2-Methyl-6-[4-methyl-cyclohexen-(3)-y/]-heptadien-(2.4), Zingiberen C₁₅H₂₄ = CH₃·C. CH·CH₂·CH₂·CH·CH(CH₃)·CH·CH·CH·CH·C(CH₃)₂ (H 461; E I 216). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, van Veen, A. 468, 147. — V. Im äther. Öl der Rhizome von Curcuma Zedoaria Rosc. (Rao, Shintre, Simonsen, J. Soc. chem. Ind. 47, 171 T.; C. 1928 II, 499). — Kp₁₇: 137—139° (Ru., Meyer, Minoazzini, Helv. 5, 359). D¹⁶: 0,8733; n¹⁶: 1,4984; α_D: —60° (Ru., Mey., Min.); D²⁰: 0,8690; n²⁶: 1,4916; [α]²⁶: —73,7° (Moudgill, J. indian chem. Soc. 5, 255; C. 1928 II, 1448). — Verhalten beim Erhitzen und beim Aufbewahren an der Luft: Mou. Nimmt bei der katalytischen Hydrierung in Essigester in Gegenwart von Platinschwarz bei Zimmertemperatur glatt 2 Mol Wasserstoff auf unter Bildung von Tetrahydrozingiberen C₁₅H₂₈ (Kp₁₈: 130—135°; D¹⁵: 0,842; n²⁶: 1,463) (Ru., v. V., A. 468, 156). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—250° Cadalin (Ru., Mey., Min.). Beim Kochen mit Diazoessigester in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre und Verseifen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge entsteht die Verbindung

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{C} & \xrightarrow{\text{CH}} \cdot \text{CH}_2 > \text{CH} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH} - \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{C}(\text{CH}_3)_2 & \text{(Syst. Nr. 946)} & \text{(Ru., v. V., } A. \\ & \xrightarrow{\text{CH}} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 > \text{CH} \cdot \text{CO}_2 \text{H} \\ & \xrightarrow{\text{CH}} \cdot \text{CO}_2 \text{H} \end{array}$

Zingiberen-nitrosit. Nadeln. F: 92—94°; nach 6 Monaten ist der Schmelzpunkt auf 113° gestiegen (Moudgill, J. indian chem. Soc. 5, 255; C. 1928 II, 1448).

- 4. 1-Methyl-4-isopropyl-2-isoamyl-benzol, 2-Iso-amyl-p-cymol C₁₅H₂₄, s. nebenstehende Formel (H 458).

 B. Beim Kochen von 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(6)-ol-(2) (Syst. Nr. 510; vgl. E I 6, 66) mit Ameisensäure (Ruzicka, Pfeiffer, Helv. 9, 852). Kp₁₂: 111—115°. Dehydrierung mit Schwefel: R., Pf.
- 5. 1.3-Dimethyl-2-triäthylmethyl-benzol. 2-Triäthylmethyl-m-xylol $C_{15}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Sättigen eines Gemisches von α -Methyl- β -diäthyl-äthylen und m-Xylol mit Chlorwasserstoff und Hinzufügen von Aluminiumchlorid (Battegar, Kappeller, Bl. [4] 35, CH_3 993). Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp₇₄₆: 257—259°. Liefert bei der Nitrierung mit 100 %iger Salpetersäure in Acetanhydrid ein nichtkrystallisierendes Öl von moschusartigem unangenehmen Geruch.
- 6. 1-Methyl-3.4-di-tert.-butyl-benzol, 3.4-Di-tert.-butyl-toluol C₁₅H₂₄, s. nebenstehende Formel (H 458). Diese Konstitution wird von DE CAPELLER (Helv. 11, 168) dem H 458 beschriebenen x.x-Di-tert.-butyl-toluol zuerteilt. B. Aus Toluol und tert.-Butylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid oder Eisenchlorid (DE C., Helv. 11, 170). C(CH₃)3 Blätter. F: 31,5—32°. Kp₇₃₅: 227,5—228°; Kp_{15,5}: 117—118°; Kp₁₂: 111—112°.
- 7. 1.2.4-Triisopropyl-benzol C₁₆H₂₄, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Propylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 70° (Berry, Reid), Am. Soc.
 49, 3148) und bei der Einw. von Propylalkohol oder Isopropylalkohol auf Benzol in 80% iger Schwefelsäure bei 65° (H. Meyer, Bernhauer, M. 58/54, 726).

 Kp. 225—230° (M., Bern.). Kp₇₅₂: 237—237,5°; Kp₄: 97—97,5° (Berry, R.). D₅: 0,8764; D₅: 0,8593; n.*: 1,4855 (Berry, R.).

 Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,16) eine Isopropylbenzoldicarbonsäure (M., Bern.).
- 8. 1.3.5-Triisopropyl-benzol C₁₅H₂₄, s. nebenstehende Formel (H 458). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Propylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 70° (CH₃)₂CH·CH_{(CH₃)₂CH·CH_(CH₃)CH·CH_{(CH₃)₂CH·CH_{(CH₃)₂CH·CH_{(CH₃)₂CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_(CH₃)CH·CH_{(CH₃}}}
- 9. 1.3.5-Trimethyl-2.4.6-triäthyl-benzol, Triäthylmesitylen $C_{16}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Acetyldiäthylmesitylen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (D: 1,19) (Philippi, Rie, M. 42, 7). Öl mit an Terpentinöl erinnerndem Geruch. Kp: 238—247°. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure auf 130°, dann unter Zugabe von rauchender Salpetersäure auf 160—170° Mellitsäure.

CH3
CH3
CH3
CH3
CH3

10. 1.6-Dimethyl-4-isopropyl-1.4.7.8.9.10-hexahydro-naphthalin, Isozingiberen C₁₅H₂₄, s. nebenstebende Formel (EI 217). Zur Konstitution vgl. RUZICKA, VAN VEEN, A. 468, 150; RU., MEYER, MINGAZZINI, Helv. 5, 359; J. L. SIMONSEN, The terpenes, Bd. II [Cambridge 1932], S. 498. — Kp₂₀: ca. 138°; D^m₂: 0,9070; n^m₂: 1,5030 (Ru., Mey., Mi.); Kp₁₄: 130—135°; D⁴⁵₄: 0,910; n^m₂: 1,506 (Ru., v. V.). — Liefert beim Erbitzen mit Schwefel Cadalin (Ru., Mey., Mi.).

11. Cadinen $C_{15}H_{24}$, wabrscheinlich ein Gemisch von 1.6-Dimethyl-4-isopropyl-1.2.7.8.9.10-hexahydro-naphthalin (Formel I, α -Cadinen) und 1.6-Dimethyl-4-isopropyl-1.2.5.8.9.10-hexahydro-naphthalin (Formel II, β -Cadinen)

$$I. \begin{array}{c} CH_3 \\ H_2C \\ CH_3 \cdot C \\ CH \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH_3 \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH_3 \cdot C \\ CH_2 \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH_3 \cdot C \\ CH_2 \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH_3 \cdot C \\ CH_2 \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH_3 \cdot C \\ CH_4 \cdot C \\ CH_5 \cdot C \\ C$$

(H 459; E I 217). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 84; Ru., Fortsch. Ch., Phys. 19 [1928], Heft 5, S. 38; J. L. Simonsen, The terpence, Bd. II [Cambridge 1932], S. 505.

a) Linksdrehendes Cadinen, I-Cadinen (H 459, E I 217). V. Im Öl der Blätter von Dacrydium biforme Pilg. (Goudie, J. Soc. chem. Ind. 42, 358 T; C. 1923 III, 1371; Attken, J. Soc. chem. Ind. 47, 223 T; C. 1928 II, 2197). Im äther. Öl der Blätter und Zweigspitzen der Kaurifichte (Agathis australis Salisb.) (Hosking, R. 47, 580). Im Terpentinöl aus dem Harz von Pinus silvestris (Krestinski, Ssolodki, Z. prikl. Chim. 2, 353; C. 1929 II, 2384). In den Nadeln der Arve (Pinus Cembra L.) (Pigulewski, K. 55, 173; C. 1925 II, 239). Gehalt des Öles von Juniperus Oxycedrus L. an l-Cadinen: Huerre, J. Pharm. Chim. [7] 23, 89; C. 1921 III, 43. Im Öl der falschen Cubeben (Piper spec.) (Henderson, Robertson, Soc. 1926, 2814). In der Otobabutter aus Myristica Otoba (Baughman, Jamieson, Brauns, Am. Soc. 43, 200). — B. Beim Erhitzen von Cadinol (Syst. Nr. 510) mit Zinkstaub im Rohr auf 300° (Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 100). Zur Darstellung über das Bis-hydrochlorid vol. He. Ro. Soc. 125, 1994

ygl. He., Ro., Soc. 125, 1994.

Aus Cadinen-bis-hydrochlorid regeneriertes Cadinen zeigte folgende Eigenschaften: Kp₁₃: 134—136° (Ruzicka, Meyer, Helv. 4, 508); Kp₁₁: 134—136° (Henderson, Robertson, Soc. 125, 1994; Ro., Kerr, He., Soc. 127, 1946). D[∞]_{**}: 0,9189; n[∞]_{*}: 1,5079; [α]_b: —130°; [α]^ω_{**}: —125° (He., Ro.; Ro., K., He.). Beugung von Röntgenstrablen in Cadinen: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 375, 378; C. 1929 I, 2952. — Liefert beim Leiten über Platinschwarz auf Asbest bei 300—310° unter 0,5 mm Druck (Ru., Stoll, Helv. 7, 90) oder bei der Dehydrierung mit Selen bei ea. 280° (Diels, Karstens, B. 60. 2325) oder mit Schwefel bei 200—265° (Ru., Mey., Helv. 4, 508; Ru., Mey., Mingazzini, Helv. 5, 356) Cadalin (S. 473). Gibt beim Ozonisieren in Eisessig, nachfolgenden Oxydieren mit Chromeisessig und Verestern der erhaltenen Säure mit alkoh. Salzsäure eine Verbindung C₁₉H₃₀O₅ (s. u.) (Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 93). Zur Oxydation mit Chromeisessig und mit Dichromat-Schwefelsäure vgl. ferner Gibson, Robertson, Sword, Soc. 1926, 166. Beim Kochen mit Braunstein und 57%iger Schwefelsäure erhält man Trimellitsäure, Mellophansäure und Benzolpentaearbonsäure (Ru., St.). Wird beim Erhitzen mit Natrium und Isoamylalkohol nicht verändert (Ru., St.). Einw. von siedender 57%iger Schwefelsäure: Ru., St. Zur Einw. von siedender 90%iger Ameisensäure vgl. Robertson, Keer, Henderson, Soc. 127, 1946. Liefert beim Erhitzen mit Eisessig + Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder mit Eisessig im Rohr auf 230—235° Isocadinen (S. 348) (He., Ro., Soc. 125, 1995; 1926, 2814). Zur Einw. von Chromylchlorid in Tetraeblorkoblenstoff vgl. Gibson, Robertson, Sword, Soc. 1926, 166. — Die Lösung in Acetanhydrid gibt beim Zufügen eines Tropfens konz. Schwefelsäure eine smaragdgrüne Färbung, die in Dunkelindigoblau übergeht (Rao, Simonsen, Soc. 127, 2498).

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung } C_{19}H_{30}O_5, \text{ vielleicbt} \\ \text{OC-----} CH_2 \\ \text{CH} \cdot \text{CH}(\text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2H_5) \cdot \text{CH}(\text{CH}_3 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2H_5} \text{ oder} \\ \text{H} \overset{\cdot}{\text{C}} : \text{C}[\text{CH}(\text{CH}_3)_2] \\ \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}(\text{CO}_2 \cdot \text{C}_2H_5) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \overset{\circ}{\text{C}} \\ \text{CH}_3 \cdot \overset{\circ}{\text{C}} \\ \text{CH}_3 \cdot \overset{\circ}{$

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·CO·C

CH₃·

Kp_{0.2}: 190-200°. - Ist gegen Brom in Schwefelkohlenstoff ungesättigt. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine grünbraune Färbung.

b) Dem Cadinen strukturell nahestehende Kohlenwasserstoffe C15H24. α) Koh enwasserstoff C₁₅H₂₄ aus westindischem und afrikanischem Sandelholzöl, "d-Cadinen" von Deussen (H 460; E I 218). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel Cadalin (S. 473) (DEUSSEN, J. pr. [2] 120, 121). Wird in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol zu Tetrahydrocadinen hydriert.

In Alkohol zu Tetrahydrocadinen hydriert. β) Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$ aus Melaleuca linariifolia. V. Im Öl von Melaleuca linariifolia Smith (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 59 [1925], 316; Perfum. essent. Oil Rec. 17, 213; C. 1926 II, 2124). — F: 118,5—119°. [α] β : —36,9° (Chloroform; c=2). γ) Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$ aus Kadeöl (vielleicht identisch mit Isocadinen: vgl. Henderson, Robertson, Soc. 1926, 2811). — V. Im Kadeöl (Oleum Cadinum; aus dem Holz von Juniperus-Arten gewonnen) (H., R., Soc. 125, 1996). — Kp_{12} : 124—128°. D_1^{is} : 0,9182. n_1^{io} : 1,5166. [α]Hg: —21,9°. — Wird durch Permanganat schnell entfärbt. Gibt mit Chlorwasserstoff kein Hydrochlorid. δ) Kohlenwasserstoff C. H_{cc} aus dl. Nerolidol. Hevelydrocadelia (rielleicht

 δ) Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$ aus dl-Nerolidol, Hexahydrocadalin (viellcicht identisch mit Isocadinen; vgl. Henderson, Robertson, Soc. 1926, 2811). B. Neben anderen sesquiterpenartigen Verbindungen beim Kochen von dl-Nerolidol (E II 1, 513) mit 90% iger Ameisensäure (Ruzicka, Capato, Helv. 8, 265, 272). — Kp₁₂: 125—126°. D₁¹⁵: 0,9160. n₁¹⁵:

- ε) Isocadinen C₁₅H₂₄. Zur Konstitution vgl. Henderson, Robertson, Soc. 1926, 2811. B. Beim Erhitzen von Cadinen mit Eisessig im Rohr auf 230—235° oder mit Eisessig + Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Henderson, Robertson, Soc. 125, 1995; 1926, 2814). — Kp₁₂: 124—126°. D[∞]: 0,9154; n[∞]: 1,5158. — Bildet kein beständiges Hydrochlorid. Verharzt an der Luft schnell. Entfärbt verd. Kaliumpermanganat-Lösung. Gibt mit Brom eine unbeständige Verbindung C₁₅H₂₃Br₃. Liefert bei der Dehydrierung mit Schwefel bei 200—250° Cadalin (H., R., Soc. 1926, 2814).
- 12. Eudesmen und Selinen C₁₅H₂₄ (E I 218; Nr. 12 und 13). Eudesmen und Selinen sind Gemische nachstehender Kohlenwasserstoffe (α -, β -, γ -, δ - und ε - Selinen; Formel I—V), in denen je nach Herkunft des Präparates der eine oder andere Kohlenwasserstoff überwicgt.

Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 363; Ru., Stoll, Helv. 5, 926; Ru., Capato, A. 453, 64; Ru., Wind, Koolhaas, Helv. 14 [1931], 1132, 1138. Die Konstitution der natürlichen Eudesmene ist noch nicht eingehender untersucht (Ru., W., Ko., Helv. 14, 1138 Anm. 2). — Die von Takagi (J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 473, S. 2, 6) dargestellten Kohlenwasserstoffe Machilen und Atractylen (vgl. a. H 5, 470) sind mit Eudesmen identisch (Ruzicka, Koolhaas, Wind, Helv. 14 [1931], 1180, 1182, 1183). Eudesmen bildet ferner nach Short (J. Soc. chem. Ind. 45, 98 T; C. 1926 II, 2123) den Haunthestendteil des Manukans von Gardener (J. Soc. chem. Ind. 43, 35 T. 44, 590 T. Hauptbestandteil des Manukens von GARDNER (J. Soc. chem. Ind. 43, 35 T; 44, 529 T; C. 1926 I. 1483).

- a) Eudesmen (E I 218). V. Findet sich im Manukaöl, dem Öl der Blätter und Zweige von Leptospermum scoparium Forst. (Short, J. Soc. chem. Ind. 45, 98 T; C. 1926 II, 2123; vgl. Gardner, J. Soc. chem. Ind. 43, 35 T; 44, 529 T; C. 1926 I, 1483). Im åther. Öl von Leptospermum grandiflorum Lodd., L. odoratum Cheel. (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 54 [1920], 199, 205) und von L. flavescens Sm. (P., J. Pr. Soc. N. S. Wales 55 [1921], 178; Perfum. essent. Oil Rec. 13, 84; C. 1922 III, 627). Im åther. Öl von Baeckea gunniana var. latifolia F. v. M. (P., J. Pr. Soc. N. S. Wales 59, 353; C. 1927 II, 754). — B. Aus Eudesmol durch Kochen mit alkoh. Schwefelsäure (RUZICKA, CAPATO, A. 453, 73). — Kp₁₂: 128—132°; D₁°; 0,9214; n_1 °; 1,5125; $[\alpha]_1$ °; +106,5° (Präparat aus Eudesmol von unbekanntem optischem Verhalten) (Ru., C.). Kp₁₀: 126,5—127°; D²⁰: 0,9092; n_1 °; 1,5073 (aus nahezu inaktivem Eudesmol) (Briggs, Short, J. Soc. chem. Ind. 47, 323 T; C. 1929 I, 1215). Kp₁₀: 130,5—132°; D₁*: 0,9180; n₀*: 1,5100; [α]₁₀*: —32° (Präparat aus Manukaöl) (Sn., J. Soc. chem. Ind. 45, 98 T). — Gibt mit Chlorwasserstoff in äther. Lösung bei 0° Eudesmenbis-hydrochlorid (S. 75) (Sh.). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—250° Eudalin (Ru., Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 362).
- b) Selinen (E I 218). $K\rho_{16}$: 135° (Ruzioka, Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 364). D_{i}^{m} : 0,9140. n_{i}^{m} : 1,5042. α_{D} : $+34^{\circ}$. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel wenig Eudalin (Ru., MEY., MI.). Zur Isomerisierung durch siedende alkoholische Schwefelsäure vgl. Ru., Stoll, Helv. 6, 850.

- 13. Calamen $C_{15}H_{24}$ (E I 218). Struktur des Kohlenstoffskeletts s. Formel VI. Kp_{14} : 127—130° (Ruzicka, Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 358). D_{15}^{16} : 0,9231. n_{17}^{19} : 1,5023. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 200—260° Cadalin.
- 14. Guajen C₁₅H₂₄ = H₂C C[:C(CH₃)₂]—CH₂—C-CH(CH₃) CH₂ (?) (H 468). Zur Konstitution vgl. Plattner, Lemay, Helv. 23 [1940], 897; Pl., Magyar, Helv. 24 [1941], 191, 1163; 25 [1942], 581. B. Beim Kochen von Guajol (Syst. Nr. 510) mit 85% iger Ameisensäure (Ruzicka, Pontaliti, Balas, Helv. 6, 862). Öl. Kp₁₂: 128—130°; D₁°: 0,9115; n₁°: 1,5022; α_D: —16,8° (Ruz., P., B.). Bei der Dchydrierung mit Schwefel bei 180—240° erhält man S-Guajazulen (S. 473) (Ruz., P., B.; Ruz., Rudolph, Helv. 9, 134). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platin in Essigester Dihydroguajen (S. 116) (Ruz., Rud., Rud., Palv. 9, 440). Helv. 9, 140).
- 15. α-Santalen C₁₅H₂₄, Formel VII (H 462). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Stoll, Helv. 5, 928. Zur Dehydrierung mit Schwefel bei 180—250° vgl. R., St., Helv. 6, 854.

- 16. Copaen C₁₅H₂₄, Formel VIII (?) (E I 224). Zur Konstitution vgl. Henderson, M'Nab, Robertson, Soc. 1926, 3078. V. Im Supabalsamöl aus Sindora Wallichii Benth. (H., M'Nab, R., Soc. 1926, 3078). Findet sich vielleicht auch im äther. Öl des Holzes von Dysoxylon Fraseranum Benth. ("Rose wood") (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 61 [1927]. 337). Kp₁₀: 115—117°; D₁¹⁵⁻²⁰: 0,9077; n_D¹⁵⁻²⁰: 1,4944; [\alpha]_{Set}: —15,98° (H., M'Nab, R.). Liefert beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung in Eisessig bei 0° Cadinen-bishydrochlorid (S. 74) (H., M'Nab, R.). Bei der Dehydrierung mit Schwefel bei 200—250° entsteht Cadalin (H., M'Nab, R.).
- 17. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Pinus Pinea. V. Im Terpentinol der Pinie (Pinus Pinea L.) (DUPONT, BARRAUD, Bl. [4] 35, 630). — Angenchm riechende Flüssigkeit. D¹⁵: 0.9157. n_0^{∞} : 1,4983.
- 18. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Pinus maritima. V. Im Bordeaux-Terpentin, dem Ol der Seestrandskiefer (Pinus maritima Poir) (Dupont, A. ch. [10] 1, 234; Chim. et Ind. 8 [1922], 234 T; Balas, Č. čsl. Lékárn. 7, 327; C. 1929 I, 2531). Ol. Kp₁₇: oberhalb 122° (D.); Kp₁₂: 120—123° (Ba.). D^{15} : 0,918 (Blumann, Hesse, B. 65 [1932], 91), 0,9195 (D.); D_{17}^{17} : 0,9124 (Ba.). n_{15}^{16} : 1,4993 (D.); n_{15}^{17} : 1,5011 (Ba.). α_{D} : +9,8° (Bl., H.), +8,8° (Ba.); α_{578} : +9,92° (D.). Liefert bei der Dehydrierung mit Selen Cadalin (Ba.).

Nitrosochlorid C1. H. ONCl. F: 166-1670 (Zers.) (BALAS, Č. čsl. Lékárn. 7, 327; C. 1929 I, 2531).

Nitrosat C₁₅H₂₄O₄N₂. Nadeln. F: 165° (Balas, Č. čsl. Lékárn. 7, 327; C. 1929 I, 2531). Nitrosit. Blaue Nadeln (aus Methanol). F: 109—110° (Dupont, A. ch. [10] 1, 234; Chim. et Ind. 8 [1922], 234 T).

19. d-Longifolen C₁₅H₂₄. Zur Konstitution vgl. Bradfield, Francis, Simonsen, Soc. 1934, 188. — V. Im indischen Terpentinöl (aus Pinus longifolia Roxb.) (Si., Soc. 117, 573; Dupont, A. ch. [10] 1, 249). Im Burma-Terpentinöl aus Pinus Khasya Royle (Si., Rau, Indian Forest Records 9 [1922], Teil IV, 115) und aus Pinus Merkusii Jungh. (Si., Indian Forest Records 10, Teil IV, 52; C. 1924 I, 2213). Schwach, aber nicht unangenehm riechendes, etwas viscoses Ol. Kp₇₀₆: 254—256°; Kp₃₆: 150—151°; D₃₀³⁰: 0,9284; n₃₀³⁰: 1,495; α_D: +42,73° (Si., Soc. 117, 578). — Beständig gegen Kaliumpermanganat (Si., Soc. 123, 2643, 2651). Zersetzt sich stürmisch bei der Einw. von Salpetersäure (Sy., Soc. 123, 2651). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Longifolsäure (Syst. Nr. 895); bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure in Eisessig Longifolsäure (Syst. Nr. 895); mit Chromschwefelsäure in Eisessig entsteht hauptsächlich Isolongifolsäure (Syst. Nr. 895); in beiden Fällen erhält man als Nebenprodukt Longifolchinon (Syst. Nr. 671a) (Si., Soc. 123, 2643, 2647, 2652, 2654, 2659).

Longifolenhydrochlorid $C_{15}H_{25}Cl$. Prismen oder Nadeln (aus Methanol). F: 59° bis 60° (Simonsen, Soc. 117, 578). [α]_D: +7,1° (Chloroform). Longifolenhydrobromid $C_{15}H_{25}Br$. Prismen (aus Alkohol). F: 69—70° (Si., Soc.

117, 578).

Longifolenhydrojodid C₁₈H_{ex}I. Nadeln (aus Alkohol). F: 71° (S1., Soc. 117, 578).

- 21. Junipen C₁₈H₂₄. V. Wurde in Form seines Hydrochlorids (S. 117) aus dem äther. Ol der Rinde des Wacholders (Juniperus communis L.) erhalten (MATTSSON, Bidrag till kännedom af Finlands natur och folk 72 [1913], Nr. 1, S. 8; Ber. Schimmel 1924, 89). Kp₇₆₇: 256,5—257°. D₅₀: 0,9401. n_D: 1,5029. [α]_D: +41,05°.
- 22. Bicyclisches Sesyuiterpen C₁₅H₂₄ aus Juniperus virginiana. V. Im amerikanischen Cedernholzöl (von Juniperus virginiana) (Glichitch, Naves, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 483; C. 1928 II, 1447). Kp₁₀: 120—121°. D¹⁰: 0,9292. n¹⁰: 1,5127. $\alpha_{\rm p}^{\rm sz}$: +29,6°.
- 23. Mitsubaen C₁₈H₂₄. V. Im äther. Öl von Cryptotaenia japonica Hassk. (japanisch: "Mitsubazeri") (Hirao, Bl. chem. Soc. Japan 1, 79; Sci. Rep. Töhoku Univ. 15, 668; C. 1926 II, 234; 1927 I, 1073). Öl von eigentümlichem Geruch. Kp₁₅: 142—143°. D¹⁸. 0,9175. n¹⁸. 1,503 81. [α]^{18.9}. +8,31°. Bei der Einw. von Brom addict. Cibt heim February 15 Scherful 1600. 4 Atome Brom addiert. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 180-2200 Eudalin. Bei der Ozonspaltung wurden Kohlendioxyd und Ameisensäure isoliert.
- 24. Cedren C15H24 (H 460, 461; E I 220). Zur Konstitution vgl. Ruzicka, van Melsen, A. 471, 45; BLUMANN, SCHULZ, B. 64 [1931], 1540; TREIBS, B. 68 [1935], 1041; 70 [1937], 2060; 78 [1943], 160, 168; Ruz., Jutassy, Helv. 19 [1936], 322; Ruz., Plattner, Kusserow, Helv. 25 [1942], 85; Pl., Ku., Kläui, Helv. 25 [1942], 1345. — V. Im äther. Ol von Juniperus excelse M. B. (Rutowski, Winogradowa, Trudy chim.-farm. Inst. Lieferung 17, S. 145, perus excelsa M. B. (RUTOWSKI, WINOGRADOWA, Trudy Chim.-Jarm. Inst. Lieferung 11, S. 145, 149; C. 1927 II, 1311). Im åther. Öl des Holzes von Juniperus chinensis L. (japanisch: "Byakushin") (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 191 B; C. 1928 II, 2198; vgl. Anonymus, Parf. mod. 13, 133; C. 1920 III, 597). Im Lavendelextraktöl (Volmar, Thurkauf, J. Pharm. Chim. [8] 10, 202; C. 1929 II, 3191). Zur Frage des Vorkommens im Öl von Salvia sclarea L. vgl. Jermstad, Riechstoffind. 2, 183; C. 1927 II, 2722; Volmar, Je., C. r. 186, 518; Chiris, Parf. France 7 [1929], 153. — Kp₁; 121°; D!: 0,9361; n!; 1,5030; ap: —52,8° (Ruzicka, Van Melsen, A. 471, 53). Kp₉: 116—117°; D!!: 0,9331; n!; 1,5001; ap: —52,6° (Ruzicka, Van Melsen, A. 471, 53). Kp₉: 116—117°; D!!: 0,9381! 1. $\alpha_{\rm D}^{\rm BC}:=-66,4^{\circ}$ (GLICHITCH, NAVES, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 482; C. 1928 II, 1447). Kp₉: 122—124°; D₄^{**}: 0,9361; n₀^{**}: 1,5017; [α]₀^{**}: -55,4° (Robertson, Kerr, Henderson, Soc. 127, 1946; GIBSON, ROBERTSON, SWORD, Soc. 1926, 166). Beugung von Röntgenstrahlen: VAIDYANATHAN, Indian J. Phys. 8, 375, 378; C. 1929 I, 2952.

Wird von feuchtem Sauerstoff in Gegenwart von Kobaltsikkativ bei 30—35° allmählich zu Cedrenol (Syst. Nr. 533) oxydiert (Blumann, Hellriegel, Schulz, B. 62, 1698). Zur Oxydation von Cedren mit Chromsaure vgl. Ruzicka, van Melsen, A. 471, 43. Oxydation mit Salpetersaure: Deussen, J. pr. [2] 117, 298. Bei der Oxydation mit Braunstein und 50% iger Schwefelsaure erhält man Essigsaure, Cedrenketosaure C₁₅H₂₄O₃ (Syst. Nr. 1285) und Phthalsaure (Deu.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Isoamylalkohol bei 180° Dihydrocedren (S. 117) (DEU.). Einw. von Brom: DEU.; R., v. M. Wird durch alkoh. Jod-Lösung nicht angegriffen (DEU.). Beim Erhitzen mit starker wäßriger oder 10 %iger alkoholischer Schwefelsaure tritt nur geringfügige Veranderung ein (DEU.). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 260° entsteht eine asphaltartige dunkelbraune Masse (DEU.). Gibt beim Behandeln mit Chromylchlorid in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser eine Verbindung $C_{15}H_{24}O$ ($Kp_{0,15}$: 93°; n_{15}^{16} : 1,5462), die ein amorphes Semicarbazon $C_{16}H_{27}ON_3$ bildet (Gibson, Robertson, Sword, Soc. 1926, 166). Bei 3-tägigem Schütteln Total and the constraint of th mit Guajakharz + Peroxydase starke Blaufärbung (GALLAGHER, Biochem. J. 17, 522).

Chlorcedren C₁₅H₂₃Cl (E I 220).

E I 220, Z. 28 v. o. statt "Syst. Nr. 510" lies "E I 6, 274".

- 25. Bicyclisches Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Thujopsis dolabrata. V. Im äther. Öl der Blätter des "Hiba" (Thujopsis dolabrata Sieb. et Zucc.) (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 121 B; C. 1929 I, 948). — Kp: 270—280°. Di: 0,9232. ni: 1,4949.
- 26. Tricyclisches Sesquiterpen $C_{16}H_{24}$ aus Thujopsis dolabrata. V. Im äther. Ol des Holzes des "Hiba" (Thujopsis dolabrata Sieb. et Zucc.). (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind.

- Japan Spl. 31, 123 B; C. 1929 I, 948). Kp: $261-262^{\circ}$. $D_{15}^{22.8}$: 0,9458. $n_{17}^{22.8}$: 1,5055. Optisch inaktiv.
- 27. Tricyclisches Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Chamaecyparis obtusa. V. Im äther. Öl der Blätter des Hinokibaums (Chamaecyparis obtusa Endl.) (UCHDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 160 B; C. 1928 II, 1577). Kp: 265—268°. D_{2}^{∞} : 0,9367. n_{1}^{∞} : 1,5009. $[\alpha]_{\rm p}$: —15,7° (Alkohol; p = 4). Monohydrochlorid und Bromid sind flüssig.
- 28. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Cymbopogon caesius. V. Im äther. Öl der Blüten und Blätter von Cymbopogon caesius Stpf. (Moudgill, Quart. J. indian chem. Soc. 2, 30; C. 1926 I, 515). Kp₁₈: 112—115°. D_1^∞ : 0,9064. n_0^∞ : 1,5005. a_0^∞ : —12°. Liefert mit Brom in Eisessig ein flüssiges Dibromid $C_{15}H_{24}Br_2$, mit Bromwasserstoff ein flüssiges Hydrobromid $C_{15}H_{25}Br$. Gibt in Aceton oder Acetanhydrid gelöst mit einer Spur konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung, die beim Aufbewahren in Blau übergeht.
- 29. Cyperen $C_{15}H_{24}$. Konnte von Heyde, Rao (J. Soc. chem. Ind. **54** [1935], 387 T) nicht wiedererhalten werden. V. Im äther. Öl von Cyperus rotundus L. (Kimura, Otani, J. pharm. Soc. Japan **48**, 129; C. **1929** I, 250). Kp₇: 110—115°. D_{13}^{13} : 0,9372. n_{13}^{13} : 1,5013. [α] $_{13}^{13}$: +1,5°. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium Dihydrocyperen (S. 117).
- 30. l-\$\textit{-Curcumen}\$ C\$_{15}\text{H}\$_{24}\$. Zur Einheitliehkeit und Konstitution vgl. Carter, Copp. Rao, Simonsen, Subramaniam, Soc. 1939, 1505. \$V\$. Im ather. Ol aus der Wurzel von Curcuma aromatica Salisb. (Rao, Si., Soc. 1928, 2496; vgl. R., Shintre, Si., \$J\$. indian Inst. Sci. 9 [A] 140; \$C\$. 1927 I, 654)\$. Wird über das Trihydrochlorid durch Erhitzen mit Eisessig und Natriumacetat auf 140° gewonnen (R., Si., Soc. 1928, 2504). Öl. Kp19: 142° (Ca., Mitarb.); \$K\$_6\$: 128—130° (R., Si.). D\$\text{0}\$: 0,8625; \$D\$_2\$: 0,8670; \$n\$_3\$: 1,4888; \$n\$_5\$: 1,491; \$[a]_{0}\$: \$-37,5°\$; \$[a]_{5461}\$: \$-48,2°\$ (Ca., Mitarb.). Entfärbt alkal. Permanganat-Lösung sofort (R., Si.). Wird durch Benzopersäure in Chloroform bei 10—15° oxydiert (R., Si.). Bei der katalytischen Hydrierung werden 2 Mol Wasserstoff sehr schnell absorbiert; weitere Wasserstoffsufnahme erfolgt nur langsam (Ca., Mitarb., Soc. 1939, 1508; vgl. R., Si.). Isomerisiert sich beim Erhitzen in indifferenter Atmosphäre unter Druck auf 380° oder beim Behandeln mit Natrium und Isoamylalkohol (R., Si.). Addiert in Chloroform 3 Mol Brom (R., Si.). Gibt mit Chlorwasserstoff ein Trihydrochlorid (F: 84—85°), mit Bromwasserstoff ein Trihydrobromid (F: 73—74°) (R., Sh., Si.). Bildet kein Nitrosat (R., Si.). Liefert beim Erhitzen mit 10 %iger Schwefelsäure einen bicyclischen Kohlen wasserstoff C\$_{10}H\$_{16}() (K\$_{P}\$; 115—117°; D\$_3\$; 0,8932; \$n\$_3\$; 1,4936; \$[a]_3^3\$; —11,9°) (R., Si.). Die essigsaure Lösung gibt mit einem Tropfen Schwefelsäure eine tiefbraune Färbung (R., Si.).
- 31. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Zingiber nigrum. V. Im äther. Öl der Früchte von Zingiber nigrum Gaertner (Kariyone, Matsushima, J. pharm. Soc. Japan 1927, 96; C. 1927 II, 2405). Kp_{13} : 139—142°. $D_2^{a_1}$: 0,9233. $n_2^{a_2}$: 1,5059. $[\alpha]_1^{a_3}$: +16,35°. Bei der katalytischen Reduktion entsteht ein Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{28}$ (Kp_{15} : 139°).
- 32. Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$ aus Galgantöl. Vgl. hierzu Schindelmeiser, Ch. Z. 26, [1902], 308; Fromm, Fluck, A. 405 [1914], 184, 186; Ruzicka, Capato, Huyser, R. 47, 380.
- 33. Populen $C_{15}H_{24}$. V. Im mandschurischen Pappelknospenöl (Nakao, J. pharm. Soc. Japan 1924, Nr. 513; C. 1925 I, 974). Kp₈: 121—122°. D¹⁵: 0.9135. n_D: 1,504. α_D : + 21,22°. Gibt beim Dehydrieren mit Schwefel einen Naphthalin-Kohlenwasserstoff, dessen Pikrat bei 115° schmilzt. Hydrochlorid. F: 87°. Hydrobromid. F: 117°.
- 34. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Birkenrindenöl. V. Im äther. Öl aus der Birkenrinde (von Betula alba L.) (HAENSEL, C. 1907 II, 1620; 1908 II, 1436). Farblos, schwachriechend. Kp_{744} : 255—256°. D^{30} : 0,8844. $\alpha_{\rm D}$: —0,5°. Gibt in Eisessig-Lösung mit Brom eine kirschrote Färbung; addiert in äther. Lösung 1 Mol Chlorwasserstoff (H., C. 1908 II, 1436).
- 35. Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$ aus Cannabis sativa. Die im folgenden beschriebenen Präparate sind nach Wood, Spivey, Easterfield (Soc. 69 [1896], 542) wahrscheinlich identisch.
- a) Präparat von Valente. V. Im äther. Öl der Blätter des gewöhnlichen Hanfs (Cannabis sativa L.) (VALENTE, G. 10 [1880], 479). Im äther. Öl der Blätter und jungen Zweige von männlichen Pflanzen von Cannabis gigantea (V., G. 11 [1881], 197). Kp: 256° bis 258° (geringe Zersetzung); Kp₀: 120—121°. D₀°: 0,9299. [a]₅^{25.5}: —10,8° (Chloroform; c = 16). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Verharzt schnell an der Luft. Liefert mit Brom und mit Chlorwasserstoff krystallisierte Verbindungen.
- b) Präparat von Vignolo. V. Im äther. Öl aus weiblichem, blühendem indischem Hanf (Cannabis sativa var. indica) (Vignolo, G. 25 I [1895], 111). Kp: 256°. D^{15,3}: 0,897.

- $\alpha_{\rm p}$: $-0.25^{\rm o}$ (Chloroform; c=10). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Chloroform, Äther, Benzol, Eisessig und Alkohol. Verharzt an der Luft. Mit Brom wurde eine feste Verbindung erhalten, nicht jedoch mit Chlorwasserstoff in äther. Lösung.
- c) Praparat von Wood, Spivey, Easterfield. V. In der indischen Droge "Charas", die im wesentlichen aus der Harzabsonderung der Zweige, Blätter und Blütenköpfe des indischen Hanfs (Cannabis sativa var. indica) besteht (WOOD, SPIVEY, EASTERFIELD, Soc. **69** [4896], 539). — Kp: 258—259°. D¹⁸: 0,898. $[\alpha]^{18}$: —8,6°.
- 36. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus afrikanischem Sandelholzöl. Zur Stammpflanze (vielleicht eine Osyris-Art) vgl. Gildemeister-Hoffmann, Die ätherischen Öle, 3. Aufl., 2. Bd. [Leipzig 1929], S. 526. V. Bildete den Hauptbestandteil eines Sandelholzöls aus afrikanischem Sandelholz (Haensel, C. 1906 II, 1496, 1909 İ, 1477). Kp₇₄₇: 263,5° bis 265°; Kp₂₇: 160—161°. D²⁰: 0,9238—0,9243; $\alpha_{\rm D}^{\rm is}$: —39,6°. Gibt kein festes Hydro-
- 37. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Xanthoxylum piperitum. V. Im äther. Öl der Früchte des japanischen Pfeffers ("Sansho") (Xanthoxylum piperitum DC.) (UCHDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 216 B; C. 1928 II, 2296). - Kp12: 165-175°. Dis: 0,9003. nis: 1.4975. — Gibt ein flüssiges Hydrochlorid.
- 38. Galipen C₁₅H₂₄. Zum Vorkommen eines unter diesem Namen beschriebenen Sesquiterpen C₁₅H₂₄ im Angosturarindenöl vgl. Beckurts, Troeger, Ar. 235 [1897], 528, 634; 236 [1898], 394.
- 39. Conimen C₁₅H₂₄. Wurde nicht rein erhalten. V. Im äther. Öl aus Conimaharz (Stenhouse, Groves, A. 180 [1876], 253), das wahrscheinlich von Protium heptaphyllum (L.) March. stammt (C. Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., 2. Bd. [Jena 1931], S. 651; vgl. A. Tschirch, Handbuch der Pharmakognosie, 1. Aufl., 3. Bd., 2. Abt. [Leipzig 1925], S. 1135). Farblose, bewegliche, angenehm aromatisch riechende Flüssigkeit (St., Gr.). Kp: 2640 (St., Gr.). Nahezu unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Ather und Benzol; wird durch konz. Schwefelsäure polymerisiert (St., Gr.).
- 40. Elemen C₁₅H₂₄ (E I 225). Zur Einheitlichkeit vgl. Ruzicka, Pfeiffer, Helv. 9, 843; R., van Veen, A. 476, 82. Zwei Präparate zeigten Kp₁₂: 105—115°; D': 0,8824; n': 1,5023 und Kp₁₂: 117—120°; D': 0,8914; n': 1,5133 (R., Pf., Helv. 9, 850). Liefert beim Ozonisieren in Tetrachlorkohlenstoff und Erhitzen des Ozonids mit Wasser Aceton und höhermolekulare saure und neutrale Produkte (R., Pf., Helv. 9, 851). Verhalten bei der Oxydation mit Permanganat: R., van Veen. Beim Erhitzen mit Schwefel oder mit Antimonpentasulfid entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{18}S$ (s. bei Elemol, Syst. Nr. 510), neben sehr geringen Mengen Eudalin; bei der Dehydrierung mit Selen erhält man viel Eudalin und in geringer Menge Elemazulen (S. 474) (R., Pf.; R., van Veen; vgl. R., Haagen-Smit, Helv. 14 [1931], 1107, 1116). Reaktion mit Diazoessigester: R., van Veen.
- 41. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Canarium strictum. V. Im Harz (,,black dammar") von Canarium strictum Roxb. (MONDGILL, J. Soc. chem. Ind. 44, 171 T; C. 1925 II, 1490). $-Kp_{760}$: 262–263°; Kp_{18} : 125–127°. — Gibt ein flüssiges Hydrochlorid (Kp_{18} : 135–137°).
- 42. Dysoxylonen $C_{15}H_{24}$. V. Im äther. Öl des Holzes von Dysoxylon Fraseranum Benth. ("Rose wood") (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 61, 338, 345; C. 1929 I, 949). Kp_{10} : 136—137°. D¹⁵: 0,9236. n_{20}^{20} : 1,5063. Bei der Dehydrierung mit Schwefel bei 180° bis 215° entsteht Cadalin. Liefert beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die trockene ätherische Lösung bei -20° ein Hydrochlorid (Krystalle; F: 108-109°).
- 43. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Gossypium. Ist vielleicht identisch mit dem Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus dem äther. Öl von Pittosporum undulatum (H 5, 468). V. Im äther. Öl der Baumwollpflanze (Power, Chesnut, Am. Soc. 47, 1763). Gelbliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 250—260°. D_{15}^{18} : 0,9109. n_{15}^{18} : 1,4987. Gibt beim Sättigen mit Chlorwasserstoff allmählich eine tief purpurrote Färbung. Die Lösung in Alkohol + Essigester gibt mit Äthylnitrit und Chlorwasserstoff eine grüne Färbung.
 Über eventuelles Vorkommen weiterer Ses quiterpene C₁₅H₂₄ in der Baumwollpflanze

vgl. Power, Chesnut, Am. Soc. 47, 1765; 48, 2731.

- 44. α-Gurjunen C₁₅H₂₄ (E I 225). Zur Konstitution vgl. Treibs, B. 68 [1935], 1751; Pfau, Plattner, Helv. 19 [1936], 860, 862. Liefert bei der Dehydrierung mit Schwefel oder mit Nickel bei 350—360° S-Guajazulen (S. 473) (Pf., Pl., Helv. 19, 862, 872; vgl. HERZENBERG, RUHEMANN, B. 58, 2256, 2261).
- 45. Isogurjunen C₁₅H_M (Ε I 225). B. Aus α- oder β-Gurjunen durch Behandlung mit Chlorwasserstoff in Ather und nachfolgendes Kochen mit alkoh. Kalilauge (Ruzicka,

Pontalti, Balas, Helv. 6, 864). — Kp₁₂: 123—129°. D₂: 0,9246. n_D: 1,5101. α_D : —38,1°. — Liefert bei der katalytischen Hydrierung in Essigester in Gegenwart von Platinschwarz Tetrahydroisogurjunen (S. 75).

- 46. Inen $C_{18}H_{24}$. Ist vielleicht identisch mit α oder β -Gurjunen (J. L. Simonsen, The terpenes, Bd. II [Cambridge 1932], S. 539). V. Im Harzbalsam von Dipterocarpus tuberculatus (Mitter, Palit, Proc. of the fourteenth Indian Science Congress [1927], 161). Kps: 125—126°; D²?: 0,8961; n: 1,4870; $\alpha_{\rm D}$: $+44^{\circ}$ (M., P.). Beugung von Röntgenstrahlen: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 375, 378, 388; C. 1929 I, 2952. Liefert bei der katalytischen Hydrierung mit Platin Dihydroinen (S. 117) (M., P.). Gibt mit Natriumnitrit und Eisessig eine dunkelviolette Färbung (M., P.).
- 47. Caryophyllen C₁₅H₂₄ (H 463; E I 221). Zur Konstitution der Caryophyllene vgl. Ruzicka, Mitarb.. Helv. 14 [1931], 410, 423; 18 [1935], 219; 19 [1936], 343; 22 [1939], 716; 24 [1941], 1219; Evans, Ramage, Simonsen, Soc. 1934, 1806; Ra., Si., Soc. 1935, 532, 1581; 1936, 741; 1937, 73; 1938, 1208; Chem. and Ind. 1939, 447; Rydon, Chem. and Ind. 1935, 315, 557; 1938, 123; Soc. 1936, 593; 1937, 1340; 1939, 537; Blair, Soc. 1935, 1297; Deussen, J. pr. [2] 145 [1936], 42, 46; Treibs, B. 71 [1938], 1794; Goodway, West, Soc. 1939, 1853; West, Soc. 1940, 1163; Naves, Perrottet, Helv. 24 [1941], 789.
- a) Rohcaryophyllen (H 464; E I 221). V. Findet sich im Öl der Pimentblätter (Pimenta officinalis) (Kemp, Ar. 1925, 15). Im Supabalsamöl (Gibson, Soc. 1928, 751). Im āther. Öl von Mosla japonica (Murayama, J. pharm. Soc. Japan 1921, Nr. 475, S. 5; C. 1922 I, 199). Beugung von Röntgenstrahlen in Caryophyllen: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 3, 375, 378; C. 1929 I, 2952. Dehydrierung mit Schwefel bei 180—250°: Ruzicka. Stoll, Helv. 6, 854; Deussen, J. pr. [2] 114, 81. Liefert beim Behandeln mit Äther und konz. Schwefelsäure α-Caryophyllenalkohol und β-Caryophyllenalkohol (Syst. Nr. 510) (Asahina, Tsukamoto, J. pharm. Soc. Japan 1922, Nr. 484, S. 2; C. 1922 III, 826; Deussen, J. pr. [2] 114, 120; Henderson, McCrone, Robertson, Soc. 1929, 1370). Gibt beim Erhitzen mit Diazoessigeste in Gegenwart von fein verteiltem Kupfer auf 180—200° und Verseifen des entstandenen Esters mit 10% iger alkoholischer Kalilauge "Caryophyllencyclopropancarbonsäure" C₁₇H₂₈O₂ (Syst. Nr. 946) (G1.).

propancarbonsäure" $C_{17}H_{26}O_2$ (Syst. Nr. 946) (GI.). Verbindung $C_{14}H_{22}O_4$ bzw. $C_{15}H_{22}O_4$ oder $C_{15}H_{24}O_4$ (H 464; E I 221). Zur Zusammensetzung vgl. Deussen, J. pr. [2] 114, 84.

- b) α-Caryophyllen 1). Humulen (H 462, 465; E I 222). Zur Identität von α-Caryophyllen und Humulen vgl. Deussen, Z. ang. Ch. 36, 348; J. pr. [2] 120, 133; 145 [1936], 47; Chapman, Soc. 1928, 785; 1929, 359. Zur Nomenklatur dieses Kohlenwasserstoffs vgl. Simonsen, The terpenes, Bd. II [Cambridge 1932], S. 528; Ruzicka, Wind, Helv. 14 [1931], 411 Anm. 2.

 H 465, Z. 30 v. o. statt "A. 359" lies "A. 369".
- V. Findet sich im äther. Öl aus den Blütenköpfen von Perovskia atriplicifolia Benth. (Rao, Quart. J. indian chem. Soc. 3, 146; C. 1926 II, 1698). Kp₃: 99—100° (Chapman, Soc. 1928, 788). D₀[∞]: 0,8923; n₀[∞]: 1,5001; [α]_D: +1,7° (Ch.). Physiologische Wirkung auf Frösche: Stavén-Grönberg, Ar. Pth. 123, 275; C. 1927 II, 1170.
- c) β-Caryophyllen 1) (H 466; E I 222). Kp_{9,7}: 118—119° (Robertson, Kerr, Henderson, Soc. 127, 1945). D₄": 0,9052 (R., K., H.). n₁": 1,5009 (R., K., H.). n₁": 1,5030 (Gibson, Robertson, Sword, Soc. 1926, 165). [α]₅": —5,2° (G., R., S.). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Methanol oder in Gegenwart von viel Nickel-Bimsstein bei 110—120° Dihydrocaryophyllen (S. 116) (Deussen, J. pr. [2] 114, 83). Wird durch Natrium und Isoamylalkohol bei 120—170° nicht reduziert (D., J. pr. [2] 114, 110). Nimmt in Petroläther oder Tetrachlorkohlenstoff bei —15° oder bei Einw. von Pyridindibromid-hydrobromid in Eisessig 2 Atome Brom auf unter Bildung einer Verbindung C₁₅H₂₄Br₂ (Ol; zersetzt sich bei der Vakuumdestillation); weitere Einw. von Brom in Petroläther oder Tetrachlorkohlenstoff erfolgt nur langsam und unter Bromwasserstoff-Entwicklung (D., J. pr. [2] 114, 85). Dehydrierung mit Schwefel: D., Z. ang. Ch. 36, 349; J. pr. [2] 114, 81. Gibt bei der Einw. von Essigsäure und verd. Schwefelsäure bei 80—100° β-Caryophyllenalkohol (Syst. Nr. 510) und ein isomeres Sesquiterpen C₁₅H₂₄ (vermutlich Cloven) (H., R., K., Soc. 1926, 66). Bei der Einw. von Chromylchlorid in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzung der entstandenen Additionsverbindung C₁₅H₂₄ + 2,5 CrO₂Cl₂ mit Wasser wurden β-Caryophyllenalkohol, eine Verbindung C₁₅H₂₄O (Schmelzpunkt des Semicarbazons 234°) und eine Verbindung C₁₅H₂₄O₂ (Kp₁: 118°) isoliert (G., R., S.). Liefert bei mehrtägigem

¹⁾ Da das β -Caryophyllen aus Nelkenöl durch fraktionierte Destillation von α -Caryophyllen nur unvollkommen zu trennen ist, hat DEUSSEN (J. pr. [2] 120, 143) es auch β, α -Caryophyllen genannt. Znr Elnheltlichkeit von α -, β - und γ -Caryophyllen vgl. a. RUZICKA, WIND, Helw. 14 [1931], 410.

Kochen mit Ameisensäure den Ameisensäureester des β -Caryophyllenalkohols und ein Kohlenwasserstoffgemisch (in der Hauptsache vermutlich Cloven) (R., K., H.).

Verbindung mit Quecksilber(II)-acetat. B. Beim Schütteln von β-Caryophyllen mit frisch bereiteter Quecksilber(II)-acetat-Lösung unterhalb 00 (Deussen, Z. ang. Ch. 36, mit frisch bereiteter Guecksider [11] acetat-Losung unterfahr of (Deussen, 2. ang. Ch. 36, 349). — Leicht zersetzlicher Niederschlag. Setzt sich in verdünnter alkoholischer Lösung mit Alkalihalogeniden zu den nachstehend angeführten Verbindungen um. Umsetzung mit Zimtsäure und zweibasischen Säuren (Kohlensäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure und Oxalsäure): D., J. pr. [2] 114, 92—95. — C₁₅H₂₄+Hg(OH)F. Amorphe Masse (aus Benzol oder Essigester). Erweicht bei 60°, schmilzt bei 78° zu einer zunächst zähen Flüssigkeit, oder Essigester). Erweicht der 60°, schmitzt bei 70°, zu einer Zuhachse zuhen Flussigkeit, die sich bei höherer Temperatur zersetzt (D., J. pr. [2] 114, 91). $[\alpha]_{10}^{10}$: +15,3° (Benzol; p=1). Entfärbt, in Benzol gelöst, 4 Atome Brom unter Abscheidung von Quecksilber(II)-bromid (und Quecksilber(II)-fluorid?). — $C_{15}H_{24}+Hg(OH)Cl$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (DEUSSEN, J. pr. [2] 114, 87). Amorphes Produkt (aus Essigester oder Benzol), das bei starker Kälte in Nädeln krystallisiert. Erweicht bei 75°, schmitzt unvollständig bei 99—1000, klar bei 1270 und zersetzt sich bei 1570 (D.). [α]³⁰: +16,50 (Benzol; standig bei 39—100°, klar bei 121° und zersetzt sich bei 131° (D.). [α] $_{5}$: +10,3° (Beh201; p = 3). Zersetzt sich bei Belichtung in Benzol unter Ausscheidung von Quecksilber(II)-chlorid. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine kalte ätherische Aufschlämmung bilden sich Quecksilber(II)-chlorid und β -Caryophyllen-bis-hydrochlorid. — $C_{15}H_{24} + Hg(OH)Br$. Amorphe Masse (aus Äther), die bei 0° langsam in Nadeln krystallisiert. Erweicht bei 43°, schmilzt bei 73° und zersetzt sich bei 82° (D., J. pr. [2] 114, 88). [α] $_{5}$: +18,9° (Benzol; p = 1), +19,1° (Essigester; p = 1). Schwiebet auf Zusatz von Brom in Tetrachlorkohlenstoff oder von Brom-Kaliumbromid-Lösung Quecksilber(II)-bromid aus. — $C_{16}H_{24} + Hg(OH)I$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (D., J. pr. [2] 114, 90). Nadeln (aus Äther, Benzol, Essigester oder Cbloroform). F: 146,5°. Zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Abscheidung von rotem Quecksilber (II)-jodid. [α]¹⁸: +22,4° (Benzol; p = 4). Scheidet auf Bromzusatz in Chloroform- oder Benzol-Lösung Jod aus. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht ein Niederschlag von Quecksilber(II)-chlorid und -jodid.

Farbloses β -Caryophyllen-nitrosit $C_{15}H_{24}O_3N_2$ (H 467). Das bei kurzer Einw. von alkoh. Kalilauge auf blaues β -Caryophyllen-nitrosit cutstehende Produkt enthält stets bestimmte Mengen der Verbindung $C_{17}H_{29}O_3N$ vom Schmelzpunkt 165° (E I 5, 223) (Deussen, J. pr. [2] 114, 148). Eigenschaften der reinen Substanz: F: 134° (Zers.); [α] $_{15}^{15}$: +112° (Benzol; p = 1.8). — Geht in Eisessig bei 30° in das blaue β -Caryophyllen-nitrosit über.

Blaues β -Caryophyllen-nitrosit $C_{15}H_{24}O_3N_2$ (H 466; E I 222). B. Aus farblosem β -Caryophyllen-nitrosit beim Auflösen in Eisessig bei 30° (Deussen, J. pr. [2] 114, 109). Absorption: D., J. pr. [2] 114, 107. Rotations dispersion in Alkohol bei 200: MITCHELL. Soc. 1928, 3258. Zirkulardichroismus: M. — Geschwindigkeit der thermischen Zersetzung in Nitrobenzol, Paraffin und Limonen bei 76°, 100° bzw. 110°: VALENZUELA, DANIELS, Philippine J. Sci. 34, 193, 194, 195; C. 1928 I, 1284. Verwandelt sich bei kurzer Einw. von alkoh. Kalilauge in farbloses β -Caryophyllen-nitrosit, dem stets bestimmte Mengen der von alkon. Rahlauge in larioses ρ-caryophylen-nitrosit, dem stets bestimmte Mengen der Verbindung C₁₇H₂₉O₂N vom Schmelzpunkt 165° beigemischt sind (D., *J. pr.* [2] 114, 108). Beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in kaltem Äther oder mit Schwefelwasserstoff in Alkohol bei 0° entsteht die Verbindung C₁₅H₂₈O₂N₂ (s. u.) (D., *J. pr.* [2] 117, 289). Verbindung C₁₅H₂₅O₃N₂Cl (E I 223). Einw. von methylalkoholischer Kalilauge: DEUSSEN, *J. pr.* [2] 114, 104. Bei der Einw. von āthylalkoholischer Kalilauge entsteht die Verbindung C₁₇H₂₉O₂N vom Schmelzpunkt 125,5° (s. u.). Beständig gegen Jod in Chloroform

Chloroform.

Verbindung C₁₅H₂₅O₃N₂I(?) (E I 223). Kryoskopische Mol.-Gew.-Bestimmungen in Benzol und Eisessig: Deussen, J. pr. [2] 114, 105. Lichtabsorption: D. — Das Jod läßt sich mit alkoh. Silbernitrat-Lösung nachweisen, nicht dagegen mit Stärke-Lösung, Thiosulfat oder Natrium in Ather. Lagert in Ather bei -150 bis -200 Chlorwasserstoff an; das Hydrochlorid bildet Prismen, F: 1430 (Zers.).

Verbindung $C_{15}H_{26}O_2N_3$. B. Beim Behandeln von blauem β -Caryophyllen-nitrosit mit Phenylmagnesiumbromid in Ather unter Kühlung oder mit Schwefelwasserstoff in Alkohol

Thenyimagiestumionina in Ather unter Kuming ouer intersective server in Archord bei 0° (Deussen, J. pr. [2] 117, 289). — Schweres dunkelgelbes Öl. Löslich in Petroläther. — 2C₁₅H₂₈O₂N₂ + H₂SO₄. Krystalle (aus Essigester). F: 117°; verkohlt bei etwa 135°. Verschmiert an der Luft ziemlich schnell. — Oxalat. Sehr leicht zersetzlich.

Verbindung C₁₆H₂₇O₂N vom Schmelzpunkt 152° (E I 223). Zur Bildung nach Deussen (J. pr. [2] 90, 330) vgl. Deussen, J. pr. [2] 114, 99. — [α]₀: +204,5° (D., J. pr. [2] 114, 104). Unlöslich in warmer verdünnter Salzsäure, löst sich unverändert in konz. Salzsäure. säure. Entfärbt sofort Brom in Tetrachlorkohlenstoff.

Verbindung $C_{16}H_{27}O_3N$ vom Schmelzpunkt 138° (vgl. E I 223). [$\dot{\alpha}$]_D: +42,5° (Deussen, J. pr. [2] 114, 99, 104). Verbindung $C_{17}H_{29}O_2N$ vom Schmelzpunkt 125,5° (H 467; E I 223). B. Aus der Verbindung $C_{15}H_{25}O_3N_2$ Cl (s. o.) bei der Einw. von alkoh. Kalilauge bei 0° (Deussen, J. pr. [2] 114, 75, 104). — F: 125,5°.

Verbindung $C_{17}H_{29}O_2N$ vom Schmelzpunkt 165° (H 467; E I 223). F: 165° (Deussen, $J.\ pr.\ [2]$ 114, 99). $[\alpha]_0$: +217,1° (D., $J.\ pr.\ [2]$ 114, 104). Unlöslich in konz. Salzsäure. Liefert mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff bei -5° eine Verbindung $C_{17}H_{29}O_2NBr_2$ (s. u.). Gibt mit Chlorwasserstoff in Äther eine Verbindung $C_{17}H_{30}O_2NCl$ (s. u.)

Verbindung $C_{17}H_{29}O_2NBr_2$. B. Aus der Verbindung $C_{17}H_{29}O_2N$ vom Schmelzpunkt 165° und Brom in Tetrachlorkohlenstoff bei -5° (Deussen, J. pr. [2] 114, 100). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134,5° (Zers.). [α] $_{\rm D}^{\infty}$: +85,6° (Benzol). Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Tetrachlorkohlenstoff und Ligroin. Zersetzt sich bei wiederholter Krystallisation aus Alkohol. Beständig gegen Natrium in kaltem Äther.

Verbindung $C_{17}H_{30}O_2NCl.$ B. Beim Sättigen einer Lösung der Verbindung $C_{17}H_{29}O_2N$ vom Schmelzpunkt 165° in kaltem Ather mit Chlorwasserstoff (Deussen, J. pr. [2] 114,

100). - Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (Zers.). Optisch inaktiv.

Verbindung $C_{17}H_{29}O_3N$ (E I 223). Zur Bildung nach Deussen (J. pr. [2] 90, 331) vgl. Deussen, J. pr. [2] 114, 101. — Besteht aus zwei durch Essigester trennbaren Isomeren: a-Modifikation. Nadeln (aus Essigester). F: 156—157° (Deusen, J. pr. [2] 114, 101). [α] $_{0}^{\text{in}}$: +151,3° (Benzol; p = 3). Leicht löslich in Essigester, fast unlöslich in konz. Salzsäure. — b-Modifikation. Das Mol.-Gew. wurde in Benzol bestimmt (Deussen, J. pr. [2] 114, 101). Würfel oder Plättehen (aus Essigester). F: 132°. [α] $_{\text{in}}$: +97,5°. Schwer löslich in Essigester, fast unlöslich in konz. Salzsäure. — Addiert in Chloroform oder Tetrachlor-kohlenstoff 2 Atone Brom. Verbindet sich mit Phenylisocyanat zu einer amorphen, in organischen Lösungsmitteln leicht löslichen Verbindung. Mit Kalium in Xylol entsteht ein zersetzliches pulvriges Kaliumsalz, das mit Methyljodid in Äther einen öligen Methyläther liefert.

Verbindung $C_{18}H_{31}O_3N$. B. In geringer Ausbeute durch Einw. von Kaliumhydroxyd auf β -Caryophyllen-nitrosit in Propylenglykol (Deussen, J. pr. [2] 114, 102). — Existiert in 2 durch Benzol trennbaren Isomeren: a-Modifikation. Nadeln (aus Benzol). F: 132°. [α] $_{10}^{10}$: +139,8° (Benzol). — b-Modifikation. Prismen (aus Benzol). F: 146°. [α] $_{10}^{10}$: +126,9°

(Benzol).

Verbindung $C_{18}H_{29}O_2N$. B. Aus β -Caryophyllen-nitrosit und Kaliumhydroxyd in wasserfreiem Allylalkohol (Deussen, J. pr. [2] 114, 102). — Krystalle (aus Alkohol). F: 136°. [α]₀: +220.9° (Benzol; p=3). Unlöslich in verd. Salzsäure, schwer löslich in heißer konzentrierter Salzsäure. — Nimmt in Tetrachlorkohlenstoff oder Petroläther 4 Atome Brom ohne Bromwasserstoffentwicklung auf unter Bildung eines farblosen oder gelblichen Tetrabromids $C_{18}H_{29}O_2NBr_4$, das 2 durch Silbernitrat in Alkohol fällbare Bromatome entbält.

d) γ -Caryophyllen ¹), Isocaryophyllen (H 467; E I 223). Kp₁₉: 130° (Deussen, J. pr. [2] 114, 111). D₁₉: 0,8974 (D.). α_0 : 21,85° (D.), -21,90° bis -22,10° (D., Hacker, J. pr. [2] 122, 269). — Lagert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol 2 Atome Wasserstoff an (D., J. pr. [2] 117, 283). Wird durch Natrium und Isoamylalkohol bei 120—170° nicht reduziert (D., J. pr. [2] 114, 111). Beim Einleiten von Ozon in eine Chloroform-Lösung von γ -Caryophyllen bei —10° bis —15° entsteht ein Ozonid C₁₅H₂₄O₆ (s. u.) (D., J. pr. [2] 117, 285; D., Hacker, J. pr. [2] 122, 269). Nimmt in Petroläther oder Tetrachlorkohlenstoff bei —15° 2 Atome Brom auf (D., J. pr. [2] 114, 85). Liefert mit Diazoessigester in Gegenwart von Kupferpulver bei 165°, γ -Caryophyllencyclopropancarbonsäure-äthylester" C₁₆H₂₄: CH·CO₂·C₂H₅ (Syst. Nr. 946) (D., J. pr. [2] 117, 282).

äther oder Tetrachlorkohlenstoff bei -15° 2 Atome Brom auf (D., J. pr. [2] 114, 85). Liefert mit Diazoessigester in Gegenwart von Kupferpulver bei 165° , γ -Caryophyllencyclopropancarbonsäure-äthylester" $C_{15}H_{24}$: $CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. Nr. 946) (D., J. pr. [2] 117, 282). Verbindung mit Quecksilber(II)-acetat. Lockeres Pulver, das beim Aufbewahren klebrig wird (Deussen, J. pr. [2] 114, 96). Liefert bei der Umsetzung mit Kaliumhalogenid und -cyanid in verd. Alkohol unterhalb 0° die nachfolgend beschriebenen Verbindungen. — $C_{15}H_{24} + Hg(OH)Cl$. Nadeln. F: 94° (D.). Löslich in Benzol, Essigester und Chloroform, schwer löslicn in Ather. — $C_{15}H_{24} + Hg(OH)Br$. Nadeln. F: 99° (Zers.). — $C_{15}H_{24} + Hg(OH)I$. Nadeln. F: 96° nach Erweichen (D.). [a] $_1^{\circ}$: —9,3° (Benzol; p = 4). Löslich in Alkohol. Liefert auf Zusatz von Jod-Kaliumjodid-Lösung eine Verbindung $C_{15}H_{25}OI$ (Tafeln; F: 58°). — $C_{15}H_{24} + Hg(OH)CN$. Krystalle (aus Essigester). F: 134° (Zers.) (D.). [a] $_{15}$: +9,7° (Essigester; p = 3). Löst sich nur teilweise in kaltem Essigester; beständig gegen kaltes Ammoniak und Natronlauge. Nimmt in Äther 4 Atome Jod auf unter Bildung von rotem Quecksilber(II)-jodid und einer öligen Masse. Zerfällt beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff und Ammoniak in Essigester in γ -Caryophyllen und Quecksilbersulfid.

und Ammoniak in Essigester in γ-Caryophyllen und Quecksilbersulfid.
γ-Caryophyllen-ozonid C₁₅H₂₄O₆ (vgl. H 221). B. Beim Einleiten von Ozon in eine Chloroform-Lösung von γ-Caryophyllen bei —10° bis —15° (Deussen, J. pr. [2] 117, 285; D., HACKER, J. pr. [2] 122, 269). — Gelbliche voluminöse Masse, die sich leicht zu einem amorphen Pulver verreiben läßt. [α], +23,4° (Chloroform). Löslich in Methanol, Alkohol, Ather und Chloroforn. Läßt sich bei Vorsicht ohne Verpuffung verbrennen. — Liefert bei

^{&#}x27;) Zur Einheitlichkeit von γ-Caryophyllen vgl. Ruzicka, Wind, Helv. 14 [1931], 412, 415; Deussen, J. pr. [2] 145 [1936], 43.

der Wasserdampfdestillation Ketone $C_{10}H_{18}O$, $C_{12}H_{20}O_2$ und $C_{10}H_{16}O_3$, ferner Formaldehyd, Ameisensäure, Bernsteinsäure und andere Säuren (D.; D., H.). Bei der Oxydation der Ameisensaure, Bernsteinsaure und andere Sauren (D.; B., H.). Bei der Oxydation der mit Wasserdampf nicht flüchtigen Anteile der Ozonspaltung mit 27% iger I.

Salpetersänre entsteht Caryophyllensäure (Formel I oder II) (D., H.).

Keton C₁₀H₁₈O (vgl. E I 7, 40) ¹). B. Bei der Wasserdampfdestillation des γ-Caryophyllen-ozonids C₁₅H₂₄O₆ (Deussen, Hacker, J. pr. [2] 122, 270). — Nach Pfefferminzund Rautenöl riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 85—90°. Mit Wasserdampfdestillation des γ-Caryophyllen-ozonids C₁₅H₂₄O₂ (vgl. E I 7, 321) ²). B. Bei der Wasserdampfdestillation des γ-Caryophyllen-ozonids C₁₅H₂₄O₂ (vgl. E I 7, 321) ²). B. Bei der Wasserdampfdestillation des γ-Caryophyllen-ozonids C₁₅H₂₄O₆ (Deussen, Hacker, J. pr. [2] 122, 271). — Fast geruchlose Flüssigkeit. Kp₁₁: 140—145°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Das Disemicar bazon C₁₄H₂₆O₂N₆ zersetzt sich bei 210°.

zersetzt sich bei 210°.

Keton C₁₀H₁₆O₃. B. Bei der Spaltung des γ-Caryophyllen-ozonids C₁₈H₂₄O₆ mit Wasserdampf (Deussen, J. pr. [2] 117, 288; D., Hacker, J. pr. [2] 122, 271). — Hellgelbes Öl, das an der Luft leicht saure Reaktion annimmt. Krystallisiert bei starker Kühlung. Zersetzt sich bei der Vakuumdestillation. — Gibt mit Semicarbazid ein Semicarbazon $C_{11}H_{19}O_3N_3$, das sich gegen 120° zersetzt.

c) Den Caryophyllenen strukturell nahestehende Kohlenwasserstoffe C₁₅H₂₄. Ein Scsquiterpen C₁₅H₂₄, in dem viclleicht ein Caryophyllen vorliegt, wurde von Moudgil, Vridhachalam (*Perfum. essent. Qil Rec.* 18, 174; C. 1922 III. 503) im äther. Ol von Lantana Camara L. gefunden. — Kp: 253—255°; Kp₁₄: 127°. D₄°: 0,8961. n_D°: 1,4990. α_0^{30} : +16,1°.

Als unreines Caryophyllen faßt O. Schreiner (The sesquiterpenes [Madison 1904], S. 27, 32) das von Alpers (Am. J. Pharm. 71, 377; C. 1899 II, 623) aus dem åther. Öl von Aralia nudicaulis L. isolicrte Aralien $C_{15}H_{24}$ auf. Dieses zeigt Kp: 270° (korr.); D¹⁸: 0,9107; D²⁰: 0,9086; n_{15}^{19} : 1,4994; $[\alpha]_{\rm p}$: —7,4° (Benzol; p=37) und bildet mit Chlorwasserstoff ein öliges Hydroehlorid (A.).

- 48. Cloven C₁₅H₂₄ (H 468). Zur Konstitution vgl. Henderson, Robertson, Kerr, Soc. 1926, 64; He., McCrone, Ro., Soc. 1929, 1370; Ruzicka, Gibson, Helv. 14 [1931], 572; Blair, Soc. 1935, 1297; Ru., Zimmermann, Huber, Helv. 19 [1936], 348; Rydon. Chem. and Ind. 1938, 124. B. Nebcn Isocloven beim Erhitzen von Caryophyllenhydrat (Syst. Nr. 510) mit Phosphorpentoxyd bis zum Schmelzen (He., McCr., Ro., Soc. 1929, 1870). 1370). Kolılenwasserstoff-Gemische, die vermutlich Cloven als Hauptbestandteil enthalten, entstehen neben α-Caryophyllenalkohol-formiat beim Erhitzen von β-Caryophyllen mit Amcisensäurc (Ro., Kerr, He., Soc. 127, 1945); neben α-Caryophyllenalkohol beim Erwärmen von β-Caryophyllen mit Eisessig und verd. Schwefelsäure auf 80—100° (He., Ro., KERR, Soc. 1926, 64, 66); beim Erhitzen von β -Caryophyllen-bis-hydrochlorid (S. 75) mit verdünnter alkoholischer Alkalilauge, Natriumacetat + Eisessig, Pyridin oder Chinolin (HE., McC., Ro., Soc. 1929, 1368; vgl. a. Ru., Gibson, Helv. 14 [1931], 570). — Kp: 259° bis 260°; D¹8: 0,9241; n_{19}^{16} : 1,4999; α_{D} : +2,84° (Asahina, Tsukamoto, *J. pharm. Soc. Japan* 1922, Nr. 484, S. 4; *C.* 1922 III, 826). Kp_{10} : 111—113°; D_{4}^{40} : 0,924; n_{10}^{40} : 1,4980 (He..
- 49. Isocloven C₁₅H₂₄. B. Durch Erhitzen von Caryophyllenhydrat (Syst. Nr. 510) mit Phosphorpentoxyd auf 96°, neben Cloven (Henderson, McCrone, Robertson, Soc. 1929, 1371). Durch Kochen von Isoclovenhydrochlorid (S. 117) mit Natriumacetat in Eisessig (He., McC., Ro., Soc. 1929, 1372). Viscose Flüssigkeit. Kp₁₂: 130—131°. D¹⁹: 0,943. n¹⁹: 1.5039. [α]¹⁹: --56,6°. Wird beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd auf ca. 130° völlig
- 50. Aromadendren C₁₅H₂₄. Zur Konstitution vgl. Radcliffe, Short, Soc. 1938, 1201; Nayes. Perrottet, Helv. 23 [1940], 912. V. In zahlreichen Eucalyptusölen, in beträchtlicher Menge in den Ölen von Eucalyptus Dawsoni Bak., Eu. eximia Schauer, Eu. nova-anglica D. et Maid, Eu. trachyphloia F.v.M., Eu. affinis, D. et Maid., Eu. maculata Hook., Eu. acmenioides Schau., En. crebra F. v. M., Eu. viminalis Wab. und Eu. haemastoma Sm. (SMITH, J. Pr. Soc. N. S. Wales 35 [1901], 124; Chem. N. 85 [1902], 3; Ber. Schimmel 1902, 31; R. T. Baker, H. G. SMITH, A research on the eucalypts especially in regard to their especial cils. 2 Aufl. (Sydney 1920), 5, 446). In Noehland des Ole von regard to their essential oils, 2. Aufl. [Sydney 1920], S. 416). Im Nachlauf des Ols von

3) Ist vielleicht identisch mit dem von RUZICKA, ZIMMERMANN, HUBER (Helv. 19 [1936], 347, 352) beschriebenen Diketon C₁₃H₂₂O₂ (Kp₁₂: 136°; Schmelzpunkt des Disemicarbazons 219°).

¹⁾ Ist vielleicht identisch mit dem von RUZICKA, ZIMMERMANN, HUBER (Helv. 19 [1936], 346, 351) erhaltenen Keton C₁₀H₁₈O (Kp₁₂: 84-85°; Schmelzpunkt des Semicarbazons 181°).

Eucalyptus globulus Lah. (Ruzicka, Pontalti, Balas, Helv. 6, 860, 861; Ruz., Rudolph, Helv. 9, 133; Pfau, Plattner, Helv. 19 [1936], 861, 871). Im äther. Öl der Blütenköpfe von Perovskia atriplicifolia Benth. (Rao, J. indian chem. Soc. 3, 146; C. 1926 II, 1698). — Eigenschaften eines Aromadendrens aus dem Öl von Eucalyptus haileyana: Kp₁₀: 123—125°; D¹⁶: 0,9240; n[∞]_B: 1,4964; α_D: —3,7° (Baker, Smith, Research on eucalypts, S. 330, 418); von Präparaten aus dem Öl von Eucalyptus nova-anglica: Kp: 260—265°; Kp₁₀: 124—125°; D¹⁶: 0,9222; n[∞]_D: 1,4964; α_D: +4,7° (Baker, Smith, Research on eucalypts, S. 46, 417); Kp₁₀: 121—121,4°; D¹⁷: 0,9157; n¹⁷: 1,4993; [α¹⁸_D: ±0°, —6,1° (Briggs, Short, Soc. 1928, 2526). — Liefert beim Einleiten von Ozon in eine Lösung in Eisessig unter Wasserküblung Aromadendron C₁₄H₂₂O (Syst. Nr. 620) (Br., Sh., Soc. 1928, 2528). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol Dibydroaromadendren (S. 117) (Br., Sh.). Bei der Dehydrierung mit Schwefel erhält man S-Guajazulen (S. 473) (Pfau, Plattner, Helv. 19 [1936], 871; Radcliffe, Sh., Soc. 1938, 1201; vgl. Br., Sh.). — Bromdampf färbt das in Eisessig gelöste Öl zunächst karmoisinrot, dann violett und schließlich indigoblau (Sm.; Baker, Sm., Research on eucalypts, S. 417). Dieselbe Farbreaktion wird durch 1—2 Tropfen konz. Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure hervorgerufen (Baker, Sm., Research on eucalypts, S. 417). Phosphorsäure (D: 1,7) färbt die essigsaure Lösung erst hellrot, dann karmoisinrot und schließlich violett (Baker, Sm., Research on eucalypts, S. 417).

- 51. Echinopanacen $C_{15}H_{24}$. V. Im äther. Öl der Wurzel von Echinopanax horridus D. et Pl. (Kariyone, Morotomi, J. pharm. Soc. Japan 1927, 95; C. 1927 II, 2405). Kp_{15} : 135—138°. D_{5}^{4} : 0,9051. n_{15}^{16} : 1,5013. $[\alpha]_{5}^{6}$: + 33,50°.
- 52. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Smyrnium perfoliatum. V. Im ätherischen Ölder Früchte von Smyrnium perfoliatum L. (Nilow, \Re . 60, 1581; C. 1929 I, 2709). Flüssigkeit. Kp_{20} : 135—140°. D_{15}^{16} : 0,9167. n_{1}^{16} : 1,5061.
- 53. Rhodien $C_{15}H_{24}$. Zur Bezeichnung vgl. Gladstone, Soc. 25 [1872], 3. V. Im äther. Rosenholzöl (GL., Soc. 17 [1864], 13), das vielleicht vom Holz der Wurzeln von Convolvulus scoparius L. und C. floridus L. stammt (Glidemeister, Hoffmann, Die ätherischen Öle, 3. Aufl., 3. Bd. [Leipzig 1931], S. 609; C. Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., 2. Bd. [Jena 1931], S. 1008). Nach Rosen und Sandelholz riechende Flüssigkeit; Kp: 249° (GL., Soc. 17, 13). D²⁰: 0,9042; n_{α}^{∞} : 1,4878; linksdrehend (Gl., Soc. 17, 18). Addiert Chlorwasserstoff (Gl., Soc. 25, 4; Pharm. J. [3] 2 [1871/72], 688).
- 54. Bicyclisches Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Ysopöl. V. In geringer Menge im Ysopöl (Ruzicka, Pontalti, Balas, Helv. 6, 856). B. Beim Kochen der tertiären Sesquiterpenalkohol-Fraktion (Kp₁₂: 150—152°) des Ysopöls mit 85%iger Ameisensäure (R., P., B., Helv. 6, 858). Öl. Kp₁₂: 123—125°. D_{15}^{is} : 0,9115; D_{17}^{ir} : 0,9116. n_{15}^{is} : 1,5045; n_{17}^{ir} : 1,5012. Liefert heim Erbitzen mit Schwefel Cadalin.
- 55. Sesquiterpen C₁₆H₂₄ aus Patschuliöl. V. Im Patschuliöl (v. Soden, Rojahn, B. 37 [1904], 3354), dem ätber. Öl der Blätter des Patschulistrauchs (Pogostemon Patchouly Pell. var. suavis Hk.) und einiger anderer Lahiaten (C. Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., 2. Bd. [Jena 1931], S. 1071, 1072; vgl. Gildemeister, Hoffmann, Die ätberischen Öle, 3. Aufl., 3. Bd. [Leipzig 1931], S. 893). Farbloses, dünnflüssiges Öl von schwachem, cedernholzartigem Geruch. Kp₇₅₀: 264—265°; Kp₈₋₄: 95—96°; D¹⁵: 0,9335; α[∞]₀: —58,75° (v. S., R.). Addiert in Eisessig- oder Chloroform-Lösung Brom und Bromwasserstoff; bildet ein öliges Hydrochlorid (v. S., R.).

Über die mögliche Identität mit einer aus einem mit konz. Schwefelsäure behandelten Patschuliöl erbaltenen, als Dilemen hezeichneten Fraktion der Zusammensetzung C₁₅H₂₄ vgl. der Jong. R. 24, 311.

- 56. Bicyclisches Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Aster indicus. V. Im ätherischen Ol von Aster indicus L. (,,Yomena'') (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 215 B; C. 1928 II, 2296). Kp_{760} : 258—260°. D_4^{15} : 0,9053. n_D^{15} : 1,4995. α_D : —7,25°. Giht ein flüssiges Dihydrochlorid.
- 57. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Kamillenöl. Vgl. hierüber Ruhemann, Lewy, B. 60, 2468; Ruzicka, Rudolph, Helv. 11, 256.
- 58. Sesquiterpen $C_{16}H_{24}$ aus Schafgarbenöl. Vgl. darüber Ruzicka, Rudolph, Helv. 11, 259.
- 59. Hexahydrochamazulen C₁₅H₂₄. B. Beim Erwärmen von Cbamazulen (S. 474) mit Natrium und Isoamylalkohol (Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 137). Wurde nicht ganz rein erhalten. Öl. Kp_{0.1}: ca. 94—95°. Kp₁₁: 118—124°. D[∞]. 0,9177. n[∞]. 1,5200. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 180° wieder Chamazulen. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in wäßr. Natronlauge Essigsäure, Isobuttersäure und höhermolekulare Säuren.

60. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus subfossilem Harz aus Borneo. B. Beim Erhitzen eines subfossilen Harzes aus Borneo, das vielleicht von einer Dipterocarpaceen-Art stammt, auf 400° in Gegenwart von Nickel-Bimsstein (Vesterberg, Svensk kem. Tidskr. 37, 225; C. 1926 I, 132). — Kp₁: $90 \rightarrow 92^{\circ}$. D^o: 0,9153. n^o: 1,5120. α_{π}^{π} : $+1,5^{\circ}$. — Gibt bei der Destillation mit Schwefel oder beim Leiten der Dämpfe über Nickel bei ca. 300° Cadalin. [AMMERLAHN]

11. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{26}$.

- 1. Pentaäthylbenzol $C_{16}H_{26}=C_6H(C_2H_5)_5$ (H 471; E I 227). B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Behandeln von Benzol mit Athylen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (MILLIGAN, REID, Am. Soc. 44, 208; BERRY, R., Am. Soc. 49, 3145).
- 2. 1 Cyclohexyl 1.2.5.6.7.8.9.10 (oder 1.2.3.5.6.7.8.9) oktahydronaphthalin, 1-Cyclohexyl Δ^3 (oder Δ^4)-oktalin $C_{18}H_{28}$, Formel I oder II. B. Aus

4-Cyclohexyl-dekahydronaphthol-(1) beim Erhitzen mit wasserfreiem Zinkehlorid in Dekalin (Alberti, A. 450, 313). — Kp₁₂: 162—163°. D₄°: 0,9546. n_{D} °: 1,5175.

3. 2-Cyclohexyl-1.4.5.6.7.8.9.10 (oder 1.2.5.6.7.8.9.10)-oktahydro-naphthalin. 2-Cyclonexyl-12 (oder 13) - oktalin C16H26, Formel III oder IV. B. Aus

3-Cyclohexyl-dekahydronaphthol-(2) beim Erhitzen mit Zinkchlorid (Alberti, A. 450, 318). — Kp₁₃: 163—164°. D₄²⁰: 0,9422. n_3^{20} : 1,5103.

12. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{30}$.

- 1. 1.2.4.5-Tetraisopropyl-benzol $C_{18}H_{30}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Propylen CH(CH₃)₂ CH(CH₃)₂ auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 70° (BERRY, REID, Am. Soc. 49, 3148). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117°. . СН(СН₃)₂ Kp₂₂₅: 260°.
- 2. Hexaäthylbenzol $C_{18}H_{30}=C_6(C_2H_5)_6$ (H 471; E I 227). B. Bei der Einw. von Athylen auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben niedrigeren Athylierungsprodukten (MILLIGAN, REID, Am. Soc. 44, 208; BERRY, R., Am. Soc. 49, 3145; SCHLEICHER, J. pr. [2] 105, 358). Entsteht als Hauptprodukt bei der Behandlung von Benzol mit Tetraäthylorthosilicat bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Dearing, R., Am. Soc. 50, 3060).

 — F: 126.5° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1746), 128—129° (Schl.). D.: 0,997 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 206). Tesla-Luminescenzspektrum von Hexaäthylbenzol-Dampf: McV., Marsh, St., Soc. 125, 1746. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 128. Leicht löslich in Ather und Eisessig; unzersetzt löslich in rauchender Schwefelsäure (Schl.). $C_{1g}H_{30}+2$ AlCl₃. B. Aus den Komponenten bei 90° (Schl.). Ziemlich beständig gegen Wasser. Zersetzt sich oberhalb 90° unter Bildung von Äthylchlorid; bei ca. 180° entstehen Äthylbenzol, Diäthylbenzol, 1.2.4-Triäthyl-benzol und 1.3.5-Triäthyl-benzol.
- 3. 1.3 Dicyclohexyl cyclohexen (1) $C_{18}H_{30} = H_2C < \frac{CH(C_6H_{11}) \cdot CH}{CH_2} \cdot C \cdot C_6H_{11}$.

 B. Aus beiden Formen des 1.3-Dicyclohexenols-(2) beim Erhitzen mit frisch B. Aus beiden formen des 1.3-Dicyclonexyl-cyclonexanois-(2) beim Frintzen mit frisch geschmolzenen Zinkchlorid auf 200—210° (Schrauth, Wege, Danner, B. 56, 267). — Öl. Kp₁₅: 204—207° (Schr., We., D.). D: 0,9525 (Schr., We., D.); D²⁰: 0,934 (Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 12). Viscosität bei 20°: V., Wa. Doppelbrechung der rotierenden Flüssigkeit: V., Wa. Leicht löslich in Äther, Benzin und Benzol, schwer in Alkohol (Schr., We., D.). — Entfärbt Permanganat-Lösung sofort (Schr., We., D.). — Liefert bei der Hydrierung bei Gcgenwart von Nickel in Hexahydrotoluol 1.3-Dicyclohexyl-cyclohexan (SCHR., WE., D.).
- 4. **Dodekahydroreten** $C_{18}H_{30}$, Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel (H 471). B. Zur Bildung aus Reten (Syst. Nr. 485a) durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor vgl. Virtanen, B. 53, 1889. Kp_{10} :

148—150°. D[∞]: 0,8985. n[∞]: 1,4851. Löslich in Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol und Eisessig. — Beständig gegen Permanganat und gegen heiße konzentrierte Salpetersäure. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber, beim Erwärmen in Braungrün übergehender Farbe.

- 5. H 472, Z. 7 v. o. statt "Oktahydrochrysen" lies "Oktadekahydrochrysen".
- 6. Oktadekahydro [9.10-benzo phenanthren], Perhydrotriphenylen C₁₈H₃₀, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Lignin aus Fichtenholz oder Rotbuchenholz mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor auf ca. 250° im Rohr (Willstätter, Kalb, B. 55, 2642, 2645; vgl. Schrauth, Z. ang. Ch. 36, 149, 571). Aus △9(14)-Hexadekahydro-9.10-benzo-phenanthren beim Hydrieren bei Gegenwart von Nickelkatalysator in Hexahydrotoluol (Schr., R. 70, 2007).

GÖRIG, B. 56, 2027). — Kp₂₀: 200—201,5°; $D_4^{10,2}(vac.)$: 0,9468; n_{α}^{∞} : 1,5043; n_{Hc}^{∞} : 1,5069; n_{α}^{∞} : 1,5138; n_{α}^{∞} : 1,5196 (Präparat von Schrauth, Görig); Kp_{17} : 200—208°; $D_4^{10,7}(vac.)$: 0,9512; n_{α}^{∞} : 1,5051; n_{He}^{∞} : 1,5078; n_{β}^{∞} : 1,5149; n_{γ}^{∞} : 1,5208 (Präparat von Willstätter, Kalb) (Schr., Z. ang. Ch. 36, 571). Viscosität bei 20° und Doppelbrechung der rotierenden Flüssigkeit: Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 11. Leicht löslich in Äther, Benzin, Benzol, Chloroform und Hexahydrotoluol, schwer in Alkohol, sehr schwer in Aceton, sehr leicht in mit wenig Cyclohexanol oder Cyclohexanon versetztem Aceton.

13. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{32}$.

- 1. 3 Cyclohexyl dodekahydrofluoren, Perhydro-[9-phenyl-fluoren] $C_{19}H_{32}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von ms-Phenyl-fluorenol in Cyclohexan bei Gegenwart von Nickel(III)-oxyd-Katalysator unter 80—100 Atm. Druck bei 300°, neben andern Produkten (IPATIEW, Dolgow, C. r. 183, 306; Bl. [4] 39, 1459; %. 58, 1026). Nadeln (aus Alkohol). F: 53°. Kp: 326—336°. D₉°: 0,9413. n_{10}^{∞} : 1,4919.
- 2. Dihydroabieten C₁₉H₃₂ (H 472). Sowohl bei dem im Hptw. als auch bei den unten beschriebenen Produkten handelt es sich wohl um Gemische von Stereoisomeren. B. Aus Abieten (S. 404) bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinmohr in Essigester (Ruzicka, Schinz, Helv. 6, 843). Beim Erhitzen von Lävopimarsäure (Syst. Nr. 949) auf 300° und nachfolgenden Hydrieren des neben anderen Produkten entstandenen Kohlenwasserstoffgemisches bei Gegenwart von kolloidalem Platin in Essigester unter 3 Atm. Überdruck (R., Balas, Vilim, Helv. 7, 470). Dickflüssiges Öl. Kp_{0,1}: 145—146°; D¹/₄: 0,9470; n¹/₅: 1,5135 (Präparat von Ruzicka, Schinz); Kp₁₂: 186—187°; D¹/₄: 0,9449; n¹/₅: 1,5141 (Präparat von Ruzicka, Balas, Vilim). Liefert beim Kochen mit Braunstein und 57 % iger Schwefelsäure Benzol-tetracarbonsäure (1.2.3.4) (R., Sch., Meyer, Helv. 6, 1092).

14. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{20}H_{34}}$.

- 1. Bis-{1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hep-tyl-(2)}, Dicamphanyl-(2.2'), "Hydrodi-c(CH₃)·CH—HC·C(CH₃)·CH—HC·C(CH₃)·CH—tyl-(2)}, Dicamphanyl-(2.2'), "Hydrodi-c(CH₃)·CH—CH₂) | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | C(CH₃)₃ |
- 2. Bis {1.7.7 trimethyl bicyclo [1.2.2] -
- 3. Hartit, Josen, a-Dihydrophyllocladen, Dihydrodacren, Hofmannit, Branchit, Bombiccit C₂₀H₂₄. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch nach Rast in Campher

bestimmt (Soltys, M. 53/54, 175). Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. S., M. 53/54, 177, 180; Briogs, Soc. 1937, 1036; Brandt, New Zealand J. Sci. Technol. 20 [B], 9; C. 1939 II, 856; vgl. a. Ciusa, Galizzi, G. 51 I, 58; Ciusa, Croce, G. 52 I, 125; Machatschki, Z. Kr. 60, 130. — V. In den Braunkohlen von Oberhart bei Gloggnitz (Niederösterreich) (Haidinger, Ann. Phys. 54 [1841], 261; Berzelius' Jahresber. 22 [1843], 214), von Rosenthal bei Köflach (Steiermark) (Kenngott, Jahreb der k. k. geolog. Reichsanst. 1856, 92; J. 1856, 889), von Oberdorf bei Voitsberg (Steiermark) (Rumpf, Sber. Akad. Wien 60 II, 91; J. 1869, 1248) und von Terni, Montevaso und Castelnuovo di Valdario (Italien) (Ciusa, G.). — Krystalle (aus Aceton oder Alkohol). Triklin (R.; M.). F: 74° (Haidinger; Ullik, Sber. Akad. Wien 60 II, 98; Soltys), 74—75° (Ciusa, Gallizi; Ciusa, Croce). Beginnt bei 360° zu sieden und wird dabei infolge geringer Zersetzung gelblich (S.). Ci. 1,046 (H.), 1,051 (R.). [a]\frac{1}{5}: +23,8° (Alkohol; p = 3) (S.). Unlöslich in Wasser; schwer löslich in allen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln in der Kälte, ziemlich leicht löslich in der Hitze (S.). — Löst sich in konz. Salpetersäure in der Hitze mit heftiger Reaktion (S.). Einw. von Brom in der Wärme: S. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 280° eine Verbindung C20H28S3 (s. u.) (S.). Beim Erhitzen mit Selen auf 360—380° erhält man Reten (S.).

Verbindung $C_{20}H_{28}S_3$. B. Aus Josen durch Erhitzen mit Schwefel auf 280° (Soltys, M. 53/54, 181). — Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 198° (unkorr.). Sublimiert unter 14 mm Druck bei 210° in Nadeln. [α]; —436,6° (Benzol; p = 3). Löslich in Benzol, Chloroform und Petroläther, sehr schwer löslich in Alkohol und Aceton. — Liefert mit Quecksilber(II)-chlorid eine gelbe additionelle Verbindung.

Phyllocladen-hydrochlorid, Dacren-hydrochlorid, Miren-hydrochlorid C₂₀H₃₃Cl. Zur Identität von Phyllocladen-hydrochlorid und Miren-hydrochlorid vgl. Brandt, New Zealand J. Sci. Technol. 20 [B], 9; C. 1939 II, 856. — B. Beim Behandeln von Dacren (S. 405) oder Isodacren (S. 405) mit Chlorwasserstoff in Äther (Attken, J. Soc. chem. Ind. 47, 224 T; C. 1928 II, 2197) oder von Miren (S. 406) mit Chlorwasserstoff in Äther + Eisessig (Hosking, Short, R. 47, 836). — Krystalle (aus Äther + Alkohol). F: 108,5° (Ai.), 107° bis 108° (Br.), 97—98° (H., Sh.). — Beim Erwärmen mit Alkohol sowie beim Behandeln mit Silberacetat in Eisessig entsteht Isodacren (Ai.).

Dacren-dibromid $C_{20}H_{32}Br_2$. B. Aus Dacren und Brom in Äther unter Kühlung (Gondie, J. Soc. chem. Ind. 42, 358 T; C. 1923 III, 1371; AITKEN, J. Soc. chem. Ind. 47, 224 T; C. 1928 II, 2197). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 139° (A.), 110° (G.). Löslich in Äther, Chloroform und Kohlenstofftetrachlorid, schwer löslich in absol. Alkohol (G.).

4. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{34}$ (?) aus finnischem Fichtenharzbalsam. V. Im finnischen Fichtenharzbalsam (Nordström, J. pr. [2] 121, 210, 212). — Kp. 178°. D_{\bullet}^{m} : 0.9177. n_{\bullet}^{m} : 1,5231. $[\alpha]_{\bullet}^{m}$: +77,24°. — Oxydiert sich außerordentlich schnell an der Luft und gibt bei der Destillation anscheinend den Sauerstoff wieder ab.

5. Dihydrokauren C₈₀H₈₄.

Kauren-hydrochlorid $C_{20}H_{33}Cl.$ B. Aus Kauren (S. 405) beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Eisessig + Äther (Hoskino, R. 47, 581). — Krystalle (aus Methanol + Chloroform). F: 110—111°. Unlöslich in kaltem Methanol, Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Ather, Chloroform, Ligroin und Essigester.

15. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{38}$.

- 1. n-Hexadecylbenzol, Cetylbenzol, 1-Phenyl-hexadecan $C_{22}H_{38}=C_6H_5\cdot CH_3$ (H 472). B. Beim Kochen von n-Pentadecyl-phenyl-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Adam, Pr. roy. Soc. [A] 103, 685; C. 1923 III, 1294). Krystalle (aus Alkohol). F: 22° (A.). Kp₁₆: 235—237° (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1815). $n_{\alpha}^{\text{n.s.}}$: 1,4768; $n_{\beta}^{\text{n.s.}}$: 1,4875; $n_{\gamma}^{\text{n.s.}}$: 1,4941 (El., Sch.).
- 2. 1.2 Di [camphanyl (3)] äthan, Dicamphanäthan $C_{22}H_{38} = CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot HC$ $C_8H_{14} \cdot CH_2 \cdot H_2 \cdot C_8H_{14}$. B. Aus 3-Brommethyl-camphan beim Erwärmen mit Magnesiumspänen und wenig Methyljodid in Äther auf dem Wasserbad (Rupe, Brin, Helv. 7, 556). Dickflüssiges Öl. Kp₁₁: ca. 205—208°.

361

16. Norcholan C23H40, Formel I, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

17. Kohlenwasserstoffe $C_{24}H_{42}$.

- 1. n-Octadecylbenzol, 1-Phenyl-octadecan C₂₄H₄₂ = C₆H₅·[CH₂]₁₇·CH₃ (H 473). B. Aus n-Heptadecyl-phenyl-keton durch Behandeln mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Adam, Pr. roy. Soc. [Å] 103, 685; C. 1923 III, 1294). Krystalle (aus Alkohol). Röntgenogramm: Shearer, Soc. 123, 3153. F: 29° (A.).
 - 2. Cholan C24H42, Formel II, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.
- 18. Homocholan C₂₅H₄₄, Formel III, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

- 19. Cholestan und Pseudocholestan (Allocholestan, Koprostan) $\mathrm{C_{27}H_{487}}$ Formel IV, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.
- 20. Ergostan C28H50, Formel V, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

$$V. \begin{array}{c|c} & H_{3C} & CH(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3}) \cdot CH(CH_{3})_{2} \\ & H_{2C} & CH_{2} \cdot CH \cdot CH_{2} \\ & H_{3C} & CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \\ & H_{2C} & CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \\ & H_{2C} & CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \\ & H_{2C} & CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \end{array}$$

- 21. Kohlenwasserstoffe $C_{29}H_{52}$.
 - 1. Sitostane C₂₉H₅₂, Formel VI, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

2. Stigmastan CasH52, Formel VII, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

VIII. H₂C CH₂ CH CH CH₂

H₂C CH₂ CH CH₂

H₂C CH CH₂

CH CH₂

CH CH₂

CH CH₂

CH CH₂

CH CH₂

CH CH₂ 22. Artostan $C_{30}H_{54}$, Formel VIII, s. 4. Hauptabteilung, Sterine. [BAUMANN] $H_2C \sim CH_2 \nearrow CH = CH_3$

5. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-8}.

1. Vinylbenzol, Phenyläthylen, Styrol $C_8H_8=C_6H_5\cdot CH:CH_2$ (H 474; E I 228).

Bildung und Darstellung.

Übersichten über Bildung und Darstellung s. bei C. Ellis, The ebemistry of synthetic resins, Bd. I [New York 1935], S. 252; C. Duval in V. Grienard, Traité de chimie organique, Bd. IV [Paris 1936], S. 123; E. Trommsdorff in R. Houwink, Chemie und Technologie der Kunststoffe [Leipzig 1939], S. 304. — Styrol entsteht in geringer Menge beim Leiten von Acetylen über aktivierte Holzkohle bei 600—660° (Zelinsky, B. 57, 272; C. r. 177, 885; 26, 55, 154). Zur Bildung aus Benzol und Acetylen in Gegenwart von Aluminiumehlorid vgl. Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 336; vgl. dagegen Böeseken, Adler, R. 48, 475: C. Ellis, The ebemistry of synthetic resins, Bd. I, S. 256. Aus Athylbenzol, in geringer Menge auch aus Xylol, beim Leiten durch auf 650° erhitzte Röbren aus Eisen, Quarz oder Kupfer im Kohlendioxyd-Strom (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 329). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von [α-Chlor-äthyl]-benzol mit Wasser auf 100° (WARD. Soc. 1927, 454). Entsteht nach Clutterbuck, Cohen (Soc. 123, 2507, 2509) beim Kochen von [β-Chlor-āthyl]-benzol mit Natrium-, Ammonium- oder Silhersulfit-Lösung; vgl. indessen Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1159, 1161. Durch Erhitzen von [α-Brom-āthyl]-benzol mit Natriumsulfit-Lösung (Ev., Ma., Tu., Soc. 1927, 1162) und von [β-Brom-āthyl]benzel mit wäßrig-alkobolischer Kalilauge (Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1794). Durch Entbromung von [α,β-Dibrom-äthyl]-benzel mit Magnesium in Äther (v. Braun. MOLDÄNKE, B. 54, 619) oder mit Natriumamid in hochsiedendem Petroleum bei 150-160° (Bourouel, A. ch. [10] 3, 226). Beim Destilleren von 1-β-Phenäthyl-tetralin im Kohlendioxyd-Strom über Bleioxyd bei 620—650° (v. Braun, Koehendörfer, B. 56, 2176). Styrol entstellt neben anderen Produkten aus Methylphenylcarbinol beim Leiten über Kupfer bei 330° (Hara, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 413; C. 1926 II, 2658) sowie beim Erhitzen mit ca. ½ n-Salzsähre auf 100° (Ward, Soc. 1927, 455), mit 64% iger Schwefelsäure auf 110° (Senderens, C. r. 182, 613) und mit p-Toluolsulfonsäure oder [d-Campher]-\(\beta\)-sulfonsäure auf Temperaturen his 82,6° unter 20 mm Druck ohne Lösungsmittel oder in Benzol oder Schwefelkohlenstoff (Descamps, Bl. Soc. chim. Belg. 33, 140; C. 1924 II, 1342; vgl. Wuyts, Bl. Soc. chim. Belg. 30, 32; C. 1921 I, 618). In geringer Menge beini Erhitzen von Diaphenäthyl-äther mit ea. $^{1}/_{2}$ n-Salzsäure auf 100° (WARD, Soc. 1927, 455). Beim Erhitzen von Phenylessigsäure-β-phenäthylester auf 315-320° (Hibbert, Burt, Am. Soc. 47, 2243). von Dimethyl-eta-phenäthyl-sulfoniumhydroxyd mit Wasser (v. Braun, Teuffert, Weissbach, A. 472, 128, 141) und von Phenyl-β-phenätbyl-sulfon mit Kalilauge (Fenton, Ingold). Soc. 1929, 2341). Bei raschem Erhitzen von 2-Methyl-1.1.4-triphenyl-eyclobutanol-(2) (STAUDINGER, RHEINER, Helv. 7, 13). Zur Bildung durch Erwärmen von 1 Mol Acetophenon mit amalgamiertem Zink und der für die Entwicklung von 2 Wasserstoffatomen berechneten Menge verd. Salzsäure nach Clemmensen (B. 46 [1913], 1839) vgl. Steinkopf, Wolfram. A. 430, 157. Entsteht in größerer Menge bei der Reduktion von Acetophenon mit amalgamiertem Zink und trocknem Chlorwasserstoff in absol. Alkobol (STEL, Wo.). Beim Durchleiten von Zimtaldehyd durch ein Platinrohr bei etwa 1150° (Peytral, Bl. [4] 39, 215; vgl. a. P., C. r. 165 [1917], 704). Beim Überleiten von Zimtaldehyd über fein verteiltes Nickel bei 380° (Mailhe, Bl. [4] 39, 923). Neben Diphenylketen beim Erhitzen von 1.1.2-Triphenyl-eyelobutanon-(4) auf etwa 200° im Vakuum; entsteht analog neben Diphenylessigsäure beim Erhitzen von α.α.β-Triphenyl-buttersäure auf 260° (STAUDINGER, SUTER, B. 53, 1097; vgl. STAU., RHEINER, Helv. 7, 9). In sehr geringer Menge beim Behandeln von β -Brom-hydrozimtsäure mit Natrium-thio-p-kresolat-Lösung (Arndt. B. 56, 1273). Bei der Destillation von Fiehten-Kolophonium (CZERNY, Bulet. Soc. chim. B. 56, 1273). Det der Destillation von Fighten-Kolophonium (CZEKNX, Duiet. Soc. Chrim. România 7, 92; C. 1926 I, 2803). — Styrol findet sich in geringer Menge im earburierten Wassergas (Brown, Howard, Ind. Eng. Chem. 15, 1147; C. 1924 I, 985; Br., Berger, Ind. Eng. Chem. 17, 168; C. 1925 I, 2129; Br., Ind. Eng. Chem. 20, 1178; C. 1929 I, 709) sowie im Rohxylol (Muller, Langedijk, Chem. Weekb. 20, 627; C. 1924 I, 1884).

Darst. Durch Destillation von 1 Mol β-Phenäthylalkohol mit 1—1,5 Mol gepulvertem Kaliumhydroxyd im Kupferkolben; Ausbeute fast quantitativ (Sabetay, Bl. [4] 45, 72;

S., MINTSOU, Bl. [4] 45, 844).

Physikalische Eigenschaften.

Kp₇₆₀: 145,8° (Lecat, R. 46, 246); Kp₂₈: 52—53° (Sabetay, Bl. [4] 45, 72). D²³: 0,9038 (S.). Verhrennungswärme bei konstantem Volumen: 1052,0 kcal/Mol (Landrieu, Baylocq, Johnson, Bl. [4] 45, 41). n⁵²₂: 1,5440 (S.). Refraktionsdispersion: Moutte, Chim. et Ind. 19, Sondcrummer, S. 262; C. 1929 I, 677. Elliptische Polarisation von linear polarisiertem Licht bei der Streuung an Styrol-Oberflächen: Bouhet, C. r. 185, 201. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Styrol: Katz, Ph. Ch. 125, 328; Kautschuk 1927, 217; Z. Phys. 45, 106; C. 1927 II, 1206; 1928 I, 154; K., Selman, Z. Phys. 46, 401; C. 1928 I, 1743; Hünemörder, Kautschuk 1927, 107; C. 1927 I, 2390. Luminescenzspektrum unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen: Marsh, Soc. 1927, 128; von Styrol-Dampf unter dem Einfluß von Teslastrahlen: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1746; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 977; C. 1925 II, 890. Fluorescenzspektrum von Styrol-Dampf bei 12—15 mm Druck und 60°: Marsh, Soc. 123, 3321. Styrol bildet azeotrope Gemische init Glycerin-α.α'-dichlorhydrin (Kp₇₆₀: ca. 143,5°; ca. 85 Gew. % Styrol) (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 [1927], 110), mit Butylalkohol (Kp₇₆₀: ca. 116,5°; 21 Gew. % Styrol), Isobutylcarbinol (Kp₇₆₀: 128,5°; 37 Gew. % Styrol) und Cyclohexanol (Kp₇₆₀: 144°; 77 Gew. % Styrol) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 54, 58), mit n-Hexylalkohol (Kp₇₆₀: 144°; 77 Gew. % Styrol) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22), mit Acetamid (Kp₇₆₀: 144°; 88 Gew. % Styrol) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47, 68).

Chemisches und blochemisches Verhalten.

Styrol läßt sich am besten in gelhen Flaschen im Dunkeln unter Zusatz eines oxydationshemmenden Stoffes wie z. B. Hydrochinon aufhewahren (Sabetax, Bl. [4] 45, 72). — Die Polymerisation von Styrol verläuft als Kettenreaktion (Staudinger, B. 53, 1082; 59, 3037; St., Mitarb., B. 62, 254). Zur Kinetik der Umwandlung in Polystyrol vgl. z. B. Schulz, Husemann, Ang. Ch. 50 [1937], 767; Ph. Ch. [B] 50 [1941]. 116; Breitenbach, M. 71 [1938], 275; G. V. Schulz in W. Röhrs, H. Staudinger, R. Vieweg, Fortschritte der Chemie, Physik und Technik der makromolekularen Stoffe [München-Berlin 1939], S. 29. Styrol polymerisiert sich in der Hitze, bei Luft-Ausschluß zu höhermolekularen Polystyrolen als hei Anwesenheit von Luft (Staudinoer, Machemer, B. 62, 2921). Polymerisation zu Polystyrol unter einem Druck von 9000 Atm.: Bridgman. Conant. Pr. nation. Acad. USA. 15, 681; C. 1929 II, 2765; in Tetralin hei 200°: St., Mitarh., B. 62, 2920; in Gegenwart von Floridaerde: St., Breusch, B. 62, 455; in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid: St.. B. 59, 3031; St., Mitarb., B. 62, 245. Dureh Zusatz von Jod sowie von anorganischen und organischen Jodverhindungen wird die Polymerisation heschleunigt (Moukeu, Duffaisse, C. r. 178, 828). Die Polymerisation bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck läßt sich durch Zusatz von etwas Hydrochinon oder Benzochinon wenigstens teilweise verhindern (Sabetay, Bl. [4] 45, 72; vgl. a. Breitenbach, B. 71 [1938], 1438).

Styrol liefert bei der Destillation über einen glühenden Platindralit bei ca. 20—30 mm Druck geringe Mengen Benzol, Naphthalin, Distyrol und einen nicht näher untersuchten, hei 104° unscharf schmelzenden Kohlenwasserstoff (H. FISCHER, TREIBS, A. 446, 253).

Die Autoxydation wird durch Phenole wie Hydrochinon, Brenzeatechin, Pyrogallol usw. und deren Derivate stark verlangsamt (Mou., Du., C. r. 174, 259), durch Jod und durch anorganische oder organische Jodverbindungen beschleunigt (Mou., Du., C. r. 178, 828). Beeinflussung der Autoxydation durch anorganische oder organische Schwefelverhindungen: Mou., Du., Badoche, C. r. 179, 241; durch stickstoffhaltige organische Verbindungen: Mou., Du., Ba., C. r. 183, 409, 823; durch Blausäure und Milchsäurenitril: Mou., Du., Ba., C. r. 183, 687. Zusatz von Phosphor begünstigt die Autoxydation (Mou., Du., Ba., C. r. 186, 1676). Beeinflussung der Autoxydation durch anorganische und organische Phosphorverhindungen: Mou., Du., Ba., C. r. 187, 157; durch anorganische und organische Siliciumund Borverbindungen: Mou., Du., Laplagne, C. r. 187, 1266; durch anorganische und organische Antimon-, Wismut- und Vanadinverhindungen: Mou., Du., Ba., C. r. 187, 1092. Geschwindigkeit der Absorption von Sauerstoff durch Styrol allein und bei Zusatz von Anthracen oder Benzopersäure bei 110°: Millas, Pr. nation. Acad. USA. 14, 844; C. 1929 I, 646.

Styrol wird durch Brom und konz. Salpetersäure zu einem Gemisch von Bromnitromethanen oxydiert (Datta, Chatterjee, Am. Soc. 45, 480). Liefert mit überschüssiger Benzopersäure in Chloroform bei 0° Styroloxyd (Syst. Nr. 2366) (HIBBERT, Burt. Am. Soc. 47, 2243). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform + Tetrachlorkohlenstoff: BÖSSEKEN, DERX, R. 40, 524; D., R. 41, 332; in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—30°: BÖE., BLUMBERGER, R. 44, 93.

Geschwindigkeit der Hydrierung in verschiedenen Lösungsmitteln bei Zimmertemperatur in Gegenwart verschieden hergestellter Platin- oder Palladium-Katalysatoren: Kariyone, J. pharm. Soc. Japan 1925, Nr. 515, S. 2; C. 1925 I, 2377; Kern, Shriner, Adams, Am. Soc.

47, 1149; in Alkohol in Gegenwart von Palladium: Salkind, Ж. 52, 195; C. 1923 III, 1392; in Gegenwart von Platinschwarz bei 19°: Lebedew, Kobljanski, Jakubtschik, Soc. 127, 422; Ж. 56, 265; in Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz im Gemisch mit anderen ungesättigten Verbindungen: L., K., J., Soc. 127, 426; Ж. 56, 277; Vavon, Jakeš. C. r. 183, 300; Bl. [4] 41, 90. — Liefert bei Einw. von Brom-Kaliumbromid-Lösung bei 90° Brommethyl-phenyl-carbinol; bei Zimmertemperatur erhält man außerdem kleine Mengen Styroldibromid (Read, Reid, Soc. 1928, 1488). Geschwindigkeit der Einw. von Jod in Chloroform bei 16°: Böeseken, Blumberger, R. 44, 97. — Bei der Umsetzung von 2 Mol Styrol mit 1 Mol Dischwefeldichlorid bei 100° entsteht β.β'-Dichlor-β.β'-diphenyl-diäthylsulfid (Pope, Smith, Soc. 121, 1168). Liefert bei der Einw. von ¹/4 n-Aminoniumdisulfit-Lösung in Gegenwart von Kieselgur 1-Phenyl-äthan-sulfonsäure-(1) (Ashworth, Burkhardt. Soc. 1928, 1798). Bei Einw. von Stickstofftrichlorid in Tetrachlorkohlenstoff bei —-10° und folgendem Einleiten von Chlorwasserstoff bilden sich Styroldichlorid und 2-Chlor-1-amino-1-phenyl-äthan (Coleman, Campbell. Am. Soc. 50, 2754). Liefert mit Quecksilberacetat

459145; C. 1928 II, 1615; Frdl. 16, 2571). Einw. von Quecksilberacetat in wäßr. Lösung: Manchot, A. 421, 319, 329.

Styrol gibt bei der Einw. von Nitrosobenzol in der Kälte N-Phenyl-isobenzaldoxim: daneben entstehen Azoxybenzol, Benzaldehyd, Benzoesäure und Ameisensäure (Alessandri. G. 54, 434; Ingold, Weaver, Soc. 125, 1462); reagiert analog mit 4-Chlor-1-nitroso-benzol (I., W.). Liefert mit Tetralin in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 1(oder 5)-α-Phenäthyltetralin (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 609). Einfluß von Licht und von Piperidin auf die Geschwindigkeit der Addition von Thiophenol: Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1797. 1800. Styrol lagert Diphenylketen beim Erwärmen im Rohr auf 60° unter Bildung von

in Eisessig [β-Aeetoxy-β-phenyl-athyl]-quecksilberacetat (Syst. Nr. 2342) (Priewe, D. R. P.

1800. Styrol lagert Diphenylketen beim Erwärmen im Rohr auf 60° unter Bildung von 1.1.2-Triphenyl-cyclobutanon-(4) an (Staudinger, Suter, B. 53, 1096; vgl. St., Rheiner, Helv. 7, 9; Bergmann, Blum-Bergmann, Soc. 1938, 727). Gibt mit Phosgen in Gegenwart von Aluminiumehlorid in Toluol bei 35—40° β-Chlor-hydrozimtsäure-chlorid (Pace, G. 59, 583). Bei der Einw. von Chlorharnstoff in wäßr. Essigsäure entsteht Chlormethyl-phenyl-carbinol (Detoeuf, Bl. [4] 31, 176). Rhodan wird nur bei Belichtung unter Bildung von Styroldirhodanid angelagert; die Reaktion kann erfolgen in Tetrachlorkohlenstoff (Kaufmann, Liepe, Ber. disch. pharm. Ges. 33, 146; C. 1923 III, 612; K., D. R. P. 404175; C. 1925 I, 295; Frdl. 14, 369), in Eisessig + Tetrachlorkohlenstoff (K., B. 59, 1391) oder in

1925 I, 295; Frdl. 14, 369), in Eisessig + Tetraehlorkohlenstoff (K., B. 59, 1391) oder in Benzol (Söderbäck, A. 443, 154); Styroldirhodanid entsteht auch bei gleichzeitiger Einw. von Rhodaniden und Halogen auf Styrol (I. G. Farbenind., D. R. P. 484360; C. 1929 I. 2697; Frdl. 16, 434). Bei 12-stdg. Aufbewahren mit Azodicerborpsäure direct hylester in Xther bildet sich A [6] Discontinuation of the CO2-CH3 Nft CO2-CH3 (CO2-CH3) Nft CO2-CH3

dicarbonsäure-dimethylester in Ather bildet sich 4-[α.β-Dicarbonethoxy hydrazino]-1.2.3.4-tetrahydrocinnolin-dicarbonsäure-(1.2)-dimethylester (s. nebenstehende Formel; Syst. Nr. 3783) (Diels, Alder, A. 450, 246); reagiert vielleicht analog mit Azodicarbonsäurediäthylester (vgl. die Vorbemerkung

zu den Reaktionen dieser Verbindung in E II 3, 98); nach

INGOLD, Weaver (Soc. 127, 381, 386) ergeben jedoch äquimolekulare Mengen Styrol und Azodiearbonsäure-diäthylester bei mchrtägigem Aufbewahren 5-Phenyl-hexahydro-1.2.3.4-tetrazin-tetracarbonsäure-(1.2.3.4)-tetraäthylester (Syst. Nr. 4015). Styrol reagiert nicht mit Benzylmagnesiumchlorid oder Triphenylmethylmagnesiumchlorid (GILMAN, McGLUMPHY, R. 47, 421).

Literatur über das physiologische Verhalten s. bei H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemic, 2. Abt., 2. Bd. [Berlin-Leipzig 1932], S. 47. — Styrol zeigt intensiven Leuchtgasgeruch (Mailhe, Bl. [4] 39, 924). Einfluß auf die Keimung von Samen: Sigmund, Bio. Z. 146, 398.

Polymerisationsprodukte des Styrois.

Polystyrol, "Metastyrol" (C₈H₈)_x (H 476; E I 229). Zum Ersatz der Bezeichnung Metastyrol durch Polystyrol vgl. H. Staudinger, Mitarb., B. 62, 241 Ann. 4; C. Ellis, The chemistry of synthetic resins, Bd. I [New York 1935], S. 232 Ann. 3. — Literatur: W. Heuer in H. Staudinger, Die hochmolekularen organischen Verbindungen [Berlin 1932], S. 157. — C. Ellis, The chemistry of synthetic resins, Bd. I [New York 1935], S. 232. — A. J. Weith in R. E. Burk, H. E. Thompson, A. J. Weith, J. Williams, Polymerisation and its applications in the fields of rubber, synthetic resins and petroleum [New York 1937], S. 185. — E. Trommsdorff in R. Houwink, Chemie und Technologie der Kunststoffe [Leipzig 1939], S. 329. — K. H. Meyer, H. Mark, Hochpolymere Chemie [Leipzig 1940], Bd. I, S. 321; Bd. II, S. 104. — O. Kausch, Handbuch der künstlichen plastischen Massen, 2. Aufl. [München-Berlin 1939], S. 313.

Polystyrol ist ein Gemisch polymer-homologer Verbindungen, in denen die Styrolgruppen zu langen Kettenmolekülen vereinigt sind (Staudinger, B. 53, 1082; 59, 3037; Z. ang. Ch.

POLYSTYROL

42, 39; STAU., Mitarb., B. 62, 253, 2914; STAU., BREUSCH, B. 62, 448; W. HEUER in H. STAUDINGER, Die hochmolekularen organischen Verbindungen [Berlin 1932], S. 223). Bei den höheren Gliedern der Reihe treten auch Verzweigungen im Makromolekül auf, und zwar um so stärker, je höher die Polymerisationstemperatur ist (Stau., Schulz, B. und zwar um so stärker, je hoher die Polymerisationstemperatur ist (STAU., SCHULZ, B. 68 [1935], 2334; Signer, Helv. 19 [1936], 897). Über Strukturformeln der Polystyrole vgl. STAU., B. 58, 1082; 59, 3035; Z. ang. Ch. 42, 39; STAU., Mitarb., B. 62, 243; W. Heuer in Staudinger, Hoehmolekulare organische Verbindungen, S. 162; STAU., STEINHOFER, A. 517 [1935], 42; STAU., SCHULZ, B. 68 [1935], 2334; Midgley, Henne, Leicester, Am. Soc. 58 [1936], 1961; Risi, Gauvin, Canad. J. Res. 13 B, 244; C. 1936 II, 284; STAUDINGER in W. Röhrs, H. STAUDINGER, R. Vieweg, Fortschritte der Chemie, Physik und Technik der makromolekularen Stoffe [München-Berlin 1939], S. 7.

Die Moleküle von hochmolekularem Polystyrol lassen sich in Lösung ultramikroskopisch nicht wahrnehmen (Staudinger, B. 59, 3036; 62, 2906). Kryoskopische Bestimmung des Mol.-Gew. von niedermolekularen Polystyrolen in Benzol: Sr., Mitarb., B. 62, 244, 258, 261; in Campher: Sr., Mitarb., B. 62, 247, 261. Über das Mol.-Gew. vgl. a. den Abschnitt Viscosität von Lösungen (S. 366). Das durchschnittliche Mol.-Gew. der Polystyrole ist um so niedriger, je rascher die Polymerisation des Styrols verläuft. Hohe Temperatur und Verdünnen durch Lösungsmittel begünstigen die Bildung der niedermolekularen (hemikolloiden) Produkte, während vor allem hoher Reinheitsgrad zu hochmolekularen (eukolloiden) Polymeren führt. Die Wärmepolymerisation von Styrol liefert oberhalb 200⁹ pulverisierbare Gläser, die ohne zu quellen niederviscose Lösungen geben, also niedermolekularen Charakter haben, während bei tiefer Temperatur zähe Gläser entstehen, die sich unter Quellung hochviscos lösen, also makromolekulare Eigenschaften besitzen. Beide Gruppen sind nicht scharf getrennt, sondern durch Übergänge verbunden (vgl. hierüber Staudinger, B. 59, 3031; STAU., Mitarb., B. 62, 241, 257; STAU., MACHEMER, B. 62, 2921; vgl. a. Hauer in Staudinger, Die hoehmolekularen organischen Verbindungen, S. 157—224. Trennung von durch Polymerisation von Styrol mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol hergestelltem niedermolekularem Polystyrol in Fraktionen von verschiedenem Mol.-Gew. durch Behandeln mit Benzol, Alkohol,

Aceton und Äther: STAU., Mitarb., B. 62, 246, 260.

B. Durch Polymerisation von Styrol bei einem Druck von 9000 Atm.: BRIDGMAN, CONANT, Pr. nation. Acad. USA. 15, 681; C. 1929 II, 2765; in Tetralin bei 2000: STAUDINGER, Mitarb., B. 62, 2920; in Gegenwart von Floridaerde: Stau., Breusch, B. 62, 455; N. I. Toivonen in Staudinger, Hochmolekulare organische Verbindungen, S. 160. Durch Katalysatoren wie Zinn(IV)-chlorid — am besten in verd. Lösung in Benzol, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff — erfolgt schon in der Kälte rasche Polymerisation des Styrols unter Bildung von niedermolekularem Polystyrol (Stau., B. 59, 3031; Stau., Mitarb., B. 62, 245, 259). — Technische Darstellung von Polystyrol: E. Trommsdorff in R. Houwing, Chemie

und Technologie der Kunststoffe [Leipzig 1939], S. 316.
Die Polystyrole sind amorph (Staudinger, Mitarb., B. 62, 247; St., B. 62, 2902) und zeigen bei der Röntgenuntersuchung keine Krystallinterferenzen (KATZ, Ph. Ch. 125, 328; Kautschuk 1927, 219; C. 1927 II, 1206; K., Selman, Z. Phys. 48, 401; C. 1928 I, 1743; Hauser, Rosbaud, Kautschuk 1927, 20; C. 1927 I, 2608; Hengstenberg bei St., Mitarb., B. 62, 255 Anm. 37), auch nicht im gedehnten Zustand (Hünemörder, Kautschuk 1927, 106; C. 1927 I, 2390; Whitby, McNally, Gallay, Colloid Symp. Mon. 6 [1928], 234; C. 1929 II, 2164). Die Zähigkeit der niedermolekularen Polystyrole ist sehr gering, sie nimmt mit wachsender Molekülgröße zu (St., B. 59, 3038; St., Mitarb., B. 62, 252); bei zunehmender Kettenlänge bilden die Polystyrole erst hochviscose Flüssigkeiten, dann amorphe feste Körper (St., B. 62, 2903; St., Machemer, B. 62, 2931). Die Elastizität von Polystyrol hängt vom Polymerisationsgrad ab; bei Zimmertemperatur polymerisiertes Styrol verhält sich oberhalb etwa 65° im wesentlichen wie Rohkautschuk (s. H 30, 15) (WHITBY, McNALLY, GALLAY, Colloid Symp. Mon. 8, 233, 234; C. 1929 II, 2164). Reines hochmolekulares Polystyrol wird erst bei 100° elastisch (St., Mach., B. 62, 2922).

Die Löslichkeitseigenschaften der Polystyrole ändern sich ganz allmählich mit wachsendem Molekulargewicht, es können hier alle Übergänge zwischen Lösung und Quellung verfolgt werden (St., B. 62, 2900, 2904; vgl. St., Mach., B. 62, 2923). Niedermolekularcs Polystyrol löst sich leicht in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform (St., B. 62, 2901). Die Lösungen der Polystyrole sind farblos (Sr., Mitarb., *Helv.* 12, 954 Anm.). Das durch Polymerisation von Styrol in der Kälte hergestellte sehr zähe glasige hochmolekulare Polystyrol quillt mit organischen Lösungsmitteln wie Benzol oder Chloroform stark auf und löst sich sehr langsam und nur in sehr geringer Menge (St., Mitarb., B. 62, 244, 251). Aufnahme von Benzol durch feste Stücke von hochmolekularem Polystyrol: Whitey, McNally, GALLAY, Colloid Symp. Mon. 6 [1928], 231. Die zur Fällung von Solen in Benzol erforderliche Menge Alkohol nimmt mit steigernder Solkonzentration ab; bei Polystyrolen von verschiedenem Polymerisationsgrad erfordern die viscosen Lösungen bei gleicher Konzentration weniger Fällungsmittel als die weniger viscosen (WH., McN., G., Colloid Symp. Mon. 6,

226; C. 1929 II, 2164). Zur Fällbarkeit von Polystyrol durch verschiedene Lösungsmittel vgl. Wh., McN., G.

Die Viscosität von Lösungen von hochmolekularen Polystyrolen folgt nicht dem Hagen-Poiseuilleschen Gesetz, während Lösungen von niedermolekularen Polystyrolen diesem Gesetz gehorchen (Staudinger, Machemer, B. 62, 2924, 2928). Über die Viscosität von Polystyrol in verschiedenen Lösungsmitteln bei verschiedenen Konzentrationen, Drucken und Temperaturen und die daraus errechneten durchschnittlichen Molekulargewichte vgl. St., B. 59, 3031, 3036; St., Mitarb., B. 62, 242, 245, 250, 258; Helv. 12, 940; St., Frey, B. 62, 2909; St., Mach., B. 62, 2921, 2924; St., Heuer, B. 62, 2933; Whitby, McNally, Gallay, Colloid Symp. Mon. 6, 229; C. 1929 II, 2164.

Depolarisationswinkel des Tyndall-Lichtes an einer 0,04% igen Lösung in Benzol: Herzog, Lange, B. 62, 494.

Lösungen von hochmolekularem Polystyrol altern nicht beim Aufbewahren (Staudinger, FREY, B. 62, 2910). Beim Erhitzen unter Luftausschluß werden nieder- und hochmolekulare Polystyrole in reinem Zustand erst bei 2500 merklich abgebaut, hochmolekulare Produkte. die sich erst bei hoher Temperatur verflüssigen, werden auch bei 260° kaum verändert; in Lösungsmitteln wie Benzol beginnt die thermische Spaltung schon bei viel niedrigeren Temperaturen (St., Machemer, B. 62, 2928). Beim Erhitzen technischer hochmolekularer Polystyrole tritt oberhalb 130° ein starker Abbau ein (St., Ma., B. 62, 2930). Thermische Zersetzung von nieder- und hochmolekularen Polystyrolen in Benzol unter Luftausschluß bei 150°, 210° und 260°; St., Ma., B. 62, 2928; beim Erhitzen in Benzol, Toluol, Xylol und Tetralin auf 80-206,5° und in Benzol + Eisessig auf 200°: Sr., Mitarb., B. 62, 2919. In der Kälte werden Lösungen von hochmolekularem Polystyrol nicht autoxydiert (St., Frey, B. 62. 2910), während bei höherer Temperatur schon die geringsten Mengen Sauerstoff abbauend einwirken (Sr., Mitarb., B. 62, 2916 Anm. 12; Sr., Ma., B. 62, 2921). Veränderungen von hochmolckularen Polystyrolen beim Erhitzen an der Luft in Benzol auf 130-240°: St., Mitarb., B. 62, 249. Polystyrol gibt beim Einleiten von Ozon in eine Lösung in Tetrachlorkohlenstoff unter allmählichem Zusatz von Essigsäure, Zersetzen des Ozonids mit siedendem Wasser und nachfolgenden Kochen mit Salpctersäure Polyacrylsäure (E II 2, 384) (St., Urech, Wehrli, Helv. 12, 1125, 1132). — Bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickelkatalysator nach Kelber bilden sich niedermolekulare Hexahydropolystyrole (s. u.) aus hochmolekularem Polystyrol bei 270-280° unter 100 Atm. Wasserstoffdruck (St., B. 59, 3040; St., Geiger, HUBER, B. 62, 266) und aus niedermolekularem Polystyrol in Methylcyclohexan oder Dekalin bei 200° unter 100-140 Atm. Wasserstoffdruck (St., Wiedersheim, B. 62, 2409). Polystyrol läßt sich in Gegenwart von Platin oder von Nickelkatalysator nach Schroeter bei Zimmertemperatur nicht reduzieren (St., G., H., B. 62, 265; St., W., B. 62, 2407). Hochmolekulares Polystyrol wird durch Brom in Schwefelkohlenstoff oder Benzol schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung bromhaltiger Produkte gespalten; Lösungen von niedermolekularen Polystyrolen erfahren bei Zusatz von Brom kaum einen Abbau (St., Mitarb., B. 62, 2914, 2918; St., Machemer, B. 62, 2932). Abbau von hochmolekularem Polystyrol durch verschiedene anorganische und organische Verbindungen: St., B. 59, 3036; St., Mitarb., B. 62, 2917. Polystyrol gibt mit Tetranitromethan farbige Additionsprodukte (St., W., B. 62, 2407 Ann. 12).

Spritzgußmassen aus Polystyrol werden unter dem Namen Trolitul (Dynamit A.G. Nobel, Troisdorf), Folien in Dicken von 0,02—0,15 mm unter dem Namen Styroflex (Norddeutsche Seekabelwerke, Nordenham) hergestellt (E. Trommsdorff in R. Houwink, Chemie und Technologie der Kunststoffe [Leipzig 1939], S. 330, 333); weitere Handelsprodukte gehen unter den Bezeichnungen Victron (Naugatuck Chemical Co.) und Resoglaz (Advance Solvents and Chemical Corp.) (C. Ellis, The chemistry of synthetic resins, Vol. I [New York 1935], S. 232). Polystyrol findet vor allem als Isolierstoff in der Elektrotechnik Verwendung; vgl. z. B. Ellis, The chemistry of synthetic resins, Bd. I, S. 232; P. Nowak in W. Röhrs, H. Staudinger, R. Vieweg in Fortschritte der Chemie, Physik und Technik der makromolekularen Stoffe [München-Berlin 1939], S. 240.

"Hexahydropolystyrol" $(C_8H_{14})_x$. Hexahydropolystyrole sind wie Polystyrol Gemische polymer-homologer Verbindungen (Staudinger, Geiger, Huber, B. 62, 265; St., Wiedersheim, B. 62, 2408). — B. Niedermolekulare Hexahydropolystyrole entstehen bei der Hydrierung von hochmolekularen Polystyrolen in Gegenwart von Nickelkatalysator nach Kelber bei 270—280° unter 100 Atm. Wasserstoffdruck (St., B. 59, 3040; St., G., H., B. 62, 266) und von niedermolekularen Polystyrolen in Gegenwart von Nickel in Methylcyclohexan oder Dekalin bei 200° unter 100—140 Atm. Wasserstoffdruck (St., W., B. 62, 2409). — Die unter den angegebenen Bedingungen gewonnenen niedermolekularen Hexahydropolystyrole sind Pulver (aus Äther + Alkohol oder Benzol + Methanol), die sich bei 150—160° (St., G., H.) oder 150—200° verflüssigen (St., W.). Kryoskopische Molekulargewichtsbestimmung in Benzol: St., G., H.; St., W. — Zersetzt sich beim Erhitzen

auf 350—400° unter Bildung eines Gemisches von sehr niedermolekularen Hexahydropolystyrolen und geringer Mengen Vinyleyelohexan (S. 46) (St., G., H.). Sehr beständig gegen chemische Reagenzien (St., G., H.; St., W.).

Substitutionsprodukte des Styrols.

4-Chlor-1-vinyl-benzol, 4-Chlor-styrol $C_8H_7Cl = C_6H_4Cl \cdot CH \cdot CH_2$. B. In geringer Menge durch Umsetzung von 4-Chlor-benzaldehyd mit Methylmagnesiumjodid und Destillation des gebildeten, nicht näher beschriebenen Methyl-[4-chlor-phenyl]-carbinols mit Kaliumdisulfat (STAUDINGER, SUTER, B. 53, 1099). — Kp12: ca. 74° (ST., SU.). — Polymerisiert sich beim Aufbewahren zu einer hochmolekularen Masse (ST., SU.). Einw. von Aluminiumchlorid in Chlorbenzol: BÖESEKEN, ADLER, R. 48, 484. Liefert beim Erhitzen mit Diphenylketen im Rohr auf 60° 1.1-Diphenyl-2-[4-chlor-phenyl]-cyclobutanon-(4) (ST., SU.; vgl. ST., RHEINER, Helv. 7, 9).

[α-Chlor-vinyl]-benzol, α-Chlor-styrol C₈H₇Cl = C₆H₅·CCl:CH₂ (H 476; E I 230).

B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf Acetophenon in siedendem Petroläther (Dufraisse, Viel, Bl. [4] 37, 877). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. F: —24° bis —23° (D., V.). Kp₉: 64° (D., V.); an verschiedenen Präparaten wurden gefunden: Kp₁₇: 73—74°; Kp_{22,5}: 85—85,5; Kp₂₃: 83° (Ley, Rinke, B. 56, 776). D°: 1,1224; D^{10,5}: 1,1131; D^{20,5}: 1,1029 (D., V.); zwei Präparate zeigten D[∞]: 1,0975 und 1,0916 (L., R.). n^{∞,5}: 1,5584 (D., V.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: L., R., B. 56, 773. — Sehr unbeständig an der Luft; ist auch im Vakuum nicht unbegrenzt haltbar (D., V.). Beim Erhitzen mit 24% iger alkoholischer Kalilauge auf 120° wird das Chlor nur teilweise abgespalten (D., V.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Kaliumhydroxyd, Silbernitrat oder Piperidin in 95% igem Alkohol bei 90°: Ретгенко-Кritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785.

[β-Chlor-vinyl]-benzol, β-Chlor-styrol, ω-Chlor-styrol $C_8H_7Cl = C_6H_5 \cdot CH : CHCl$ (H 476; E I 230). B. Zur Bildung durch Einw. von Chlor auf Zimtsäure (H 476) vgl. Read, Andrews, Soc. 119, 1777; Forster, Saville, Soc. 121, 2596. Als Nebenprodukt beim Behandeln von zimtsaurem Natrium mit Natriumhypochlorit in Sodalösung bei 4^0 (F., S., Soc. 121, 2596, 2600). Aus β-Styrylmagnesiumbromid und Benzolsulfochlorid in Ather unter Kühlung mit Kältemischung (Gilman, Fothergill, Am. Soc. 51, 3506). — Kp₂₂: 92—93° (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 609). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: Ley, Rinke, B. 56, 773. — Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 2 n-Kalilauge in etwas Methanol und Wasser enthaltendem Alkohol bei 40,3—81°: Dann, Howard, Davies; der Reaktion mit Kaliumhydroxyd, Silbernitrat oder Piperidin in 95 %igem Alkohol bei 90°: Petrenko-Kritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785. Geschwindigkeit der Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 248.

[α . β -Dichlor-vinyl]-benzol, α . β -Dichlor-styrol $C_9H_6Cl_2=C_6H_5\cdot CCl$: CHCl (H 477). Geschwindigkeit der Reaktion mit Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in 95% igem Alkohol bei 90°: Petrenko-Kritschenko, B. 62, 587; \mathcal{H} . 61, 1785.

[β.β-Dichlor-vinyl]-benzol, β.β-Dichlor-styrol, ω.ω-Dichlor-styrol $C_8H_6Cl_2 = C_6H_5 \cdot CH : CCl_2$ (H 477). Geschwindigkeit der Reaktion mit Kaliumhydroxyd, Silbernitrat und Piperidin in 95%igem Alkohol bei 90°: Petrenko-Kritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785.

[Trichlorvinyl]-benzol, $\alpha.\beta.\beta$ -Trichlor-styrol $C_8H_5Cl_3=C_6H_5\cdot CCl:CCl_2$ (H 477). B. Aus Dibenzoylperoxyd und Tetrachloräthylen bei 110—115°, neben anderen Produkten (Reijnhart, R. 46, 75). — Kp₃: 87—89°. D³⁵: 1,40. n³⁵: 1,5758.

4-Brom-1-vinyl-benzol, **4-Brom-styrol** $C_8H_7Br=C_6H_4Br\cdot CH:CH_2$. B. Beim Erhitzen von Methyl-[4-brom-phenyl]-carbinol mit Phosphorpentoxyd in Benzol (Quellet, Bl. [4] **45**, 88) oder mit geschmolzenem Natriumdisulfat auf 150° (Ziegler, Tiemann, B. **55**, 3415).—Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Erstarrt bei $+4,5^\circ$ zu blättrigen Krystallen (Z., T.). Kp₁₆: 88,5—89,5°; Kp₁₁: 83,5—84,5° (Z., T.); Kp₁₂: 87—88° (Qu.). $D_4^{i3.6}$: 1,4098 (Z., T., B. **55**, 3416); D_4^{i3} : 1,401 (Qu.). $n_6^{i3.6}$: 1,5920; $n_5^{i3.6}$: 1,5993; $n_5^{i3.6}$: 1,6196; $n_7^{i3.6}$: 1,6380 (Z., T.); n_5^{i3} : 1,5990 (Qu.).—Beim Behandeln mit Brom in Chloroform entsteht 4-Brom-1-[a.β-dibrom-āthyl]-benzol (Z., T.; Qu.). Reagiert nicht mit Magnesium in wasserfreiem Ather (Qu., C. r. **186**, 764; Bl. [4] **45**, 255).

[α -Brom-vinyl]-benzol, α -Brom-styrol $C_8H_7Br=C_6H_5\cdot CBr: CH_2$ (H 477). B. Zur Bildung beim Kochen von Styroldibromid mit alkoh. Kalilauge vgl. Bourguel, A. ch. [10] 3, 228; Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1801. Beim Erhitzen von Styroldibromid mit Natriumamid in Toluol auf 110° (Bou., A. ch. [10] 3, 226). Aus $\alpha.\beta$ -Dibrom- α -phenyl-äthylphosphomsäure bei der Einw. von kalter Sodalösung oder besser von kalter konzentrierter Natronlauge (Conant, Coyne, Am. Soc. 44, 2534). — Zur Darstellung aus Phenyl-

acetylen und trocknem Bromwasserstoff in Eisessig vgl. Duffalsse, C.r. 171, 961; A.ch. [9] 17, 171. — F: —44° bis —43°; Kp_{7-8} : 71°; $D^{18,4}$: 1,440°; $D^{22,7}$: 1,4025; $n_0^{18,5}$: 1,5881 (D., C.r. 171, 961; A.ch. [9] 17, 171). — Oxydiert sich sehr leicht an der Luft (D., A.ch. [9] 17, 174) unter Bildung von ω -Brom-acetophenon (D., C.r. 172, 162). Beeinflussung der Autoxydation durch Jod sowie organische und anorganische Jodverbindungen: MOUREU, D., C.r. 178, 829. Bei der Einw. von Brom in kaltem Schwefelkohlenstoff entsteht α -Bromstyrol-dibromid (D., C.r. 171, 962; A.ch. [9] 17, 174). Liefert mit Natriumamid in hochsiedendem Petroleum bei 160° Phenylacetylen (BOURGUEL, A.ch. [10] 3, 228). Kurzes Kochen mit Amcisensäure ergibt Acetophenon (Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1801).

[β-Brom-viny1]-benzol, β-Brom-styrol, ω-Brom-styrol C₈H₇Br = C₆H₅·CH:CHBr.

a) Höherschmelzende Form (H 477; E I 230). B. Aus der niedrigerschmelzenden Form im Sonnenlicht (Dufraisse, C. r. 172, 67; A. ch. [9] 17, 200; vgl. Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608). — Zur Darstellung durch Erhitzen von Zimtsäuredibromid mit Sodalösung nach Nef (A. 308 [1899], 267) vgl. Du., C. r. 171, 960; A. ch. [9] 17, 170. — Gelbliche, beim Aufbewahren allmählich dunkler werdende Flüssigkeit von angenehmem Hyazinthengeruch (Du., C. r. 172, 67; A. ch. [9] 17, 199). F: +6° bis +7° (Du., C. r. 171, 961; A. ch. [9] 17, 170). Kp₁₇: 105° (Linstead, Williams, Soc. 1926, 2745); Kp₂₂₋₂₃: 107° (Du.). Dls.: 1,4269; D²⁰: 1,422; n₂^{20,5}: 1,6094 (Du., C. r. 171, 961; A. ch. [9] 17, 170). — Lagert sich im Sonnenlicht und auch beim Aufbewahren im Halbdunkel in die niedrigerschmelzende Form um; über das Gleichgewicht der beiden Formen vgl. Dufraisse, Č. r. 172, 67; A. ch. [9] 17, 199; Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608. Liefert mit Brom in einem geeigneten Lösungsmittel ω-Brom-styrol-dibromid (Du., C. r. 171, 962; A. ch. [9] 17, 173). Geschwindigkeit der Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: Reich, van Wijck, Waeille, Helv. 4, 248. Geschwindigkeit der Hydrolyse des ungetrennten Gemisches mit der niedrigerschmelzenden Form in Alkohol mit 7n-Kalilauge bei 17—42°: Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 609. Wird von siedender Ameisensäure kaum angegriffen (Ashworth, Burkhardt, Soc. 1928, 1801). Liefert bei 38-tägiger Einw. auf Lithiumbutyl in Petrol-äther 1-Phenyl-hexen-(1) und trans-trans-1.4-Diphenyl-butadien-(1.3) (Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2326). Setzt man ω-Brom-styrol in Äther mit Magnesium um und erwärmt das Reaktionsprodukt mit Benzophenon, so erhält man Diphenylstyrylcarbinol (Syst. Nr. 544) (Ziegler, Richter, Schnell, A. 443, 167, 178) neben Phenylacetylen und trans-trans-1.4-Diphenyl-butadien-(1.3) (K. H. Meyer, Schuster, B. 55, 817; vgl. Straus, Ehrenstein, A. 442, 97, 114; Z., B. 58, 359). — Physiologisches

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus der höherschmelzenden Form im Sonnenlicht (Dufraisse, C. r. 172, 67; A. ch. [9] 17, 200; vgl. Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608). Beim Behandeln von ω-Brom-ω-benzyliden-acetophenon mit gepulvertem Natriumhydroxyd in der Wärme (Du., C. r. 171, 961; A. ch. [9] 17, 162). — Farblose Flüssigkeit von brenzligem, teerartigem Geruch (Du., C. r. 172, 67; A. ch. [9] 17, 199; vgl. dagegen Wright, J. org. Chem. 1 [1936], 459). F: —8° bis —7°; Kp₆—7: 71°; Kp₂₆₋₂₆: 108°; D^{16.6}: 1,4322; D^{20.1}: 1,4266; n₂²³: 1,5990 (Du., C. r. 171, 962; A. ch. [9] 17, 163). — Lagert sich im Sonnenlicht in die höherschmelzende Form um, verändert sich nicht beim Aufbewahren im Halbdunkel; über das Gleichgewichtsgemisch der beiden Formen vgl. Du., C. r. 172, 67; A. ch. [9] 17, 199; Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608. Bei der Einw. von Brom in einem geeigneten Lösungsmittel am Sonnenlicht entsteht ω-Brom-styrol-dibromid (Du., C. r. 171, 962; A. ch. [9] 17, 172). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge Phenylacetylen (Du., C. r. 171, 962; A. ch. [9] 17, 172). Geschwindigkeit der Hydrolyse des ungetrennten Gemisches mit der höherschmelzenden Form in Alkohol mit 7n-Kalilauge bei 17—42°: Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 609.

[Trijodvinyl]-benzol, $\alpha.\beta.\beta$ -Trijod-styrol $C_8H_5I_3=C_6H_5\cdot CI:CI_2$ (H 478; E I 230). Zur Bildung beim Erwärmen von phenylpropiolsaurem Silber mit Jod in Benzol vgl. Wieland, Fischer, A. 448, 55, 67.

4-Nitro-1-vinyl-benzol, 4-Nitro-atyrol $C_9H_7O_2N=O_2N\cdot C_9H_4\cdot CH:CH_9$ (H 478). B. Durch Erhitzen von Dimethyl-[4-nitro- β -phenäthyl]-amin in Gegenwart von β -Phenäthyl-chlorid auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (Hanhart, Ingold, Soc. 1927, 1009).

[β-Nitro-vinyl]-benzol, β-Nitro-styrol, ω-Nitro-styrol $C_8H_7O_8N=C_6H_6\cdot CH:CH:NO_2$ (H 478; E I 230). B. Neben Zimtsäure bei der Einw. von methylalkoholischer Kalilauge auf [α.β-Dinitro-β-phenyl-åthyl]-styryl-keton (Wieland, Blümion, A. 424, 91). Neben anderen Produkten durch Einw. von Benzil auf Nitromethan-natrium in Alkohol und Zersetzung des erhaltenen gelbbraunen, natriumhaltigen Pulvers mit verd. Mineralsäure; eine weitere Menge entsteht aus dem bei der Zersetzung des gelbbraunen Pulvers erhaltenen

ätherlöslichen Öl (vielleicht β -Nitro- α -phenyl-äthylalkohol) beim Erhitzen auf 150° (Kashiwagi, C-r. 184, 36; Bl. chem. Soc. Japan 2 [1927], 204). — Kp_{760} : 250°; Kp_{239} : 189,5°; Kp_{14} : 149,5° (Herbst, Koll. Beih. 23, 336; C. 1926 II, 2544). Flüchtigkeit: H.

ω-Nitro-styrol gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Banus, Pascual, An. Soc. españ. 20, 690; C. 1923 III, 1074) oder in Gegenwart eines Nickelkatalysators nach Kelber (Kohler, Drake, Am. Soc. 45, 1286) höherschmelzendes 1.4-Dinitro-2.3-diphenyl-butan als Hauptprodukt neben Phenylacetaldoxim; in Gegenwart von Platinschwarz in Ather + Eisessig (Ba., Pa.) oder in methylakhoholischer Salzsäure erhält man Phenylacetaldoxim und geringere Mengen 1.4-Dinitro-2.3-diphenyl-butan. Bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidem Platin in einem Gemisch aus Eisessig, Alkohol und konz. Salzsäure unter 2 Atm. Überdruck bildet sich β-Phenäthylamin (Skita, D. R. P. 406149; C. 1925 I, 1530; Frdl. 14, 343). Läßt sich mit Salpetersäure (D: 1,49) bei —15° zu viel 4.β-Dinitrostyrol, weniger 2.β-Dinitro-styrol und sehr geringen Mengen 3.β-Dinitro-styrol nitrieren (Baker, Wilson, Soc. 1927, 845). Beim Leiten von Ammoniak durch eine Lösung von β-Nitrostyrol in Benzol entsteht Bis-[β-nitro-α-phenyl-āthyl]-amin, während bei der Einw. von alkoh. Ammoniak polymeres β-Nitro-styrol (s. u.) gebildet wird; die Polymerisation von β-Nitro-styrol wird durch Feuchtigkeit beschleunigt und erfolgt auch bei der Einw. von Hydrazin, Guanidin, Aminoguanidin, Benzylamin, N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und N-Methyl-N-phenyl-hydrazin in Alkohol (Worrall, Am. Soc. 49, 1600, 1604). Anilin wird von β-Nitro-styrol unter Bildung von 2-Nitro-1-anilino-1-phenyl-āthan angelagert; reagiert analog mit p-Toluidin, p-Phenylendiamin, Benzidin, 4-Amino-diphenylamin, Phenylhydrazin, N.N-Diphenyl-hydrazin, p-Tolyhydrazin, β-Naphthylhydrazin, Piperidin, Semicarbazid und Thiosemicarbazid (W.). Reaktion mit α- und β-Naphthylpanin: W., Am. Soc. 49, 1599. — Gibt mit Pikrinsäure in alkal. Lösung eine rote Färbung (Weise, Tropp, H. 178, 135).

Polymeres β -Nitro-styrol ($C_8H_7O_2N$)_x (H 479). B. Aus β -Nitro-styrol beim Behandeln mit Ammoniak, Hydrazin, Guanidin, Aminoguanidin, Benzylamin, N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und N-Methyl-N-phenyl-hydrazin in Alkohol (Worrall, Am. Soc. 49, 1600, 1604).

- 2-Nitro-1-[β -chlor-vinyl]-benzol, β -Chlor-2-nitro-styrol $C_8H_8O_2NCl = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH: CHCl$ (H 479). B. Durch Einleiten von Kohlendioxyd in eine Lösung von 2-Nitrozintsäure in Sodalösung, allmähliches Zufügen von Natriumhypochlorit-Lösung unter Eiskühlung und anschließende Wasserdampfdestillation (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608). Blaßgelbe Nadeln. Riecht angenehm. F: 58°. Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 2n-Kalilauge in etwas Methanol und Wasser enthaltendem Alkohol bei 40,3—81°: D., H., D.
- 3-Nitro-1-[β -chlor-vinyl]-benzol, β -Chlor-3-nitro-styrol $C_8H_6O_2NCl = O_2N \cdot C_8H_4$ ·CH: CHCl. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608). Gelbe Prismen (aus Alkohol), die sich am Licht rasch dunklerfärben. Riecht angenehm. F: 83°. Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 2n-Kalilauge in etwas Methanol und Wasser enthaltendem Alkohol bei 40,3—81°: D., H., D.
- 4-Nitro-1[β -chlor-vinyl]-benzol, β -Chlor-4-nitro-styrol $C_8H_6O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CHCl.$ B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608). Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). Riecht angenehm. F: 128°. In Alkohol viel schwerer löslich als die beiden vorangehenden Verbindungen. Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 2n-Kalilauge in etwas Methanol und Wasser enthaltendem Alkohol bei 40,3° bis 81°: D., H., D.
- 2-Nitro-1-[β -brom-vinyl]-benzol, β -Brom-2-nitro-styrol $C_8H_6O_2NBr=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:CHBr$. Existiert in einer krystallisierten und einer öligen Form B. Die beiden Formen entstehen nebeneinander beim Erhitzen von $\alpha.\beta$ -Dibrom-2-nitro-hydrozimtsäure mit 30 %iger wäßr. Natriumacetat-Lösung; man trennt die beiden Formen durch Destillation im Vakuum (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 607); nach Reich, Chang (Helv. 3, 240) erhält man beim Erwärmen von $\alpha.\beta$ -Dibrom-2-nitro-hydrozimtsäure mit Natriumacetat auf dem Wasserbad in wäßr. Lösung die feste Form, in absol. Alkohol die ölige Form. Die krystallisierte Form entsteht aus der öligen Form beim Belichten von Lösungen in Äther oder Benzol mit Sonnenlicht im ultraviolettem Licht (D., H., D.).
- a) Krystallisierte Form. Gelbe Blättchen (aus Wasser), hellgelbe Prismen von angenehmem Geruch (aus Alkohol). F: 39° (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 607), 40°(?) (Reich, Chang, Helv. 3, 240; vgl. D., H., D.). Kp₃₁: 165—167° (D., H., D.). Wird am Licht tiefer gelb (D., H., D.). Liefert mit Brom in Chloroform 2-Nitro-1-[α.β.β-tribrom-āthyl]-benzol (R., Ch.). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 7n-Kalilauge in Alkohol bei 14° und 17°: D., H., D.
- b) Ölige Form. Gelbes Öl von angenehmem Geruch (DANN, HOWARD, DAVIES, Soc. 1928, 607). Kp₂₁: unterhalb ca. 165°; erstarrt nicht bei 0° (D., H., D.). Geht bei Belichtung

von Lösungen in die krystallisierte Form über (D., H., D.). Liefert mit Brom in Chloroform 2-Nitro-1-[α,β,β -tribrom-äthyl]-benzol (R., CH.).

- 3-Nitro-1-[β -brom-vinyl]-benzol, β -Brom-3-nitro-styrol $C_8H_6O_2NBr=O_2N\cdot C_6H_6\cdot CH$: CH Br.
- a) Krystallisierte Form (E I 231). B. Entsteht neben dem öligen Isomeren beim Erhitzen von α.β.Dibrom-3-nitro-hydrozimtsäure mit 30%iger Natriumacetat-Lösung; man trennt die beiden Formen durch Destillation im Vakuum (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 697). Riecht angenehm. F: 77°. Kp₁₈: 150°. Wird am Licht tiefer gelb. Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 7n-Kalilauge in Alkohol bei 14—24°: D., H., D.
- b) Olige Form (E I 231). B. s. o. Geht am Sonnen- oder ultravioletten Licht nur in geringem Umfang in das krystallisierte Isomere über (DANN, HOWARD, DAVIES, Soc. 1928, 607).
- 4-Nitro-1-[β-brom-vinyl]-benzol, β-Brom-4-nitro-styrol $C_8H_6O_2NBr = O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH:CHBr$. Existiert in einer höherschmelzenden und einer niedrigerschmelzenden Form. B. Die beiden Formen entstehen nebeneinander beim Erwärmen von $\alpha.\beta$ -Dibrom-β-4-nitro-hydrozimtsäure mit 30% iger wäßriger Natriumacetat-Lösung (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 607); die Angaben von Reich, Chang (Helv. 3, 239), wonach man beim Erwärmen von $\alpha.\beta$ -Dibrom-4-nitro-hydrozimtsäure mit wäßr. Natriumacetat-Lösung oder wäßr. Soda-lösung die höherschmelzende, mit Natriumacetat in absol. Alkohol die niedrigerschmelzende Form erhält, konnten Dann, Howard, Davies nur bezüglich der Bildung der niedrigerschmelzenden Form bestätigen.
- a) Höherschmelzende Form. Gelbliche Nadeln von angenehmem Geruch (aus Alkohol oder Petroläther). F: 160° (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 607,) 123° (Reich, Chang, Helv. 3, 239). Unverändert sublimierbar im Kathodenvakuum (D., H., D.). Wird am Licht tiefer gelb (D., H., D.). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff 4-Nitro-1-[α,β,β-tribrom-āthyl]-benzol (R., Ch.). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 7n-Kalilauge in Alkohol bei 14—41,3°: D., H., D.
- b) Nicdrigerschmelzende Form. Gelbe Prismen von angenehmem Geruch (aus Petroläther), gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 49° (Dann, Howard, Davies, Soc. 1928, 608), 45—46° (Reich, Chang, Helv. 3, 239). Kp₁₁: 168—170° (D., H., D.). Geht in Benzollösung im Sonnenlicht in Quarz- oder Glasgefäßen teilweise in die höherschmelzende Form über. Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff 4-Nitro-1-[α.β.β-tribrom-äthyl]-benzol (R., Ch.). Geschwindigkeit der Hydrolyse mit 7n-Kalilauge in Alkohol bei 39,3—41,3°: D., H., D.
- [β -Brom- β -nitro-vinyl]-benzol, β -Brom- β -nitro-styrol $C_8H_6O_2NBr=C_6H_5\cdot CH: CBr-NO_2$ (H 480). Lagert p-Toluidin an unter Bildung von 2-Brom-2-nitro-1-p-toluidino-1-phenyl-äthan; addiert analog Phenylhydrazin (Worrall, Am.Soc. 43, 920). Die Additionsprodukte mit Anilin, seinen Derivaten und Phenylhydrazin-Derivaten zersetzen sich meist sehon bei der Bildung in Bromnitromethan und Schiffsche Basen, die je nach den Bedingungen miteinander weiterreagieren (W.).
- 2-Nitro-1-[β -nitro-vinyl]-benzol, 2. β -Dinitro-styrol $C_8H_4O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$: CH·NO₂ (H 480). B. Zur Bildung aus β -Nitro-styrol nach Priebs (A. 225 [1884], 350) vgl. Baker, Wilson, Soc. 1927, 845. Durch Behandeln von 2-Nitro-zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) oder durch aufeinanderfolgende Nitrierung von Zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,48—1,5) und mit Salpetersäure (D: 1,52) (van der Lee, R. 45, 689, 690). F: 105° bis 106° (v. d. L.). Leicht löslich in Benzol und Alkohol (v. d. L.). Liefert bei der Reduktion mit Eisenpulver und Eisessig, mit Zinkstaub und wäßr. Essigsäure oder mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Ather geringe Mengen Indol (Nentzescu, B. 58, 1063; v. d. L., R. 44, 1090). Bei der Einw. von Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung entsteht Indigo (N.).
- 3-Nitro-1-[β -nitro-vinyl]-benzol, 3. β -Dinitro-styrol $C_8H_4O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$: CH NO, (H 480). B. In sehr geringer Menge neben anderen Produkten durch Eintragen von β -Nitro-styrol in Salpetersäure (D: 1,49) bei —15° (Baker, Wilson, Soc. 1927, 845). Aus 3-Nitro-benzaldehyd und Nitromethan in alkoh. Kalilauge unterhalb 5° (De, J. indian chem. Soc. 5, 31; C. 1928 I, 2393). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 3-Nitro-benzyliden-aceton, Bis-[3-nitro-benzyliden]-aceton (van der Lee, R. 47, 924, 925) oder 3-Nitro-zimtsäure (v. d. L., R. 45, 689). Krystalle (aus Benzol). F: 126—126,5° (v. d. L., R. 45, 689), 123—124° (De).
- 4-Nitro-1-[β -nitro-vinyl]-benzol, 4. β -Dinitro-styrol $C_8H_4O_4N_8=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:$ $CH:NO_8$ (H 480; E I 231). Zur Bildung aus β -Nitro-styrol nach Priebs (A. 225 [1884], 350) vgl. Baker, Wilson, Soc. 1927, 845. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 4-Nitro-benzylidenaceton oder Bis-[4-nitro-benzyliden]-aceton bei $\hat{0}^0$ (van der Lee, R. 47, 923, 924). Zur Bildung aus 4-Nitro-zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) vgl. v. d. L., R. 45, 690. Darstellung durch aufeinanderfolgende Nitrierung von Zimtsäure mit Salpeter-

säure (D: 1,48—1,5) und mit Salpetersäure (D: 1,52); v. d. L., R. 45, 690. — Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 201—203° (Zers.). Schwer löslich in Benzol und Alkohol (v. d. L., R. 45, 690).

[α.β-Dinitro-vinyl]-benzol, α.β-Dinitro-α-phenyl-äthylen, α.β-Dinitro-styrol $C_8H_6O_4N_2=C_8H_5\cdot C(NO_3):CH\cdot NO_2$. B. Beim Einleiten von Stickstoffdioxyd in eine Lösung von Phenylacetylen in Ather + Petroläther unter Kühlung (Wieland, Blümich, A. 424, 103). — Goldgelbe Nadeln (aus Ather + Petroläther). F: 81°; beginnt gegen 100°, sich zu zersetzen. Ziemlich leicht löslich in Petroläther, sehr leicht in den meisten übrigen Lösungsmitteln. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kälilauge Benzonitril und andere Produkte. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe und wird durch Wasser aus dieser Lösung unverändert gefällt.

4-Chlor-2-nitro-1-[β-nitro-vinyl]-benzol, 4-Chlor-2-β-dinitro-styrol $C_8H_5O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-benzaldehyd und Nitromethan bei Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge in Alkohol (VAN DER LEE, R. 45, 692). Beim Behandeln von 4-Chlor-2-nitro-zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) (v. d. L.). — Hellgelbe Krystalle. F: 98—99°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser.

4-Chlor-3-nitro-1-[β -nitro-vinyl]-benzol, 4-Chlor-3. β -dinitro-styrol $C_8H_5O_4N_2Cl$, Formel I. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-benzaldehyd und Nitromethan in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge in Alkohol (van der Lee, R. 45, 693). Beim Behandeln von 4-Chlor3-nitro-zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) (v. d. L., R. 45, 692). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150—151° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Petroläther und Wasser.

4-Brom-2-nitro-1- $[\beta$ -nitro-vinyl]-benzol, 4-Brom-2- β -dinitro-styrol $C_8H_5O_4N_2Br$, Formel II. B. Beim Behandeln von 4-Brom-2-nitro-zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) (VAN DER LEE, R. 45, 692). — Krystalle (aus Alkohol). F: 114—116,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser.

4-Brom-3-nitro-1- $[\beta$ -nitro-vinyl]-benzol, 4-Brom-3. β -dinitro-styrol $C_8H_5O_4N_2Br$, Formel III. B. Beim Behandeln von 4-Brom-3-nitro-zimtsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) (VAN DER LEE, R. 45, 693). — Krystalle (aus Alkohol). F: 147—149°. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Aceton und heißem Alkohol. — Gibt mit alkal. Permanganat-Lösung 4-Brom-3-nitro-benzoesäure.

3.4.5-Tribrom-2-nitro-1- $[\beta$ -nitro-vinyl]-benzol, 3.4.5-Tribrom-2. β -dinitro-styrol $C_8H_3O_4N_2Br_3$, Formel IV. B. Aus 3.4.5-Tribrom-zimtsäure oder 3.4.5-Tribrom-2-nitro-zimtsäure durch Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,52) erst bei 0°, dann in der Wärme (VAN DE BUNT, R. 48, 126). — Krystalle (aus Aceton). 'F: 228—230°. Leicht löslich in Aceton, schwerer in Benzol, Chloroform und Alkohol, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. — Bei der Reduktion mit Eisenpulver in Alkohol + Eisessig entstehen geringe Mengen einer halogenhaltigen Substanz.

2. Kohlenwasserstoffe C_9H_{10} .

1. Propenylbenzol. 1-Phenyl-propen-(1). α-Methyl-β-phenyl-āthylen, β-Methyl-styrol C₀H₁₀ = C₄H₅·CH:CH·CH₃ (H 481; E I 231). B. Entsteht als Hauptprodukt beim Kochen von [α·Brom-propyl]-benzol mit Natriumsulfit-Lösung (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1165). Beim Leiten von Allylbenzol über Infusorienerde bei 500° (Ramart, Amagat, C.r. 188, 638). Als Nebenprodukt beim Kochen von 1-Brom-2-phenyl-propen-(1) mit Magnesiumspänen in Äther (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557). Aus Äthylphenylcarbinol beim Erwärmen mit Äthylmagnesiumbromid oder -jodid in Benzol (Meisenheimer, A. 442, 199). Als Hauptprodukt beim Leiten von Äthylphenylcarbinol und β-Phenyl-propylalkohol bei 300—400° (Ra., Am., A. ch. [10] 8, 302, 303) und von γ-Phenyl-propylalkohol bei 400—500° über Infusorienerde (Ra., Am., C. r. 188, 639). Neben überwiegenden Mengen Allylbenzol beim Behandeln von γ-Phenyl-propylalkohol mit Thionylchlorid (Ra., Am., C. r. 188, 638). Aus Butyl-cinnamyl-āther bei der Einw. von Natrium in Alkohol in der Wärme (Bert, Anglade, C. r. 189, 645). Bei der Einw. von Sodalösung auf β-Brom-α-methyl-hydrozimtsäure (Simonsen, Soc. 117, 569). Durch Zersetzung von 4-Propenyl-phenylmagnesium-bromid mit Wasser (Quelet, C. r. 186, 766; Bl. [4] 45, 256).

Darstellung durch Erhitzen von Athylphenylearbinol mit Acetanhydrid in Gegenwart von

Phosphoroxychlorid: Späth, Koller, B. 58, 1269.

Kp₇₆₀: 175° (Böeseken, Blumberger, R. 44, 94). D': 0,918; n'₀: 1,558 (Quelet, Bl. [4] 45, 256). Ultraviolett-Absorptionsspektrun: Ramart, Amagat, C. r. 188, 639. Depolarisationsgrad des Streulichts in flüssigem Propenylbenzol bei 18°: Lautsch, Ph. Ch. [B] 1. 18. — Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—30°: Bö., Bl., R. 44, 93. Geschwindigkeit der Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 247. Liefert bei Behandlung mit Brontrinitromethan in Methanol [β-Brom-α-methoxy-propyl]-benzol, in Alkohol den entsprechenden Athyläther (Schmidt, Bartholomé, Lübke, B. 55, 2101), in Ameisensäure das entsprechende Formiat (Schm., Schumacher, Asmus, B. 56, 1241). Bei längerem Aufbewahren init Azodicarbonsäure-dimethylester wird 2.6-Bis-[α.β-dicarbomethoxy-hydrazino]β-inethyl-styrol(?) gebildet (Diels, Alder, A. 450, 240, 249). Beim Behandeln mit α-Phenyl-isopropyl-kalium in Äther und Einleiten von Kohlendioxyd in die erhaltene braunrote Lösung entsteht β.γ-Dimethyl-α.γ-diphenyl-n-valeriansäure (Ziegler, Mitarb., A. 473, 23).

[α -Chlor-propenyl]-benzol, 1-Chlor-1-phenyl-propen-(1), α -Chlor- β -methyl-styrol C_0H_0 Cl = C_0H_0 ·CCl:CH·CH $_3$ (E 1 232). Liefert mit Natriumamid in Toluol bei 110° Spuren von 3-Phenyl-propin-(1) neben anderen Produkten (Bourguel, A.~ch. [10] 3, 351).

[γ - γ -Dichlor-propenyl]-benzol, 3.3-Dichlor-1-phenyl-propen-(1), Cinnamylidenchlorid, Cinnamalchlorid $C_9H_8Cl_2=C_6H_5$ -CH:CH·CHCl₂ (H 482; E I 231). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in Alkohol geringe Mengen 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 108).

[α -Brom-propenyl]-benzol, 1-Brom-1-phenyl-propen-(1), α -Brom- β -methyl-styrol $C_0H_0Br=C_0H_3\cdot CBr:CH\cdot CH_3$ (vgl. H 482). B. Bei der Behandlung von $\alpha.\beta\cdot Dibrom-\beta$ -phenyl-isobuttersäure mit Sodalösung (Wohl, Jaschinowski, B. 54, 481). — Gelb. Riecht angenehm. — Wird durch siedende alkoholische Kalilauge in Methyl-phenyl-acetylen übergeführt.

[γ-Brom-propenyl]-benzol, 3-Brom-1-phenyl-propen-(1), Cinnamylbromid $C_9H_9Br=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH_2Br$ (H 483; E I 232). Die von Klages, Klenk (B. 39 [1906], 2555) als [α-Brom-allyl]-benzol $C_6H_5\cdot CHBr\cdot CH:CH_2$ (H 5, 484) beschriebene Verbindung wurde als Cinnamylbromid erkannt (Claisen, J. pr. [2] 105, 72; B. 58, 279 Anm. 15). — B. Aus α-Phenyl-allylalkohol beim Behandeln mit Bromwasserstoff in Eisessig in der Kälte oder mit Phosphortribromid in siedendem Benzol (Moureu, Gallagher, Bl. [4] 29, 1010) oder auch in Gegenwart von Pyridin (Bouis, A. ch. [10] 9, 446). — Darst. Man turbiniert Zimtalkohol mit der dreifachen Menge 48% iger Bromwasserstoffsäure (Claisen, Tietze, B. 58, 279). — F: 28,2° (C., T.), 29° (B.), 29—30° (M., G.). E: 28,1° (C., T.). Kp₁₄: 127—128° (B.); Kp₁₅: 130—131° (C., T.); Kp₁₇: 132° (M., G.). D³0: 1,3428; n³5: 1,6157 (B.).— Unbeständig,

auch im Vakuum über Schwefelsäure (M., G.; C., T.). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in saurer Lösung oder in Aceton Benzoesäure (M., G., Bl. [4] 29, 1013). Bei der Ozonspaltung werden Benzaldehyd und Bromacetaldehyd erhalten (Burton, Ingold, Soc. 1928, 915). Liefert mit Natriumamid in Toluol bei 110° Spuren von 3-Phenyl-propin-(1) neben anderen Produkten (Bourguel, A.ch. [10] 3, 351). Durch Umsetzen mit Magnesium in Äther und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zimtaldehyd entstehen geringe Mengen Terphenyl (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 108). Gibt bei der Einw. von Phenol in Natriumalkylat-Lösung oder bei Gegenwart von Kaliumcarbonat in Aceton Phenyleinnamyläther; reagiert analog mit p-Kresol; beim Kochen mit Natriumphenolat in Benzol entsteht 2-Cinnamylphenol (Claisen, Tietze, B. 58, 279; C., A. 442, 233, 234).

- 4-Chlor-1-[γ -brom-propenyl]-benzol, 4-Chlor-cinnamylbromid $C_9H_8ClBr = C_6H_4Cl\cdot CH\cdot CH_2Br$. B. Aus 4-Chlor-zimtalkohol oder α -[4-Chlor-phenyl]-allylalkohol und einer kalten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (Burron, Soc. 1928, 1656). Tafeln (aus Eisessig). F: 62—63°. Wird durch Ozon in Chloroform-Lösung in 4-Chlor-benzoesäure und Bromacetaldehyd gespalten.
- 2.4-Dinitro-1-[β -chlor-propenyl]-benzol, 2-Chlor-1-[2.4-dinitro-phenyl]-propen-(1), β -Chlor-2.4-dinitro- β -methyl-styrol $C_0H_2O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Methyl-[2.4-dinitro-benzyl]-keton mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (Neber, Hartung, Ruopp, B. 58, 1245). Nadeln (aus Alkohol). F: 85—96°.
- 2. Allylbenzol, 3-Phenyl-propen-(1), Benzyläthylen C₈H₁₀ = C₆H₅·CH₂·CH: CH₂ (H 484; E I 233). B. Durch Behandlung von [γ-Brom-allyl]-benzol mit Magnesium in Äther, neben anderen Produkten (Porcher, Bl. [4] 31, 339). Aus Allylalkohol und Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 20—25°, neben anderen Produkten (Huston, Sager, Am. Soc. 48, 1957). Neben geringen Mengen Propenylbenzol beim Behandeln von γ-Phenyl-propylalkohol mit Thionylchlorid (Ramart-Lucas, Amagat, C. r. 188, 638). In geringer Menge bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Benzoesäureallylester (Gilman, Robinson, Bl. [4] 45, 640). Durch Zersetzung von 4 · Allyl-phenylmagnesiumbromid mit Wasser (Quelet, Bl. [4] 45, 263). Flüssigkeit von starkem Geruch. Kp₇₆₀: 156° (Böesken, Blumberger, R. 44, 91); Kp: 155—156° (Böes, Elsen, B. 48, 367); Kp₇₃₀: ca. 154° (Qu.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum: R.-L., A. Liefert beim Leiten über Infusorienerde bei 500° Propenylbenzol (R.-L., A.). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—30°: Böe., Bl., R. 44, 92. Geschwindigkeit der Einw. von Jod in Chloroform bei 16°: Böe., Bl., R. 44, 97. Liefert bei längerem Kochen mit Bromtrinitromethan in Methanol [γ-Brom-β-methoxy-propyl]-benzol; reagiert analog in alkoh. Lösung (Schmidt, Bartholomé, B. 57, 2039). Gibt mit Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid wahrscheinlich 1.2-Diphenyl-propan (Huston, Saer, Am. Soc. 48, 1956). Wird bei längerer Einw. von Peressigsäure hauptsächlich in Benzyläthylenglykol-diacetat übergeführt (Böeseken, Elsen, Elsen, R. 48, 367).

[α -Chlor-allyl]-benzol, 3-Chlor-3-phenyl-propen-(1) $C_9H_9Cl=C_6H_5\cdot CHCl\cdot CH: CH_2$ (H 484). Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung von Klages, Klenk (B. 39 [1906], 3554) wurde von Meisenheimer, Schmidt (A. 475, 178) als Cinnamylchlorid (S. 372) orkennet.

- [γ -Chlor-allyl]-benzol, 1-Chlor-3-phenyl-propen-(1) $C_0H_0Cl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CHCl$. A. Aus 1.3-Dichlor-propen und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Toluol (Bert, C. r. 180, 1504; Bl. [4] 37, 879) oder in Äther (v. Braun, Kühn, B. 58, 2171). Flüssigkeit von durchdringendem benzolartigem Geruch. Kp: 212—214° (korr.); Kp₁₈: 97° (Bert, Bl. [4] 37, 880). Addiert 2 Atome Brom (Bert, C. r. 180, 1504). Gibt beim Erhitzen mit absolut-alkoholischer Kalilauge auf 130—135° [γ -Athoxyallyl]-benzol (Bert, C. r. 180, 1505; Bl. [4] 37, 881). Beim Zufügen von [γ -Chlor-allyl]-benzol zu einer Suspension von Natriumamid in hochsiedendem Petroleum bei 105—110° und folgenden Ansäuern bildet sich 3-Phenyl-propin-(1) (Bert, Dorier, Bl. [4] 39, 1611; BOURGUEL, Bl. [4] 41, 193).
- 4-Brom-1-allyl-benzol $C_0H_0Br = C_0H_4Br \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Aus 4-Brom-phenyl-magnesiumbromid und Allylbromid in Ather; Reinigung über das Dibromid (QUELET, C. r. 182, 1283; Bl. [4] 45, 76, 78). Riecht angenehm anisartig. $Kp_{12}: 96^{\circ}$; $Kp_{15}: 99^{\circ}$; $Kp_{750}: 222-223^{\circ}$. $D_{1}^{45}: 1,324$. $n_{1}^{45}: 1,559$. Lagert sich beim Erhitzen mit isoamylalkoholischer (weniger gut mit alkoholischer) Kalilauge in 4-Brom-1-propenyl-benzol um (Qu., C. r. 182, 1284; Bl. [4] 45, 80). Gibt bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform α -[4-Brombenzyl]-āthylenoxyd (Qu., Bl. [4] 45, 80). Durch Umsetzen mit Magnesium in Ather und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser entstehen Allylbenzol und andere Produkte (Qu., Bl. [4] 45, 263).

[α -Brom-allyl]-benzol, 3-Brom-3-phenyl-propen-(1) $C_9H_9Br=C_6H_5$ ·CHBr·CH: CH₂ (H 484). Die unter dieser Fermel beschriebene Verbindung von Klages, Klenk (B. 39 [1906], 2555) wurde von Claisen (J. pr. [2] 105, 72; B. 58, 279 Anm. 15) als Cinnamylbromid (S. 372) erkannt.

[β -Brom-allyl]-benzol, 2-Brom-3-phenyl-propen-(1), α -Brom- α -benzyl-äthylen C_0H_0 Br = C_0H_0 : CH_2

[γ-Brom-allyl]-benzol, 1-Brom-3-phenyl-propen-(1), β-Brom-α-benzyl-äthylen $C_0H_0B_\Gamma=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH:CHB_\Gamma$. B. Bei der Einw. von 1.3-Dibrom-propen-(1) auf Phenylmagnesiumbromid in Äther (v. Braun, Kühn, B. 58, 2171; Kirrmann, C. r. 182, 1630; Bl. [4] 41, 319, 321). Aus [β.γ-Dibrom-allyl]-benzol beim Behandeln mit 20%iger alkohischer Kalilauge, neben anderen Produkten (Porcher, Bl. [4] 31, 339). — Kp: 217—221° (P.); $Kp_{13}:106^{\circ}$ (v. B., Kü.); $Kp_{12}:106$ —108° (Ki.). D°: 1,351 (P.); D'' : 1,3418 (Ki.). $n_{\rm D}^{\rm sc}$: 1,5629 (Ki.). — Beim Umsetzen mit Magnesium in Äther und Sättigen der Lösung mit Kohlendioxyd entstehen Allylbenzol, 3-Phenyl-propin-(1) und γ-Phenyl-crotonsäure (P.).

4-Brom-1-[γ -chlor-allyl]-benzol, 1-Chlor-3-[4-brom-phenyl]-propen-(1) $C_9H_9ClBr=C_9H_4Br\cdot CH_2\cdot CH:CHCl.$ B. Aus 1.3-Dichlor-propen und [4-Brom-phenyl]-magnesiumbromid in Ather (Bert, C. r. 180, 1506). — Kp_{14} : 140°. $D_4^{10.5}$: 1,433. $n_5^{10.5}$: 1,580. — Addiert 2 Atome Brom.

[β . γ -Dibrom- γ -jod-allyl]-benzol, 1.2-Dibrom-1-jod-3-phenyl-propen-(1), $\alpha.\beta$ -Dibrom- β -jod- α -benzyl-äthylen $C_0H_7Br_2I=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CBr: CBrI. B. Aus 1-Jod-3-phenyl-propin-(1) durch Einw. von Brom in Chloroform (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 25). — Kp₃: 150—160° (unter geringer Zersetzung).$

[β, γ, γ -Trijod-allyl]-benzol, 1.1.2-Trijod-3-phenyl-propen-(1), $\alpha.\beta.\beta$ -Trijod- α -benzyl-äthylen $C_0H_7I_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CI\cdot CI_2$. B. Durch Einw. von überschüssigem Jod auf die Kupferverbindung des 3-Phenyl-propins-(1) (Lespieau, Garreau, C. τ . 171, 113: L., Bl. [4] 29, 533). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84—85°. — Färbt sich am Licht rot.

3. Isopropenylbenzol, 2-Phenyl-propen, α-Methyl-α-phenyl-āthylen, α-Methyl-styrol C₉H₁₀ = C₆H₅·C(CH₃):CH₂ (H 484; E I 233). B. In geringer Menge beini Kochen von 1-Broni-2-phenyl-propen-(1) mit Magnesiumspänen in Äther (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557). In geringer Menge bei der Behandlung von Dimethylphenylcarbinol mit trocknem Sauerstoff bei 102—104° (Stephens, Am. Soc. 50, 190) und bei der Destillation von β-Phenyl-propylalkohol bei 300—400° in Gegenwart von Infusorienerde (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 303). Beim Kochen von β-Methyl-zimtsäure für sich oder mit 50% iger Schwefelsäure (Johnson, Kon, Soc. 1926, 2753). Bei der Destillation von Trimethyl-[β-phenyl-propyl]-ammoniumhydroxyd (E I 12, 497) (v. Braun, Heider, Neumann, B. 49 [1916], 2619). — Darstellung durch Erhitzen von Dimethylphenylcarbinol mit Essigsäureanhydrid oder entwässerter Oxalsäure: Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 549; Danilow, Venus-Danilowa, B. 60, 1059; Ж. 59, 199; Staudinoer, Breusch, B. 62, 449. — Kp₇₅₂: 163—164° (v. B., H., N.). Kp₁₈: 60.5—61,5°; Kp₁₃: 56° (D., V.-D.). An 2 Präparaten wurde gefunden D₀°: 0,9272; D₂°: 0,9142 und D₀°: 0,9273; D₂°: 0,9154 (D., V.-D.).

α-Methyl-styrol polymerisiert sich weder bei langem Aufbewahren noch beim Belichten: beim Erhitzen wie bei der Einw. von Katalysatoren tritt die Polymerisation bedeutend schwerer ein als bei Styrol (Staudinger, Breusch, B. 62, 443, 455). Ein flüssiges Dimeres C₁₈H₂₀ (St., Br.), das als 4-Methyl-2.4-diphenyl-penten-(2) (S. 563) aufzufassen ist (Bergmann, Taubadel., Weiss, B. 64 [1931], 1493), bildet sich als Hauptprodukt bei der Polymerisation durch Erhitzen auf 250° in Stickstoff-Atmosphäre, durch Behandeln mit Bortrichlorid und Titan(IV)-chlorid (St., Br.) sowie mit Florida-Bleicherde (St., Br.; vgl. Lebedew, Filomenko, B. 58, 167; Ж. 57, 133). Bei der Einw. von Zinn(IV)-chlorid ohne Lösungsmittel entsteht unter heftiger Reaktion eine Reihe von gesättigten Polymeren; von ihnen wurde in überwiegender Menge ein festes Dimeres isoliert (St., Br.), das als 1.1.3-Trimethyl-3-phenyl-hydrinden (S. 565) zu formulieren ist (B., T., W., B. 64, 1495; vgl. Welsh, Drake, Am. Soc. 60 [1938], 61), ferner das Trimere bis Oktamere (S. 375) (St., Br.). Behandlung mit Zinn(IV)-chlorid in Lösungsmitteln wie Benzol ergibt im wesentlichen nur das feste Dimere (St., Br.). Verhalten bei monatelanger Beetrahlung mit ultraviolettem Lieht in einer Stickstoffatmosphäre: Staudinger, Breusch, B. 62, 455.

Oxydation mit Chromsäure in wäßr. Lösung in Gegenwart von KHSO₄ ergibt Ameisensäure und Acetophenon (Danilow, Venus-Danilowa, B. 60, 1059; \Re . 59, 199). Liefert bei 0° mit überschüssiger Benzopersäure in Chloroform α -Methyl- α -phenyl-äthylenoxyd, bei ungenügender Kühlung oder in Gegenwart von Säuren entstehen außerdem Methyl-phenylacetaldehyd und 2.5-Dimethyl-2.5-diphenyl-1.4-dioxan (D., V.-D.). Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol bei 15° und im Gemisch mit Methylheptenon bei 13°: Lebedew, Kobljanski, Jakubtschik, Soc. 127, 423, 432; \Re . 56, 265. Liefert bei 12-stdg. Einw. von Azodicarbonsäure-dimethylester in Äther unter Kühlung 2-[α . β -Dicarbomethoxy-hydrazino]- α -methyl-styrol (Diels, Alder, A. 450, 249). Beim Behandeln mit α -Phenyl-isopropyl-kalium in Äther und Einleiten von Kohlendioxyd in die rotbraune Lösung entsteht α . γ -Dimethyl- α . γ -diphenyl-n-valeriansäure (Ziegler, Mitarb., 4 478, 23)

Polymerisationsprodukte des α-Methyl-styrols. — Flüssiges dimeres α-Methyl-styrols. 4-Methyl-2.4-diphenyl-penten-(2), S. 563; festes dimeres α-Methyl-styrol s. 1.1.3-Trimethyl-3-phenyl-hydrinden, S. 565. — Die nachstehend aufgeführten, gegen Brom gesättigten Verbindungen entstehen sämtlich neben 1.1.3-Trimethyl-3-phenyl-hydrinden bei der Einw. von Zinn(IV)-chlorid auf α-Methyl-styrol in Benzol (Staudinger, Breusch, B. 62, 453, 454). Die Einheitlichkeit ist fraglieh. Die Molekulargewichte sind in Benzol und Campher kryoskopisch bestimmt. Viscosität von Lösungen in Benzol: St., B.

Trimeres α -Methyl-styrol $C_{97}H_{30}$. Ist bei Zimmertemperatur ein zähflüssiges Öl. Verflüssigt sich bei -3° bis $+9^\circ$ (STAUDINGER, BREUSCH, B. 62, 453). Kp_{0,1}: 172—178°. D²⁰: 1,0455. n⁶⁰: 1,5843. 1 g löst sich bei 20° in 21,7 cm³ Methanol.

Tetrameres α-Methyl-styrol C₃₈H₄₀. Stäbchenförmige Krystalle, die bei 127—129° schmelzen, oder amorphe Flocken, die sich bei 38—48° verflüssigen (STAUDINGER, BREUSCH, B. 62, 453). Die Krystalle gehen beim Aufbewahren langsam, schneller beim Erwärmen auf 100° in den amorphen Zustand über. Kp_{0,1}: 208—212°. D²⁰ (amorph): 1,0594, (krystallisiert): 1,1452. n²⁰: 1,5934. 1 g löst sich bei 20° in 74,8 cm² Methanol.

Pentameres α-Methyl-styrol C₄₅H₅₀. Amorphe Flocken. Verflüssigt sich bei 60—68° (STAUDINGER, Breusch, B. 62, 453). Kp_{0,1}: 240—244° (geringe Zersetzung). D²⁰: 1,0624. 1 g löst sich bei 20° in 203 g Methanol; in siedendem Methanol ist die Löslichkeit ca. 50 mal so groß. Brechungsindex einer 50% igen Lösung in Benzol: St., B.

Hexameres α-Methyl-styrol C₅₄H₈₀. Amorphes Pulver. Verflüssigt sich bei 98° bis 108° (Staudinger, Breusch, B. 62, 454). — Kp_{0,1}: 275—285° (unter teilweiser Zersetzung). D²⁰: 1,0657. 1 g löst sich bei 20° in 625 g Methanol; in heißem Methanol ist die Löslichkeit wesentlich größer. Brechungsindex einer 50% igen Lösung in Benzol: St., B.

Heptameres α-Methyl-styrol $C_{63}H_{70}$. Amorphes Pulver. Erweicht bei 125—133° (STAUDINGER, BREUSCH, B. 62, 454). $Kp_{0,1}$: 312—316° (unter teilweiser Zersetzung). D²⁰: 1,0671. 1 g löst sich bei 20° in 2400 cm³ Methanol. Brechungsindex einer 50% igen Lösung in Benzol: St., B.

Oktameres α -Methyl-styrol $C_{72}H_{80}$. Amorphes Pulver. Erweicht bei 165—1720 (STAUDINGER, BREUSCH, B. 62, 454). $Kp_{0,1}$: 345—3600 (unter starker Zersetung). D^{30} : 1,0684. 1 g löst sich bei 200 in 25000 cm³ Methanol. Brechungsindex einer 20% igen Lösung in Benzol: St., B.

4-Brom-1-isopropenyl-benzol, 4-Brom-α-methyl-styrol $C_6H_9Br=C_6H_4Br\cdot C(CH_3)$: CH₂. B. Durch Umsetzung von 4-Brom-phenylmagnesiumbromid mit Aceton und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit geschmolzenem Natriumdisulfat auf 150° (ZIEGLER, TIEMANN, B. 55, 3415). — Riecht angenehm. Erstarrt bei 11°. Kp: 228°; Kp₁₁: 110°. $D_1^{u_1}$: 1,3592. $n_1^{u_2}$: 1,5772; $n_2^{u_3}$: 1,5835; $n_3^{u_3}$: 1,6050; $n_7^{v_3}$: 1,6209.

[β-Brom-α-methyl-vinyl]-benzol, 1-Brom-2-phenyl-propen-(1), β-Brom-α-methyl-α-phenyl-äthylen $C_9H_9Br = C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CHBr$ (H 485). Bei der Einw. von Magnesium in Äther und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser entsteht außer den H 485 genannten Reaktionsprodukten noch 2.5-Diphenyl-hexadien-(2.4) (H 5, 682) (Tiffeneau, C. r. 135, 1348; A. ch. [8] 10, 171; vgl. a. Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557).

4. 1-Methyl-2-vinyl-benzol, 2-Vinyl-toluol, o-Tolyläthylen, CH₃
2-Methyl-styrol C₂H₁₀, s. nebenstehende Formel (E I 233). B. Beim Durchleiten von 1-Methyl-2-āthyl-benzol durch ein auf 580—620° erhitztes Rohr im Kohlendioxyd-Strom (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; C. 1929 II, 488; Frdl. 16, 329). Bei der Destillation von Methyl-0-tolyl-carbinol über Kaliumpyrosulfat (Eisenlohe, Schulz, B. 57, 1816). Bei der Destillation von Trimethyl-[α-0-tolyl-āthyl]-ammoniumjodid mit Kalilauge (v. Braun, Weissbach, B. 62, 2422). — Kp: 170° bis 174° (El., Sch.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (El., Sch.). — Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidem Palladium in Wasser 1-Methyl-2-āthyl-benzol (El., Sch.).

376

- 5. 1-Methyl-3-vinyl-benzol, 3-Vinyl-toluol, m-Tolyläthylen, 3-Methyl-styrol C₉H₁₀, s. nebenstehende Formcl (H 485). B. Bei der Destillation von Trimethyl-[β-m-tolyl-āthyl]-ammoniumhydroxyd im Vakuum (v. Braun, Karpf, Garn, B. 53, 107; Titley, Soc. 1926, 509, 512) sowie beim Erhitzen von Trimethyl-[β-m-tolyl-āthyl]-ammoniumjodid mit methylalkoholischer Kalilauge (T., Soc. 1926, 517). Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. Kp_{1a}: 61—62° (T.), 62—63° (v. B., K., G.). D!*: 0,900; n!*: 1,5403 (v. B., K., G.). Geht unter Luft- und Lichtausschluß in ein durchsichtiges, sehr hartes, in allen Lösungsmitteln unlösliches Glas über (v. B., K., G., B. 53, 108). Die Oxydation mit überschüssigem Permanganat ergibt Isophthalsäure (v. B., K., G.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol 1-Methyl-3-äthyl-benzol (v. B., K., G., B. 53, 109; vgl. T., Soc. 1926, 512). Beim Behandeln mit Brom in Chloroform oder Schwefelkohlenstoff unter Kühlung entsteht 1-Methyl-3-[α.β-dibrom-āthyl]-benzol (v. B., K., G.; T.).
- 6. 1-Methyl-4-vinyl-benzol. 4-Vinyl-toluol. p-Tolyläthylen.
 4-Methyl-styrol C₉H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 485; E I 234). B. Beim Durchleiten von 1-Methyl-4-äthyl-benzol oder p-Cymol durch ein auf 640—650° erhitztes Rohr im Kohlendioxyd-Strom (Naugatuck Chemical Co., D.R. P. 476270; C. 1929 II, 488; Frdl. 16, 329). Bei der Destillation von Methyl-p-tolyl-carbinol über Kaliumpyrosulfat (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1817). Durch Erhitzen von β-p-Tolyl-āthylalkohol mit gepulvertem Kaliumhydroxyd (Sabetay, Bl. [4] 45, 72). Beim Kochen von β-p-Tolyl-āthylamin-hydrojodid bzw. von Trimethyl-[β-p-tolyl-āthyl]-ammonium-jodid mit methylalkoholischer Kalilauge (Titley, Soc. 1926, 513, 519). Kp: 172—175° (EI., Sch.), 170—173° (Sa.); Kp₁₂: 59—60° (TI.). Liefert beim Erhitzen mit Diphenylketen im Rohr auf 60° 1.1-Diphenyl-2-p-tolyl-cyclobutanon-(4) (Staudinger, Suter, B. 53, 1098; vgl. St., Rheiner, Helv. 7, 9).
- 4-[α -Chlor-vinyl]-toluol, α -Chlor- α -p-tolyl-äthylen $C_9H_9Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CCl : CH_2$ (H 485). B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf 4-Methyl-acetophenon (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 475). Liefert beim Kochen mit starker alkoholischer Kalilauge p-Tolylacetylen.
- **4-**[β . β -Dichlor-vinyl]-toluol, β . β -Dichlor- α -p-tolyl-äthylen $C_9H_8Cl_2 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH : CCl_2$ (H 486). Wird durch Permanganat in alkal. Lösung zu p-Toluylsäure oxydiert (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2181).
- 4-Trijodvinyl-toluol, p-Tolyl-trijodäthylen $C_9H_7I_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CI : CI_2$. B. Aus p-Tolyl-jodacetylen durch Kochen mit Jod in Äther (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 25). Krystalle. F: 70-71°.
- 7. Indan, Hydrinden C₀H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 486; E I 234). Für die hiervon abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. Zur Konstitution vgl. MILLS, NIXON, Soc. 1930, 2512; FIESER, LOTHROP, Am. Soc. 58 [1936], 2050; E. CLAR, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 52, 55. B. Entsteht bei der trocknen Destillation von Steinkohle und findet

Sich daher im Urteer (Kruber, B. 57, 1012; Weissgerber, Kr., Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2271). Zur Bildung beim Erhitzen von Inden vgl. Weissgerber, Seidler, B. 60, 2090. Aus Inden und Natriumammonium in flüssigem Ammoniak im Autoklaven, neben Indennatrium (Lebeau, Picon, C. r. 173, 85). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Inden unter 75 Atm. Wasserstoff-Anfangsdruck auf 440—465° in Gegenwart eines Gemisches aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd (Ipatjew, Orlow, B. 62, 596; K. 61, 1299). — Darstellung durch Hydrierung von Inden in Gegenwart von Nickel unter Druck bei erhöhter Temperatur: v. Braun, Kirschbaum, B. 55, 1681; Goth, B. 61, 1459; bei Gegenwart von kolloidalem Palladium unter gewöhnlichem Druck: Borsche, Pommer, B. 54, 102; in Gegenwart von Platinschwarz in Ather: Courtot, Dondelinger, C. r. 178, 495; A. ch. [10] 4, 290. — Kp: 176° (Bo., Po., B. 54, 102; v. Br., Ki.); Kp₁₀: 56—57° (C., D., A. ch. [10] 4, 291). D¹/₁: 0,9671; n¹/₁: 1,5405 (C., D., A. ch. [10] 4, 291); D¹⁰/₂: 0,9685; n₁₀: 1,5381 (Bo., Po., B. 54, 102). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Hydrinden: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 977; C. 1925 II, 890.

Hydrinden bleibt beim Leiten durch ein heißes Glas- oder Eisenrohr bis etwa 700° fast unverändert, oberhalb 700° zersetzt es sich unter Verkohlung (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1690). Bei Verwendung eines stark verzinnten Eisenrohres tritt jedoch bei etwa 650° Dehydrierung ein, wenn man vermeidet, daß der Zinnüberzug durch Abscheidung von Kohlenstoff unwirksam gemacht wird; es entsteht hauptsächlich Inden neben wenig Chrysen und harzigen Produkten (Kruber, B. 57, 1011). Die Oxydation mit Permanganat in alkal.

Lösung ergibt Phthalsaure (v. Br., B. 56, 2334). Beim Eintropfen von Brom in Hydrinden in Gegenwart von etwas rotem Phosphor bilden sich Inden und bromhaltige Produkte in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen (Borsche, Pommer, B. 54, 102). Ein Gemisch von 4- und 5-Nitro-hydrinden entsteht neben anderen Produkten beim Nitrieren von Hydrinden mit konz. Salpetersäure und konz, Schwefelsäure bei —10° (LINDNER, BRUHIN, B. 60, 435) sowie mit Salpetersäure (D: 1,52) und Acetanhydrid bei Gegenwart von Harnstoffnitrat bei —10° (Bo., Po., B. 54, 104). Liefert mit konz. Schwefelsäure bei 150° hauptsächlich Hydrinden-sulfonsäure-(5) (Bo., Po., B. 54, 105). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanbydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 2-[Hydrindoy]-(5)]benzoesäure (v. Braun, Kirschbaum, Schuhmann, B. 53, 1165). Die Einw. von Acetylchlorid in Gegenwart von Aluminiumcblorid in Schwefelkohlenstoff führt zu 5-Acetyl-hydrinden (v. Br., K., Sch., B. 53, 1163) und wenig 4-Acetyl-hydrinden (Borsche, Pommer, B. 54, 107); die Einw. von Benzoylchlorid unter denselben Bedingungen ergibt 5-Benzoyl-hydrinden und andere Produkte (Bo., Po., B. 54. 109). Beim Erwärmen mit Hydrinden-carbonsäure-(5)cblorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff entsteht Di-hydrindyl-(5)keton (Bo., John, B. 57, 660). Liefert in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid mit Oxalylcblorid Hydrinden-carbonsaure (5) und wenig Hydrinden-carbonsaure (4) (?) (v. Br., Ki., Sch., B. 53, 1159), mit Diathylmalonylcblorid 2.2-Diathyl-4.5 trimethylen-indandion-(1.3) (v. Br., K., Sch., B. 53, 1173). Einw. von Bromcyan in Gegenwart von Aluminium cblorid führt zu Hydrinden-carbonsaure-(5)-nitril (Bo., Po., B. 54, 106 Anm. 1).

- 1-Chlor-hydrinden, 1-Chlor-indan, Indenhydrochlorid C₉H₉Cl = C₆H₄ CHCl CH₂ (E I 234). Darst. Durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in gckühltes Inden (Courtot, Dondelinger, A.ch. [10] 4, 349; Pacaud, Allen, Org. Synth. 18 [1938], 47). Undeständig; zersetzt sich selbst in geschlossenen Gefäßen (C., D., A. ch. [10] 4, 351). Bei der Destillation hinterbleibt in geringer Menge flüssiges polymeres Inden (C., D., A. ch. [10] 4, 350). Bei der Einw. von Chromschwefelsäure bei 55—57° entsteht α-Hydrindon (Courtot, Krolikowski, C.r. 182, 322). Gibt mit flüssigem Ammoniak im geschlossenen Gefäß bei Zimmertemperatur 1-Amino-hydrinden neben Di-bydrindyl-(1)-amin, mit 22 %igem wäßrigem Ammoniak bei gewöbnlicher Temperatur wenig 1-Amino-hydrinden, viel Indanol-(1) und etwas Inden (C., D., C. r. 178, 493; A. ch. [10] 4, 234). Liefert bei der Kondensation mit Phenol oder mit Phenolaten in An- oder Abwesenbeit von Lösungsmitteln wie Benzol oder Äther bei Zimmertemperatur 1-[4-Oxy-pbenyl]-bydrinden sowie geringere Mengen 1-Phenoxy-hydrinden und eine bernsteingelbe glasige Masse, die unter 8 mm Druck bei 293° siedet; reagiert analog mit o- und m-Kresol (C., C. r. 187, 662). Einw. von Salicylsäuremethylester: C., C. r. 187, 663. Gibt mit wasserfreiem Methylamin im Robr bei gewöhnlicher Temperatur 1-Methylamino-hydrinden; reagiert analog mit anderen primären oder sekundären Aminen (C., D., C. r. 177, 537; 178, 494; A. ch. [10] 4, 246, 260).
- 1.2-Dichlor-hydrinden, Indendichlorid $C_0H_8Cl_2=C_6H_4$ CH2 CHCl. B. Beim Einleiten von 2 Atomen trocknem Chlor in eine kalte Lösung von Inden in Äther (Spilker, B. 26 [1893], 1541; vgl. Suter, Lutz, Am. Soc. 60 [1938], 1360). Öl. Kp₃: 83—85° (Su., L.). Liefert beim Kochen mit Wasser höberschmelzendes und niedrigerschmelzendes 2-Chlor-1-oxy-hydrinden (Courtot, Fayet, Parant, C. r. 186, 372).
- 1-Brom-hydrinden, 1-Brom-indan, Indenhydrobromid $C_0H_0Br = C_0H_4 < CH_{Br} > CH_2$. Wurde nicht rein erbalten. B. Beim Einleiten von trocknem Bromserstoff in gekülten Inden, neben anderen Produkten (Courtot, Dondelinger, C. r. 179, 1168; A. ch. [10] 4, 352). Sehr bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 101—102°. D⁴: 1,147. Selbst im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar. Liefert beim Bebandeln mit o-Toluidin bei —10° 1-o-Toluidino-bydrinden.
- 5-Brom-hydrinden, 5-Brom-indan C₀H₀Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Umsetzen von diazotiertem 5-Amino-hydrinden-bydrobromid mit Kupfer(I)-bromid, neben wenig 5-Oxy-hydrinden (Borsche, Bodenstein, B. 59, 1913). Durch Verkoeben von diazotiertem 6-Brom-5-amino-hydrinden mit Alkobol (B., B.).—Ol von charakteristischem würzigem Geruch. F: —7°. Kp₁₅: 112—113°; Kp₁₆: 113—114°. Wird von Salpeterschwefelsäure bei 0° zu 5-Brom-4.6-dinitro-hydrinden nitriert. Liefert beim Erwärmen mit aktiviertem Magnesium und Jod in siedendem Äther und Sättigen mit Koblendioxyd Hydrinden-carbonsäure-(5).
- 1.2-Dibrom-hydrinden, Indendibromid $C_9H_8Br_2 = C_6H_4 < CH_{Br} > CHBr$ (H 487). Liefert beim Kochen mit Magnesiumcarbonat in wäßr. Aceton 2-Brom-1-oxy-hydrinden (ISHIWARA, J. pr. [2] 108, 195).

378

4.6 - Dibrom - hydrinden C₉H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verkochen von diazotiertem 4.6-Dibrom-5-amino-hydrinden mit Alkohol (Borsche, Bodenstein, B. 59, 1915). — Gelbliches Ol von aromatischem Geruch. Kp₁₅: 148⁶. — Liefert mit Salpeterschwefelsäure 5.7-Dibrom-4.6-dinitro-hydrinden.

1-Jod-hydrinden, 1-Jod-inden, Indenhydrojodid $C_9H_9I = C_6H_4 < \frac{CH_2}{CHI} > CH_2$. Reinheit sehr fraglich. -- B. Beim Einleiten von trocknem Jodwasserstoff in gekühltes Inden. neben anderen Produkten (Courtot, Dondelinger, C. r. 179, 1168; A. ch. [10] 4, 356). Rötliche, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit. Sehr unbeständig; zersetzt sich schon bei geringer Temperatursteigerung. Liefert mit o-Toluidin bei -10° 1-o-Toluidino-hydrinden.

4-Nitro-hydrinden, **4-Nitro-indan** $C_9H_9O_2N$, s. nebenstehende O_2N Formel (E I 235). B. Neben 5-Nitro-hydrinden hei der Nitrierung von Formel (E. I. 235). B. Neben 5-Nitro-hydrinden hei der Nitrierung von Hydrinden mit Salpetersäure (D: 1,52) in Acetanhydrid bei Gegenwart Hydrinden mit Salpetersäure (D: 1,52) in Acetanhydrid bei Gegenwart Hydrinden B. 54, 104) — Dar. von Harnstoffnitrat bei -100 (Borsche, Pommer, B. 54, 104). - Darstellung durch Nitrieren von Hydrinden mit Salpeterschwefelsäure bei —10°: Linder. Bruhin, B. 60, 438. — Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 44—44,5°: Кр_{са.10}: 139° (Li., Br.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Li., Br.). Thermische Analyse des binaren Systems mit 5-Nitro-hydrinden (Eutektikum, F: 12° bei 50° 4-Nitro-hydrinden): Li., Br. -- Oxydation mit alkal. Permanganat Lösung ergibt 3-Nitro-phthalsaure (Li., Br.). Reduktion zu 4-Amino-hydrinden erfolgt mit Eisenpulver auf dem Wasserhad in 75%iger Essigsäure (Bor., Bod.) oder in verd. Alkohol (Li., Br.).

Eine von Borsche, Bodenstein (B. 59, 1912) durch Erwärmen von diazotiertem 4-Nitro-5-amino-hydrinden mit Alkohol erhaltene, als 4-Nitro-hydrinden angesehene Verbindung (Prismen aus Petroläther; F: 40°; Kp₁₆: 145-146°) hat nicht diese Konstitution

(Lindner, Bruhin, B. 60, 438; Goth, B. 61, 1459).

5-Nitro-hydrinden, 5-Nitro-indan $C_9H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel (E. I. 235). B. Neben 4-Nitro-hydrinden bei der Nitrierung von Hydrinden mit Salpetersäure (D: 1.52) in Acetanhydrid in Gegenwart von Harnstoffnitrat bei -100 (BORSCHE, POMMER, B. 54, 104). - Darstellung durch Nitrieren von Hydrinden mit Salpeterschwefelsäure bei —10°: LINDNER, BRUHIN, B. 60, 433. — Gelbe Krystalle. F: 40—40,5°; Kp_{ca.14}: 152° (Lr., Br.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Li., Br.). Thermische Analyse des binären Systems mit 4-Nitro-hydrinden (Eutektikum, F: 12° bei 50% 5-Nitro-hydrinden): Li., Br. — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung 4-Nitro-phthalsäure (Li., Br.).

5-Brom-4.6-dinitro-hydrinden C₉H₇O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 5-Brom-hydrinden mit Salpeterschwefelsäure bei 0° (Borsche. Bodenstein, B. 59, 1914). — Nadeln (ans Alkohol). F: 128°. — Liefert beim Erwärmen mit Natrium-

methylat in Methanol 4.6-Dinitro-5-methoxy-hydrinden.

5.7-Dibrom -4.6-dinitro - hydrinden $C_0H_6O_4N_2Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 4.6-Dibrom-hydrinden mit Salpeterschwefelsäure bei Zimmertemperatur (Borsche, Bodenstein, B. 59, 1915). — Krystalle (aus Alkohol). F: 143°.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{12}$.

1. α-Butenyl-benzol, 1-Phenyl-buten-(1), α-Äthyl-β-phenyl-äthylen. β-Äthyl-styrol C₁₀H₁₂ == C₆H₅·CH:CH·C₂H₅ (H 487; E I 235). B. Als Hauptprodukt bei tagelangem Schütteln von 1-Brom-1-phenyl-butan mit Natriumsulfit-Lösung bei Zimmertemperatur (Evans, Mabbott, Turner, Soc. 1927, 1167). Bei der Destillation von Propylphenylcarhinol in Gegenwart von Infusorienerde (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8. 305). Als Hauptprodukt bei der Destillation von β-Phenyl-butylalkohol bei 300—400° in Gegenwart von Infusorienerde (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8. in Gegenwart von Infusorienerde (R., A., A.ch. [10] 8, 304). Bei der Zersetzung von 4-α-Butenyl-phenylmagnesiumbromid nit Wasser (Queller, C. r. 186, 237; Bl. [4] 45, 95, 262). — Kp₇₆₀: 180⁶ (Böeseken, Blumberger, R. 44, 91); Kp₁₂: 80⁶ (Qu.). D¹¹: 0,907; n¹/₁: 1,550 (Qu., Bl. [4] 45, 262). — Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—1^o und 15—16^o: Böe., Bl., R. 44, 94. Wird durch Natrium und flüssiges Ammoniak in Ather in Gegenwart von überschüssigem Ammoniumchlorid zwischen —80° und —50° zu Butylbenzol reduziert (SCHLUBACH, MIEDEL, B. 57, 1684). Geschwindigkeit der Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 247; von Jod in Chloroform bei 16°: BÖESEKEN, BLUMBERGER, R. 44, 96; in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff und Eisessig: André, Bl. [4] 33, 1644.

- 4-Chlor-1-α-butenyl-benzol $C_{10}H_{11}Cl = C_0H_4Cl\cdot CH\cdot CH\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Chlor-butyrophenon durch Behandlung mit amalgamiertem Zink und Salzsäure in der Wärme. neben anderen Produkten (Μοπσαν, Ηισκινβοττομ, Soc. 119, 1886). Nach Anis riechende Flüssigkeit. $Kp_{749} : 234 237^0$. Gibt beim Behandeln mit Brom 4-Chlor-1- $[\alpha.\beta-dibrom-butyl]$ -benzol und eine oberhalb 230° unter Zersetzung siedende, nach Hyszinthen riechende Flüssigkeit, die beim Kochen mit Pyridin 4-Chlor-1-α-butenyl-benzol zurückbildet.
- [γ.δ.δ-Trichlor-α-butenyl]-benzol, 3.4.4-Trichlor-1-phenyl-buten-(1) $C_{10}H_9Cl_3 = C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CHCl\cdot CHCl_9$. B. Beim Leiten der berechneten Menge Chlor in 4-Chlor-1-phenyl-butadien-(1.3) (Muskat, Huggins, Am. Soc. 51, 2502). Kp₅: 140°. Bei der Ozonolyse entstehen Benzaldehyd, Benzoesäure und andere Produkte. Gibt beim Sättigen mit Chlor [α.β.γ.δ.δ-Pentachlor-butyl]-benzol.
- 4-Brom-1-α-butenyl-benzol $C_{10}H_{11}Br = C_8H_4Br\cdot CH: CH\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von Propyl-[4-brom-phenyl]-carbinol mit Kaliumdisulfat auf ca. 180° (Quellet, C. r. 186, 236; Bl. [4] 45, 94). Anisartig riechende Blättchen (aus Alkohol). F: 30°. Kp₁₄: 126—127°. Dⁿ₁: 1,282. nⁿ₂: 1,580. Liefert bei der Oxydation mit wäßrig-alkoholischer Permanganat-Lösung 4-Brom-benzoesäure. Bei der Einw. von Benzopersäure in Chloroform erhält man α-Athyl-α'-[4-brom-phenyl]-äthylenoxyd. Gibt bei der Einw. von Magnesium in Äther und nachfolgenden Zersetzung mit Wasser α-Butenyl-benzol und andere Produkte (Qv., Bl. [4] 45, 261).
- [γ . δ -Dibrom- α -butenyl]-benzol, **3.4**-Dibrom-1-phenyl-buten-(1) $C_{10}H_{10}Br_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH_2Br$ (H 487). Zur Ozonolyse (Straus, B. **42** [1909], 2883) vgl. Muskat, Huggins, Am. Soc. **51**, 2497 Anm. 9, 2499.
- 2. β -Butenyl-benzol, Crotylbenzol, 1-Phenyl-buten (2), α -Methyl- β -benzyl-āthylen $C_{10}H_{12}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH:CH\cdot CH_3$ (H 488; E I 235). B. Aus 1-Brombuten-(2) und Phenylmagnesiumbromid in Ather (v. Braun, Schirmacher, B. 56, 543). Kp₇₆₀: 1760 (Böeseken, Blumberger, R. 44, 91); Kp₁₂: 61—630 (v. Br., Sch.). D!**: 0,9069; n_D: 1,5157 (v. Br., Sch.). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—10 und 15—160 und der Einw. von Jod in Chloroform bei 150 und 160: Böe., Bl., R. 44, 94, 96, 98.
- [δ -Brom- β -butenyl]-benzol, 4-Brom-1-phenyl-buten-(2), γ -Benzyl-allylbromid $C_{10}H_{11}Br=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2Br$. B. Aus 1.4-Dibrom-buten-(2) und Phenylmagnesium-bromid in Ather, neben geringeren Mengen anderer Produkte (v. Braun, Lemke, B. 55, 3547).

 Scharf riechendes, nicht erstarrendes Öl. Kp₁₄: 112—115°.
- 3. γ-Butenyl-benzol, 4-Phenyl-buten-(1) C₁₀H₁₃ = C₆H₆·CH₂·CH₂·CH: CH₂ (E I 235). B. Aus Benzylchlorid und Allylmagnesiumbromid in Ather (Gilman, McGlumphy, Bl. [4] 43, 1326), Durch Einw. von Magnesium auf Allylbromid und Benzylbromid in Äther (Böeseken, Blumberger, R. 44, 91). Aus Benzylmagnesiumchlorid und p-Toluolsulfonsäureallylester in siedendem Äther (Gilman, Beaber, Am. Soc. 47, 523). Durch Zersetzung von 4-γ-Butenyl-phenylmagnesiumbromid mit Wasser (Quelet, C. r. 186, 765; Bl. [4] 45, 264). Kp: 175—177° (Gi., Bea.); Kp₁₂: 65° (Qu., Bl. [4] 45, 264). D[∞]₄: 0,906 (Gi., Bea.). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—1° und 15—16° und der Einw. von Jod in Chloroform bei 16°: Bö., Bl., R. 44, 94, 97.
- [δ -Chlor- γ -butenyl]-benzol, 1-Chlor-4-phenyl-buten-(1) $C_{10}H_{11}Cl = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH$: CH: CHCl. B. Beim Behandeln von 1.3-Dichlor-propen mit Benzylmagnesiumchlorid in Toluol bei etwa 100° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555; vgl. B., C. r. 180, 1504). Gibt mit Natriumamid in Xylol bei 110—120° 1-Phenyl-butin-(3) (B., D., L.).
- **4-Brom-1-** γ -butenyl-benzol $C_{10}H_{11}Br = C_8H_4Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot B$. Aus 4-Brombenzylmagnesiumchlorid und Allylbromid in Ather, neben anderen Produkten (QUELET, C.r. 184, 889; Bl. [4] 45, 80, 84). Flüssigkeit von starkem Geruch. Kp_{14} : 113°; Kp_{12} : 106° (Qu.). D_4^{μ} : 1,259; D_4^{μ} : 1,275; n_5^{μ} : 1,554; n_5^{μ} : 1,553 (Qu.). Liefert mit Benzopersäure

3.4-Oxido-1-[4-brom-phenyl]-butan. Gibt bei der Einw. von Magnesium in siedendem Äther und Zersetzung der Magnesiumverbindung γ -Butenyl-benzol und andere Produkte (Qu., C. r. 186, 765; Bl. [4] 45, 264).

- [γ -Brom- γ -butenyl]-benzol, 2-Brom-4-phenyl-buten-(1) $C_{10}H_{11}Br=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr$; CBr; $CH_2\cdot CBr$; $CH_3\cdot CH_2\cdot CBr$; $CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 4. [Buten-(2)-yl-(2)]-benzol, 2-Phenyl-buten-(2), $\alpha.\beta$ -Dimethyl- α -phenyl-āthylen, $\alpha.\beta$ -Dimethyl-styrol $C_{10}H_{12}=C_6H_5\cdot C(CH_3):CH\cdot CH_3$ (H 488; E I 235). B. Als Hauptprodukt beini Erhitzen von β -Phenyl-isobutylchlorid mit Pyridin auf 120° (Haller, Ramart, C. r. 174, 1212, 1214).
- 5. [Buten-(1)-yl-(2)]-benzol, 2-Phenyl-buten-(1). α -Āthyl- α -phenyl-āthylen, α -Āthyl-styrol $C_{10}H_{12}=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot C_2H_5$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Destillation von β -Phenyl-butylalkohol bei 300—400° in Gegenwart von Infusorienerde (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 305) und beim Kochen von 2-Phenyl-buten-(2)-carbonsäure-(1) oder von stabiler β -Äthyl-zimtsäure mit 50% iger Schwefelsäure (Johnson, Kon, Soc. 1926, 2755). Kp₂₀: 81—82° (J., K.). Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Propiophenon (J., K.).
- 6. [β-Methyl-α-propenyl]-benzol, Isocrotylbenzol, α.α-Dimethyl-β-phenyl-āthylen, β.β-Dimethyl-styrol C₁₀H₁₂ = C₆H₅·CH:C(CH₃)₂ (H 489; E I 236). Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 62, 694, 696; Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 38. B. Durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf 2-Brom-2-methyl-1-phenyl-propan in Āther, neben anderen Produkten (Trotman, Soc. 127, 94). Entsteht fast ausschließlich beim Leiten von β-Phenyl-isobutylalkohol über Infusorienerde bei 300—400° (Haller, Ramart, C.r. 174, 1212, 1214). Zur Bildung durch Erhitzen von Isopropyl-phenyl-carbinol mit krystallisierter Oxalsäure nach Tiffeneau (A.ch. [8] 10 [1907], 365) vgl. Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 557. Kp: 180—182° (Tiffeneau, Orechow, Bl. [4] 29, 815), 181° (Tr.). Gibt bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform α.α-Dimethyl-σ'-phenyl-āthylenoxyd (Ti., Lévy, Bl. [4] 39, 775). Geschwindigkeit der Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 247. Gibt beim Behandeln mit Jod und gelbem Quecksilber(II)-oxyd in feuchtem Äther Dimethyl-[α-jod-benzyl]-carbinol, in absol. Methanol den entsprechenden Methyläther (Ti.. Or., C.r. 172, 380; Bl. [4] 29, 815, 819). Liefert bei der Einw. von Kalium-Natrium-Legierung in Äther unter Stickstoff eine rote Metall-verbindung, die bei der Behandlung mit Kohlendioxyd β.β.β'.β'-Tetramethyl-α.α'-diphenyl-adipinsäure, bei der Zersetzung mit wenig Wasser 2.2.3.3-Tetramethyl-1.4-diphenyl-butan ergibt (Co., Bl.). Beim Behandeln mit α-Phenyl-isopropyl-kalium in Äther und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch entsteht β-Benzyliden-buttersäure (Ziegler, Mitarb., A. 473, 24).

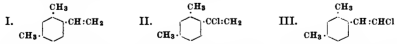
Nitrosit $C_{10}H_{12}O_3N_2$ (H 489; E I 236). F: 150° (Haller, Ramart, C. r. 174, 1212), 156° (Tiffeneau, Orechow, Bl. [4] 29, 815).

- 7. 1-Methyl-2-propenyl-benzol, 2-Propenyl-toluol, 1-o-Tolyl-propen-(1), α -Methyl- β -o-tolyl-alhylen $C_{10}H_{12}=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$. B. Durch Destillation von Athyl-o-tolyl-carbinol über Kaliumpyrosulfat (Eisenlohr, Schulz, B. 57, 1817). Kp: 188—190°. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 2-Propyl-toluol.
- 2-[y-Chlor-allyl]-toluol, 1-Chlor-3-o-tolyl-propen-(1) $C_{10}H_{11}Cl = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH$; CH: CH: CH: B. Aus 1.3-Dichlor-propen und o-Tolylmagnesiumbromid in Toluol bei etwa 100° (Bert, C. r. 180, 1506). Kp₁₆: 109°; D₄: 1,061; n_p.: 1,545 (B.). Liefert mit Natriumamid in Xylol bei 110—120° 3-o-Tolyl-propin-(1) (B., Dorier, Lamy, C. r. 181, 555).
- 9. 1-Methyl-3-propenyl-benzol, 3-Propenyl-toluol, 1-m-Tolyl-propen-(1) $C_{10}H_{12}=CH_2\cdot C_4H_4\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 3-[γ -Brom-propenyl]-toluol, 3-Brom-1-m-tolyl-propen-(1), 3-Methyl-cinnamyl-bromid $C_{10}H_{11}$ Br = $CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot CH \cdot CH_4$ Br. B. Aus α -m-Tolyl-allylalkohol und einer kalten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (Burron, Soc. 1928, 1656). Strohgelbes Ol, das sich allmählich unter Bildung einer schwarzen viscosen Masse zersetzt. Kp₁₁: 138° bis 140° (geringe Zersetzung). Wird durch Ozonolyse in m-Toluylsäure und Bromacetaldehyd gespalten.

- 10. 1-Methyl-4-propenyl-benzol, 4-Propenyl-toluol, 1-p-Tolyl-propen-(1) $C_{10}H_{12} = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$.
- 4-[γ -Brom-propenyl]-toluol, 8-Brom-1-p-tolyl-propen-(1), 4-Methyl-cinnamyl-bromid $C_{10}H_{11}Br=CH_2\cdot C_8H_4\cdot CH:CH\cdot CH_2Br.$ B. Beim Behandeln von γ oder von α -p-Tolyl-allylalkohol mit Bromwasserstoff in Eisessig (Burton, Ingold, Soc. 1928, 915). Tafeln (aus Eisessig). F: 64—65°.
- 11. 1-Methyl-4-allyl-benzol, 4-Allyl-toluol, 3-p-Tolyl-propen-(1) $C_{10}H_{12} = CH_s \cdot C_sH_4 \cdot CH_s \cdot CH \cdot CH_s$.
- 4-[y-Chlor-allyl]-toluol, 1-Chlor-3-p-tolyl-propen-(1) $C_{10}H_{11}Cl = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH$: CH:CHCl. B. Aus 1.3-Dichlor-propen und p-Tolylmagnesiumbromid in Toluol bei etwa 100° (Bert, C. r. 180, 1506). Kp₁₈: 112,5°; D₄^{1,6}: 1,053; n₂^{1,6}: 1,542 (B.). Liefert mit Natriumamid in Xylol bei 110—120° 3-p-Tolyl-propin-(1) (B., Dorier, Lamy, C. r. 181, 555).
- 12. 1-Methyl-2-isopropenyl-benzol, 2-o-Tolyl-propen, CH₃ α-Methyl-α-o-tolyl-āthylen. 2.α-Dimethyl-styrol C₁₀H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 490; E I 236). B. Durch Destillation von Dimethylotolyl-carbinol über Kaliumpyrosulfat (EISENLOHR, SCHULZ, B. 57, 1818).

 Kp: 183—185°. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol oder bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium o-Cymol.
- 13. 1-Methyl-3-isopropenyl-benzol, 2-m-Tolyl-propen, CH₃ α-Methyl-α-m-tolyl-dthylen, 3.α-Dimethyl-styrol C₁₀H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 490; E I 236). B. Durch Destillation von Dimethyl-m-tolyl-carbinol mit Kaliumpyrosulfat (ΕΙSΕΝΙΟΗΡ, SCHULZ, B. 57, 1818).

 Kp: 182—184°. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Platin, ebenso bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol, m-Cymol.
- 14. 1-Methyl-4-isopropenyl-benzol, 2-p-Tolyl-propen, α-Methyl-α-p-tolyl-āthylen, 4.α-Dimethyl-styrol C₁₀H₁₃, s. nebenstehende Formel (H 490; E I 236). B. Aus Dimethyl-p-tolyl-carbinol durch Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad, besser mit Kaliumdisulfat auf 200° (ΕΡΡLΕ, RUHEMANN, B. 59, 299) oder durch Erhitzen mit Kaliumpyrosulfat oder 90% iger Ameisensäure (EISENLOHR, SCHULZ, B. 57, 1819). Kp: 187° bis 189° (Ε., RUH.), 186° (RUPE, WIEDERKEHR, Helv. 7, 664), 183—184° (ΕΙ., SCH.). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidem Platin oder bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol p-Cymol (ΕΙ., SCH.).
 - H 490, Z. 6 v. u. nach "p-Tolylaceton" schalte ein "(Tiffeneau)".
- 4-[β -Chlor- α -methyl-vinyl]-toluol, 1-Chlor-2-p-tolyl-propen-(1), β -Chlor-4. α -dimethyl-styrol $C_{10}H_{11}Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)$:CHCl (H 490). B. Durch Einw. von Natronlauge oder Sodalösung auf $\beta.\beta$ -Dichlor- α -p-tolyl-isobuttersäure (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 283).
- 15. 1.5 Dimethyl 2-vinyl benzol, [2.4-Dimethyl phenyl] äthylen, 2.4-Dimethyl-styrol $C_{10}H_{12}$, Formel I.
- 1.5 Dimethyl 2 [α chlor vinyl] benzol, α Chlor α [2.4 dimethyl phenyl]-äthylen, α Chlor 2.4 dimethyl styrol $C_{10}H_{11}Cl$, Formel II. B. Aus 2.4 Dimethylacetophenon und Phosphorpentachlorid in der Kälte (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 7). Kp₁₀: 104—105°. D_4^{is} : 1,044. n_p^{is} : 1,5446. Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid 2.4 Dimethyl-phenylacetylen.



1.5-Dimethyl-2-[β -chlor-vinyl]-benzol, β -Chlor-2.4-dimethyl-styrol $C_{10}H_{11}Cl$, Formel III (H 491). B. Beim Kochen von β - β -Dichlor- α -[2.4-dimethyl-phenyl]-propionsaure mit Sodalösung (v. Auwers, Ziegler, A. 425, 293).

16. 1.3-Dimethyl-5-vinyl-benzol, [3.5-Dimethyl-phenyl]Athylen, 3.5-Dimethyl-styrol C₁₀H₁₂, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Durchleiten von 1.3-Dimethyl-5-åthyl-benzol durch ein auf 640—650° erhitztes Rohr im Kohlendioxydstrom (Naugatuck Chemical Co., D. R. P. 476270; Frdl. 16, 329). Bei der Destillation von Trimethyl-[3.5-dimethyl-β-phenāthyl]-ammoniumhydroxyd im Vakuum (v. Braun, Engel, B. 58, 284; vgl. Pitley, Soc. 1926, 509). — Terpenartig riechendes Öl. Kp₁₄: 71—72° (v. B., E.). D¹⁰₁: 0,9012; n¹⁰₁₅: 1,5371 (v. B., E.). — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure Trimesinsäure (v. B., E.).

CH₂

CH₂

382

17. 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthalin, Tetralin C₁₀H₁₃, s. nebenstehende Formel (H 491; E I 236). Für die von Tetralin abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch diese Stellungsbezeichnung gebraucht. Zur Konstitution vgl. Mills, Nixon, Soc. 1930, 2513, 2515; Fieser, Lothrop, Am. Soc. 58 [1936], 2050; Ganapathi, B. 72 [1939], 1384; E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 53, 55.

Bildung und Darsteilung.

B. Tetralin entsteht bei der Hydrierung von 1.2-Dihydro-naphthalin oder 1.4-Dihydro-naphthalin bei Gegenwart von Palladiumsol in verd. Alkohol unter Druck (Straus, Lemmel, B. 54, 39, 40). Neben Naphthalin beim Leiten von 1.4-Dihydro-naphthalin über Palladium-asbest im Kohlendioxyd-Strom bei 130° (Zelinsky, Pawlow, B. 57, 1070). Durch Hydrierung von Naphthalin bei erhöhter Temperatur oder bei erhöhter Temperatur unter Druck in Gegenwart von Nickel (Schroefer, A. 426, 10; Tetralin-Ges., D. R. P. 324861; C. 1921 II, 448; Frdl. 13, 303; Lush, J. Soc. chem. Ind. 46, 454 T; C. 1928 I, 1358), in Gegenwart von Nickel und Kieselsäure oder Aluminiumoxyd (Lush), in Gegenwart von Nickeloxyd und Aluminiumoxyd (Ifatjew, Kljukwin, B. 58, 2; Ж. 56, 246) oder in Gegenwart von Nickeloxyd und Kupferoxyd, Manganoxyd oder Thoriumoxyd (Agfa, D. R. P. 298541, 298553, 301275, 369944; C. 1921 II, 558; 1923 II, 915; Frdl. 13, 310, 311; 14, 462). Bei der Hydrierung von Naphthalin in Gegenwart von wenig Sauerstoff enthaltendem Platinmohr in Eisessig oder unter Anwendung von etwas Sauerstoff enthaltendem Wasserstoff (Willstätter, Seitz, B. 56, 1389, 1393, 1400, 1405). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Wasserstoff in Gegenwart von Natrium oder Natrium-Kalium-Legierung und Kieselgur auf 230° unter Druck (Comp. d'Alais, D. R. P. 473457; C. 1929 I, 2825; Frdl. 16, 659). Durch Reduktion von in Solventnaphtha gelöstem Naphthalin oder β-Naphthol-äthyläther mit Natrium und langsam zutropfendem Wasser bei etwa 145° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 370974; C. 1923 IV, 539; Frdl. 14, 456). Tetralin entsteht neben anderen Produkten bei der Hydrierung von α-Naphthol (Schroefer, A. 426, 88) und von β-Naphthol (Nishimatsu, Kimura, Sexagint, Festschrift für Y. Osaka [Kyoto 1927], S. 220; C. 1928 I, 2369) in Gegenwart von Nickel bei 200° bzw. 135—140°.

Darst. Man bläst in vorgereinigtes geschmolzenes Naphthalin in Gegenwart einer geeigneten nickelhaltigen Verbindung in einem Autoklaven reinen Wasserstoff bis zu einem Druck von 12—15 Atm. ein und steigert die Temperatur auf 180—200°; ist bei dieser Temperatur der Druck auf 8—5 Atm. gefallen, so wird das Einblasen von Wasserstoff auf 12 bis 15 Atm. so oft wiederholt, bis die berechnete Menge Wasserstoff absorbiert ist (Schroefer, A. 426, 13). Technische Darstellung durch Hydrierung von geschmolzenem Naphthalin in Gegenwart von Nickelkatalysator unter Druck: Schrauth, Z. ang. Ch. 35, 26; S. P. Schotz, Synthetic organic compounds [London 1925], S. 49, 57. Trennung von Dekalin mit Hilfe von flüssigem Schwefeldioxyd: Tetralin-Ges., D. R. P. 310781; C. 1920 II, 601; Frdl. 13, 308. Zur Reinigung wird rohes Tetralin mit Schwefelsäure sulfuriert und die Tetralin-sulfonsäure-(6) mit Wasserdampf gespalten (Schr., A. 426, 12, 84; WILLSTÄTTER, SEITZ, B. 56, 1392; vgl. Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 270). Reinigung von technischem Tetralin durch Schütteln mit 1/10 Vol. NaHSO3-Lösung: Schr., B. 57, 1997.

Physikalische Eigenschaften.

Riccht sehr schwach naphthalinähnlich (Straus, Lemmel, B. 54, 27). F: —35° (Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 274); E: —36,3° (de Carli, R. A. L. [6] 4, 528), —27° bis —30° (Schr., A. 426, 15). Kp₇₆₀: 207,3° (korr.) (Herz, Schu., Ph. Ch. 101, 269), 212° (korr.) (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 633); Kp₇₆₀: 206,5—207° (korr.); Kp_{716,3}: 204,0—204,5° (korr.) (Willstätter, Seitz, B. 56, 1393); Kp₇₆₅: 206,5—207° (korr.); Kp_{716,3}: 45° (Stempel, Ar. 1929, 486). Dampfdruck bci 20°: 0,18 mm (Weissenberger, Gas-Wasserfach 69 [1926], 552); zwischen 93,8° (20 mm) und 206,2° (740 mm): Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 271. Ebullioskopische Konstante (für 1 kg Lösungsmittel): 5,56—5,6 (Herz, Schu., Ph. Ch. 101, 272). Van der Waalssche Konstanten zwischen 20° und 30°: Weil, 'Ienke, J. pr. [2] 115, 77. 194. 0,9842; Di^{1.1}: 0,9731; Di^{1.1}: 0,9658; Di^{1.1}: 0,9210; Di^{1.0}: 0,8718 (Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 275); Di^{1.1}: 0,9737 (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 633); Di^{1.0}: 0,9624; Di^{1.3}: 0,9612; Di^{1.5}: 0,9591 (Grunmach, Schweikert, Ph. Ch. 113, 436); Di^{1.0}: 0,9709 (Weil, Gas-Wasserfach 69, 551), 0,9712 (Wil, Seil, B. 56, 1393); Di^{1.0}: 0,9729 (Krollffeier, A. 430, 204). Viscosität bei 25°: 0,02003 g/cm sec; bei 50°: 0,01302, bei 75°: 0,00907 g/cm sec (Herz, Schuftan, Ph. Ch. 101, 276); über Viscosität bei 20° vgl. Vorländer, Walter, Ph. Ch. 113, 437. Spezifische Wärme bei 15—18°: 0,403 cal/g (Herz, Schu., Ph. Ch. 101, 274). — ni^{1.1}: 1,5468 (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 633); ni^{1.0}: 1,5428 (Willstätter, Seitz, B. 56, 1393), 1,5434 (Schroeter, Bl. El. 35, 633); ni^{1.0}: 1,5428 (Willstätter, Seitz, B. 56, 1393), 1,5434 (Schroeter,

TETRALIN

A. 426, 13); $n_{\alpha}^{\infty,3}$: 1,5418; $n_{\alpha}^{\infty,3}$: 1,5461; $n_{\gamma}^{\infty,2}$: 1,5587; $n_{\gamma}^{\infty,2}$: 1,5691 (Krollpfeiffer, A. 480, 204). Lichtabsorption im Ultraviolett: Brode, J. phys. Chem. 30, 61. Luminescenzspektrum des Dampfes bei Anregung durch Spitzenentladungen: Kraemer, Z. wiss. Phot. 24, 222; C. 1926 II, 1506; durch Teslastrahlen: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1746; durch Kathodenstrahlen: Marsh, Soc. 1927, 127.

H 492, Z. 9 v. o. vor ,,206° (korr.)" füge ein ,,Kp:".

Tetralin nimmt beim Durchleiten von mit Wasserdampf gesättigter Luft nur Spuren von Wasser auf (Weissenberger, Gas-Wasserfach 69 [1926], 551). Unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE CARLI, G. 57, 351). Ist mit reinem flüssigem Schwefeldioxyd unbegrenzt, mit wasserhaltigem Schwefeldioxyd nur teilweise mischbar (Fontein, Z. ang. Ch. 36, 5; DE C.; vgl. ZERNER, WEISS, OPALSKI, Z. ang. Ch. 35, 255; 36, 6); gasformiges Schwefeldioxyd löst sich nicht in Tetralin (Weissenberger, Hadwiger, Z. ang. Ch. 40, 734). Tetralin besitzt besonders bei gelinder Wärme ein großes Lösungsvermögen für Schwefel, Naphthalin, Anthracen und viele andere aromatische Kohlenwasserstoffe sowie andere organische Substanzen und für Fette, Öle und Harze (Schroeter, A. 426, 16). Ist mit Chloroform, Petroläther, Äther, absolutem und 95 % igem Alkohol in jedem Verhältnis mischbar; löst Jod (mit brauner Farbe), Schwefel und Kautschuk (Utz, Gummi-Ztg. 34, 779; C. 1920 IV, 182). Lösungsvermögen für Sauerstoff: F. FISCHER, PFLEIDERER, Abh. Kenntnis Kohle 5 [1920], 575; Z. anorg. Ch. 124, 69; für Naphthalin zwischen —14° und 36°: WEISS., Gas-Wasserfach 69 [1926], 550; Z. ang. Ch. 40, 776. Löst bei 30° erhebliche Mengen Naphthalin, ist bei höherer Temperatur in jedem Verhältnis mit Naphthalin mischbar (Tetralin-Ges., D. R. P. 301 651; C. 1920 IV, 199; Frdl. 13, 314). Absorptionsvermögen von Tetralin bei 20° für Dämpfe von Benzol und Benzin: Weiss., Schuster, Z. ang. Ch. 38, 360; von Benzol, Alkohol, Aceton und Athylacetat: Weiss., Henke, Sperling, Z. ang. Ch. 38, 1161. Über die Emulgierung der Lösungen von Natriumoleat in Tetralin durch Wasser vgl. Weichherz, Koll.-Z. 47, 134; C. 1929 I, 2286. Verteilung von Jod, Quecksilber(II)-chlorid, Essigsäure und Pikrinsäure zwischen Tetralin und Wasser bei 25°: HERZ, SCHUFTAN, Ph. Ch. 101, 281. Thermische Analyse des Systems mit flüssigem Schwefeldioxyd (s. S. 386): DE CARLI, R. A. L. [6] 4, 527. Flüchtigkeit mit Wasscrdampf: Brüggemann, Glückauf 62 [1926], 715. Druck und Zusammensetzung des Dampfes über Gemischen mit Chloroform bei 200: Weissen-BERGER, HENKE, Schuster, Z. anorg. Ch. 152, 330. Dampfdrucke von binären Gemischen mit Chloroform, Hexan, Benzol, Alkohol, Äther und Aceton bei 18°: Weiss., Schuster, MAYER, M. 45, 451; mit Tetrachlorkohlenstoff, Äthylidenchlorid, Trichloräthylen, Methylacetat und Äthylacetat bei 20°: Weiss., Sch., Zack, Z. ang. Ch. 39, 271; mit Benzol bei 20°: Weiss., Sch., Z. ang. Ch. 38, 629. Dampfdrucke ternärer Gemische von Tetralin mit Phenol als zweitem und Methylacetat, Äthylacetat oder Chloroform als drittem Bestandteil bei 20°: Weiss., Sch., Z., Z. ang. Ch. 38, 1010. Dichte von binären Gemischen mit Naphthalin: Weiss., Gas-Wasserfach 69 [1926], 551; mit 1.4-Dichlor-naphthalin bei 20,20 und mit α-Naphthylamin bei 20,7°: Krollpfeiffer, A. 430, 204, 212; mit Methanol, Alkohol und Butylalkohol bei 25°: HERZ, SCHUFTAN, Ph. Ch. 101, 284. Viscosität von binären Gemischen mit Methanol, Alkohol und Butylalkohol bei 25°: HERZ, SCHU.; von Lösungen von Kolophonium in Tetralin bei 25—51°: KEYSSNER, Z. ang. Ch. 39, 104. Viscosität und Oberflächenspannung der binaren Gemische mit Chloroform, Hexan, Benzol, Ather und Aceton bei 180: Weissen-BERGER, SCHUSTER, MAYER, M. 45, 454. Einfluß einer dünnen Wandschicht von Tetralin auf die Ausflußzeit von Wasser aus Capillaren: TRAUBE, WHANG, Ph. Ch. 138, 111. Brechungsindices von binären Gemischen mit 1.4-Dichlor-naphthalin bei 20,20 und mit α-Naphthylamin bei 20,7°: Krollpfeiffer, A. 480, 204, 212; von ternären Gemischen mit Naphthalin und cis-Dekalin bei 20°: Willstätter, Seitz, B. 56, 1392. Gemische von Borsäure und wenig Tetralin zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung gelblichgrünes Nachleuchten (TIEDE, RAGOSS, B. 56, 658).

Chemisches Verhaiten.

Tetralin gibt beim Erhitzen ohne Katalysator auf 450° unter 50—100 Atm. Druck (SSACHANEN, TILITSCHEJEW, B. 62, 668), mit Aluminiumoxyd und Eisenoxyd auf 440° bis 466° im Autoklaven (IPATJEW, OBLOW, B. 62, 597; Ж. 61, 1300) oder mit Aluminiumoxyd und Kupferoxyd unter Wasserstoffdruck auf 480° (I., O., B. 60, 1968) Naphthalin und andere Kohlenwasserstoffe. Beim Durchleiten durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 800—860° entsteht neben Naphthalin und anderen Produkten auch Benzol (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 431; C. 1922 IV, 1039). Beim Erhitzen mit Wasser und Aluminiumoxyd unter Druck auf 470° entstehen Naphthalin, Benzol und andere aromatische Kohlenwasserstoffe (IP., PETROW, Ž. prikl. Chim. 2, 332; C. 1929 II, 2402).—Die Einw. von 1—2 % Aluminiumchlorid auf Tetralin bei 70—80° ergibt Benzol, 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen und 1-Phenyl-4-tetralyl-(6)-butan neben wenig Ditetralyl-(2.6'), Perhydroanthracen und anderen Produkten (Schroeter,

B. 57, 1997; Tetralin-Ges., D. R. P. 333158; C. 1921 II, 739; Frdl. 18, 380; BOEDTKER,

RAMBECH, Bl. [4] 35, 631). Temperaturgrenzen und Geschwindigkeit der Explosion von Tetralin-Nebeln in Luft: HABER, WOLFF, Z. ang. Ch. 36, 375. Flammpunkt: 780 (Schroeter, A. 426, 15). Die Autoxydation wird durch Zusatz von Pyrogallol, Malachitgrün und Methylenblau gehemmt, während α - und β -Naphthylamin erst verzögernd, dann beschleunigend wirken (MOUREU, DUFRAISSE, CHAUX, C.r. 184, 414). Tetralin wird beim Leiten des mit Luft gemischten Dampfes DUFRAISSE, CHAUX, C. r. 182, 414). Letrain wird beim Leiten des mit Luit gemischten Dampies über aktive Kieselsäure bei 350° (I. G. Farbenind., D. R. P. 520828; C. 1931 I, 3287; Frdl. 16, 3011) und beim Erhitzen mit Kupferoxyd, 1.3-Dinitro-benzol und Chinolin auf 240—2450° (Zetzsche, Zala, Helv. 9, 289) zu Naphthalin dehydriert. Beim Erhitzen mit Schwefel auf 240—250° unter Druck erhält man neben Naphthalin geringe Mengen einer Verbindung C₂₀H₁₂S (S. 444) (Friedmann, Brennstoffch. 8, 258; C. 1928 II, 1757). Reduziert Eugenol, Olsäurc, Zimtsäure und Cumarin (in Toluol) in Gegenwart von Palladiumschwarz bei 115° bis 120° zu Dihydroeugenol, Stearinsäure, Hydrozimtsäure und Hydrocumarin (Акавові, Suzuki, Pr. Acad. Tokyo 5, 255; С. 1929 II, 2033). Tetialin gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in wäßr. Essigsäure (Schroeter, D. R. P. 346948; С. 1922 II, 1141; Frdl. 14. 492) oder mit Chromtrioxyd in Acetanhydrid + Tetrachlorkohlenstoff (TREIBS, SCHMIDT, B. 61, 463) α-Tetralon. Gibt bei der Einw. von Chromylchlorid und Destillation des Reaktionsprodukts mit Wasserdampf ein Gemisch von α - und β -Tetralon (v. Braun, Brauns-Dorf, Kirschbaum, B. 55, 3662). Liefert bei der Oxydation mit der berechneten Menge Permanganat in warmem Wasser Phthalonsäure (v. Braun, B. 56, 2333; v. Br., Tetralin-Ges. D. R. P. 405459; C. 1925 I, 1531; Frdl. 14, 453; CORNILLOT, A. ch. [10] 7, 281). Beim Leiten mit Luft über Zinnvanadat im Luftstrom bei 280° entsteht vorwiegend Phthalsäureanhydrid (Maxted, J. Soc. chem. Ind. 47, 104 T; C. 1928 I, 3030). Die Hydrierung in Gegenwart von Nickelkatalysator bei 150-2000 unter Druck ergibt ein Gemisch von cis- und trans-Dekalin (Schroeter, A. 426, 12; Tetralin-Ges., D. R. P. 324861; C. 1921 II, 448; Frdl. 18, 304); über die Zusammensetzung vgl. die bei technischem Dekalin (S. 57) angeführte Literatur); Einfluß von Temperatur und Druck auf die Ausbeuten bei dieser Reaktion: LUSH, J. Soc. chem. Ind. 46, 455 T; C. 1928 I, 1358. Beim Leiten von Tetralin im Wasserstoffstrom über Platin-Asbest bei 150—160° oder besser über Palladiumschwarz bei 120° entsteht vorwiegend cis-Dekalin (Zelinsky, B. 56, 1723; Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2867).

Tetralin wird durch Chlor bei niedriger Temperatur im aromatischen, bei höherer Temperatur im hydrierten Kern substituiert. Bei der Einw. von 2 Atomen Chlor in Gegenwart von Jod bei 10° erhält man ein Gemisch von ca. 66% 6-Chlor-tetralin und ca. 34% 5-Chlor-tetralin neben geringeren Mengen 5.6.7.8-Tetrachlor-tetralin und anderen Produkten (v. Braun, B. 56, 2337, 2339); ähnlich verläuft die Einw. von 2 Atomen Chlor in Gegenwart von Eisendraht unter Kühlung (J. D. Riedel, D. R. P. 417927; C. 1926 I, 235; Frdl. 15, 292); erschöpfende Chlorierung im diffusen Tageslicht bei 15° führt zu 5.6.7.8-Tetrachlortetralin (v. Braun, B. 56, 2337 Anm.), während beim Einleiten von 4 Atomen Chlor in Tetralin bei 100° 1.2-Dichlor-tetralin neben anderen Produkten entsteht (v. Br., Kirschbaum, B. 54, 617). In analoger Weise erhält man durch Bromierung in Gegenwart von Jod bei 10° ein Gemisch von etwa 75% 6-Brom- und etwa 25% 5-Brom-tetralin und geringe Mengen bromreicherer Produkte (v. B., B. 56, 2339), bei der Bromierung auf dem Wasserbad 1.2-Dibrom-tetralin (v. B., K., B. 54, 602; v. B., D. R. P. 316218; C. 1920 II, 241; Frdl. 13, 326). Bei der Nitrierung von Tetralin mit Salpeterschwefelsäure entstehen je nach den Bedingungen Gemische von 5- und 6-Nitro-tetralin oder von 5.6- und 5.7-Dinitro-tetralin (Schroefer, A. 426, 19, 39). Uber Bildung von Sulfinsäuren durch Einw. von Schwefeldioxyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. v. Braun, Kaiser, B. 56, 552. Tetralin gibt beim Eintragen in konz. Schwefelsäure Tetralin-sulfonsäure-(6) neben geringen Mengen Tetralinsulfonsäure-(5) (Schr., A. 426, 111). Beim Leiten von Tetralin-Dampf über auf 220° erhitzte Schwefelsäure erhält man Di-tetralyl-(6)-sulfon (H. MEYER, A. 438, 342). Beim Eintragen von Tetralin in überschüssige Chlorsulfonsäure bei —5° bilden sich etwa gleiche Teile Tetralin-sulfochlorid-(5) und Tetralin-sulfochlorid-(6) (SCHROETER, A. 426, 114; Tetralin-Ges., D. R. P. 336615; C. 1921 IV, 125; Frdl. 13, 322; SCHR., SCHRAUTH, D. R. P. 299604; C. 1920 II, 447; Frdl. 13, 325); mit überschüssiger Fluorsulfonsäure wird bei 15—20° Tetralin-sulfofluorid-(5) und wahrscheinlich ein isomeres Tetralinsulfofluorid erhalten (STEINKOPF, J. pr. [2] 117, 53). Überführung in organische Phosphorverbindungen durch Einw. von Phosphortrichlorid und Phosphorpentachlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid: Cassella & Co., D.R.P. 452064; C. 1928 I, 2308; Frdl. 15, 1667. Tetralin liefert mit Tantal(V)-chlorid bei gelindem Erwärmen Tetralyl-(x)-tantaltetrachlorid, bei 1-stdg. Kochen entsteht Di-tetralyl-(x)-tantaltrichlorid (Funk, Niederländer, B. 61, 1387). Gibt mit Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von Kupfer(I)-chlorid und Aluminiumchlorid, zuletzt bei 35°, geringe Mengen Tetralin-aldehyd-(6) neben 1.2.3.4.5.6.7.8 Oktahydro-anthracen, 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren und anderen Produkten (v. Braun, B. 55, 1709).

WALD. C. 1922 II. 1179: Weissenberger. Gas-Wasser-

Tetralin schützt Eisen vor Rost (Ostwald, C. 1922 II, 1179; Weissenberger, Gas-Wasserfach 69 [1926], 553).

Tetralin gibt beim Erwärmen mit Äthylbromid in Gegenwart von Aluminiumchlorid 6. Athyl-tetralin; reagiert analog mit anderen Alkylchloriden (Boedter, Rambech, Bl. [4] 35, 633). Beim Einleiten von Acetylen in eine Mischung von Tetralin mit konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° erhält man neben anderen Produkten 1.1-Ditetralyl-(x)-äthan (Rehly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Gibt beim Behandeln mit Cyclohexen und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 6-Cyclohexyl-tetralin und andere Produkte (Bodroux, A. ch. [10] 11, 541). Beim Erhitzen von Tetralin mit Benzylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid auf 120° entsteht ein zähflüssiges Öl vom Kp₇₄₀: 200—202° (Tetralin-Ges., D. R. P. 319799; C. 1920 IV, 133; Frdl. 13, 670). Tetralin lagert sich in Gegenwart von konz. Schwefelsäure an Styrol an unter Bildung von 1(oder 5)-α-Phenäthyltetralin (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 609). Einw. von Formaldehyd s. u. Bei längerem Aufbewahren von Tetralin in Benzol mit Bernsteinsäureanhydrid und Aluminiumchlorid entsteht β-[5.6.7.8-Tetrahydro-naphthoyl-(2)]-propionsäure (Krollffeiter, Schäfer, B. 56, 628); reagiert analog mit Phthalsäureanhydrid (Schroeter, B. 54, 2245; Tetralin-Ges., D. R. P. 346673; C. 1922 II, 1080; Frdl. 13, 387) und Pyromellitsäureanhydrid (Philippi, Seka, M. 45, 265). Tetralin liefert beim Erhitzen mit Chloracetylchlorid und Phosphorpentoxyd auf 190° 5-Chloracetyl-tetralin und 6-Chloracetyl-tetralin (Schroeter, B. 57, 2015); bei der analogen Umsetzung mit Benzolchlorid und Phosphorpentoxyd bei 280° bis 300° entsteht ein viscoses Öl vom Kp₁₃: 228—230° (Tetralin-Ges., D. R. P. 319799; C. 1920 IV, 133; Frdl. 13, 670). Tetralin gibt in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff mit Oxalylchlorid 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthoesäure-(2) (v. Braun, Kirschbaum, Schuhmann, B. 53, 1161), mit Dimethylmalonylchlorid 2.2-Dimethyl-4.5-tetramethylen-indandion-(1.3) (v. B., K., Sch., B. 53, 1256), mit Diathyl-6.6-tetramethylen-indandion-(1.3) (Fl., S.). Kondensiert sich beim Kochen mit Azodic

Biochemisches Verhaiten.

Zum Schicksal im Organismus (E I 237) vgl. noch Lewin, Z. dtsch. Öl-Fettind. 40 [1920], 440; Röckemann, Ar. Pth. 92, 52; C. 1922 I, 1115. Eine Übersicht über das physiologische Verhalten von Tetralin s. bei H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., 2. Bd. [Berlin-Leipzig 1932], S. 47—48. Wirkung auf Bakterien und Bakteriophagen: Prausnitz, Firle, Klin. Wschr. 1, 1641; C. 1922 III, 886; auf Infusorien, Streptokokken und Staphylokokken: Stoye, Z. Hyg. Inf.-Kr. 103, 103; C. 1924 II, 1214. Insecticide Wirkung: Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884. Toxizität in Beziehung zur Verwendung als technisches Lösungsmittel: E. Gross in K. B. Lehmann, F. Flury, Toxikologie und Hygiene der technischen Lösungsmittel [Berlin 1938], S. 222.

Verwendung: Analytisches; additionelle Verbindungen.

Tetralin wird technisch verwandt als Lösungs-, Extraktions- und Verdünnungsmittel für Fette, Öle, Harze und Lacke (Tetralin-Ges., D. R. P. 320807; C. 1920 IV, 225; Frdl. 13, 315; SCHRAUTH, Z. ang. Ch. 35, 27; A. HAUSAMANN, A. KREBSER in F. ULLMANN, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., 7. Bd. [Berlin-Wien 1931], S. 787; Th. H. Durrans, Solvents, 4. Aufl. [London 1938], S. 89, 228; H. GNAMM, Die Lösungsmittel und Weichhaltungsmittel [Stuttgart 1941], S. 77). Tetralin kann als Terpentinöl-Ersatz dienen (AGFA, D. R. P. 303386; C. 1921 II, 743; IV, 912; Frdl. 13, 672); es beschleunigt die Trocknung von Lacken (Hueter, Farben-Ztg. 31, 2671; C. 1926 II, 1790). Über Verwendung als Zusatz zu Motortreibstoffen vgl. z. B. Schrauth, Z. ang. Ch. 35, 27; Formánek, C. 1922 IV, 77; Ostwald, C. 1922 IV, 78; Gesell, C. 1922 IV, 114; Wurmbach, C. 1923 IV, 170; Häusser, Bestehorn, Ellerbusch, C. 1923 IV, 220; H., B., C. 1925 I, 2522. Verhalten bei der Verbrennung im Motor: Brutzkus, C. r. 176, 1810. Überführung in ölige Produkte durch Chlorierung in Gegenwart von Phosphorpentachlorid und Erhitzen mit Phosphorpentoxyd: Tetralin-Ges., D. R. P. 319799; C. 1920 IV, 133; Frdl. 13, 670; durch Einw. von Äthylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid: I. G. Farbenind, D. R. P. 505403; C. 1930 II, 2306; Frdl. 16, 477; durch Kondensation mit Benzylchlorid: Tetralin-Ges., D. R. P. 319799; C. 1920 IV, 133; Frdl. 13, 670. Überführung in Kunstharze durch Kondensation mit Formaldehyd: Tetralin-Ges., D. R. P. 333060; C. 1921 II, 805, Frdl. 13, 671; A0FA, D. R. P. 305575; C. 1921 II, 607; Frdl. 13, 678; Chem. Fabr. Albert, D. R. P. 387836; C. 1924 II, 549; Frdl. 14, 634; Höchster Farbw., D. R. P. 406999, 407000; C. 1925 I, 1816; Frdl. 14, 628, 629.

Tetralin gibt mit schr geringen Mengen von Manganverbindungen eine Rosafärbung (Lauffs. Ch. Z. 47, 315; C. 1924 I, 250). Technisches gelbes Tetralin (nicht aber farbloses reines Tetralin) ist nachweisbar durch die Blaufärbung mit Stärke, Kaliumjodid-Lösung und verd. Salzsäure (Hueter, Autotech. 12, Nr. 3/4, S. 17; C. 1923 II, 976; Formánek, Ch. Z. 52, 347; C. 1928 II, 513). Nachweis in Treibstoffen mit Hilfe von Drakorubin oder Algolrot BTK: Hueter, Formánek. Refraktometrische Bestimmung neben Naphthalin und Dekalin: Willstätter, Seitz, B. 56, 1390.

Verbindungen mit Schwefeldioxyd (durch thermische Analyse nachgewiesen): $C_{10}H_{12} + SO_2$. F: -58^0 (DE Carli, R. A. L. [6] 4, 527). Bildet Eutektika mit Tetralin (F: $-64,5^0$) und mit der folgenden Verbindung. $-C_{10}H_{12} + 2SO_2$. F: $-66,2^0$ (DE C.). $-C_{10}H_{12} + 3SO_2$. F: -70^0 (DE C.). Bildet ein Eutektikum mit Schwefeldioxyd (F: $-76,5^0$).

Substitutionsprodukte des Tetralins.

5-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5-Chlor-tetralin C₁₀H₁₁Cl, 8. nebenstehende Formel (E I 237). B. Entsteht im ungetrennten Gemisch mit 6-Chlor-tetralin und anderen Produkten beim Einleiten von 2 Atomen Chlor in Tetralin in Gegenwart von etwas Jod bei 10° (v. Braun, B. 56, 2337) oder in Gegenwart von Eisendraht unter Kühlung (J. D. Riedel, D. R. P. 417927; C. 1926 I, 235; Frdl. 15, 292). Zur Bildung aus 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylamin-(1) vgl. v. B., B. 56, 2336. — Kp: 240° (Wrissenberger, Henke, Katschinka, Z. anorg. Ch. 153, 33); Kp₁₂: 115—116° (v. B.). D₂₀²⁰: 1,129 (W., H., K.). Dampfdrnek über binären Systemen mit Alkohol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Aceton, Essigsäuremethylester, Cyclohexen und Benzol: W., H., K. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in alkal. Lösung 3-Chlor-phthalsäure, 3-Chlor-phthalonsäure und 6-Chlorphthalonsäure [isoliert in Form von 2-Phenyl-5 (bzw. 8)-chlor-phthalazon-carbonsäure-(4), Syst. Nr. 3696]: bei weiterer Oxydation in schwefelsaurer Lösung entsteht nur 3-Chlorphthalsäure (v. B., B. 56, 2337). Beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (10 % SO₃) entsteht 8-Chlor-tetralin-sulfonsäure-(5) (J. D. Riedel).

6-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 6-Chlor-tetralin C₁₀H₁₁Cl, s. nebenstchende Formel. B. durch Chlorierung von Tetralin s. o. im Artikel 5-Chlor-tetralin. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat erst in alkalischer, dann in schwefelsaurer Lösung 4-Chlor-phthalsäure (v. Braun, B. 56, 2337, 2338). Beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (10% SO₃) entsteht 6-Chlor-tetralin-sulfonsäure-(5) (J. D. RIEDEL, D. R. P. 417927; C. 1926 I. 235; Frdl. 15, 292).

2-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 2-Chlor-tetralin $C_{10}H_{11}Cl=C_8H_4$ $CH_2 \cdot CH_2$ (H 492). Liefert beim Erhitzen auf 190—200° 1.2-Dihydro-naphthalin und andere Produkte (STRAUS, LEMMEL, B. 54, 34).

1.2-Dichlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1.2-Dichlor-tetralin $C_{10}H_{10}Cl_2 = CHCl \cdot CHCl$. B. Beim Einleiten von 4 Atomen Chlor in Tetralin bei 100°, neben anderen Produkten (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 617). — Wurde nicht rein erhalten. Kp₂₀: 155—160°. — Liefert mit Zinkspänen in Alkohol bei 60° 1.2-Dihydro-naphthalin.

5.6.7.8-Tetrachlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5.6.7.8-Tetrachlor-tetralin $C_{10}H_8Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch erschöpfende Chlorierung von Tetralin bei 15° in diffusem Tageslicht (v. Braun, B. 56, 2337 Anm.). In geringer Menge bei der Monochlorierung von Tetralin in Gegenwart von etwas Jod bei 10° (v. B.). CIL CH2 CH2 CH2 Krystalle (aus Eisessig). F: 172°. Kp₂₆: 180°. — Liefert mit der berechneten Menge Brom in siedendem Schwefelkohlenstoff 5.6.7.8-Tetrachlor-1.2-dibrom-tetralin.

1.2.3.4 - Tetrachlor - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 1.2.3.4 - Tetrachlor - tetralin, Naphthalin - tetrachlorid - (1.2.3.4) C₁₀H₈Cl₄ = C₆H₄ CHCl·CHCl (H 492). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Naphthalin (KLINGSTEDT, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 13, 19; C. 1928 I, 504). — Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 329. Röntgenogramm: Bragg, Z. Kr. 66, 27; Robertson, Pr. roy. Soc. [A] 118, 709; C. 1928 II, 2700. F: 180,5—181,5° (K.). — Gibt beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,5) bei höchstens 30—35° und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Natriumcarbonat in Methanol oder mit Natriumdicarbonat in Methanol + Benzol auf 130—150° 5.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin (Matter, D. R. P. 317755; C. 1920 II, 601; Frdl. 13, 289). Überführung in Kunstharze durch Erhitzen mit Metallhalogeniden: Agfa, D. R. P. 332391,

387

334710; C. 1921 II, 652, 964; Frdl. 13, 680, 682; durch Erhitzen mit Naphthalin in Gegenwart von Bleicherde: Schering-Kahlbaum, Freund, Jordan, D. R. P. 461358; Frdl. 15, 1823.

 $\begin{array}{lll} \textbf{1.1.2.3.4-Pentachlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin,} & \textbf{1.1.2.3.4-Pentachlor-tetralin,} \\ \textbf{1-Chlor-naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4)} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{7}\textbf{Cl}_{5} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} & \textbf{CHCl-CHCl} \\ \textbf{CHCl-CHCl} & \textbf{CHCl-CHCl} & \textbf{B.} \\ \end{array}$

Neben anderen Produkten bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Naphthalin (KLING-STEDT, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 13; C. 1928 I, 504).

1.2.3.4.5.8-Hexachlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1.2.3.4.5.8-Hexachlor-tetralin, 5.8-Dichlor-naphthalin-tetrachlorid - (1.2.3.4) C₁₀H₆Cl₆, s. nebenstehende Formel (H 493). Röntgenogramm: Robertson, Pr. roy. Soc. [A] 118, 709; C. 1928 II, 2700.

5-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5-Brom-tetralin $C_{10}H_{11}Br$, s. nebenstehende Formel (H 494). B. Entsteht im Gemisch mit viel 6-Bromtetralin und anderen Produkten beim Behandeln von Tetralin mit der berechneten Menge Brom in Gegenwart von etwas Jod bei 10° (v. Braun, B. 56, 2339). - Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in alkal.

Lösung ein Gemisch von 3-Brom- und 6-Brom-phthalonsäure neben etwas 3-Brom-phthalsäure; bei weiterer Oxydation mit Permanganat in saurer Lösung entsteht nur 3-Bromphthalsaure.

6-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 6-Brom-tetralin $C_{10}H_{11}Br$, s. nebenstehende Formel (H 494). B. Entsteht als Hauptprodukt im ungetrennten Gemisch mit 5-Brom-tetralin und anderen Produkten beim Behandeln von Tetralin mit der berechneten Menge

Brom (v. Braun, B. 56, 2339). - Liefert bei der Oxydation mit Permanganat erst in alkalischer, dann in saurer Lösung 4-Brom-phthalsäure.

1.2 - Dibrom - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 1.2 - Dibrom - tetralin $C_{10}H_{10}Br_2 =$ $CHBr \cdot CHBr$ (E I 237). B. Aus 1.2-Dihydro-naphthalin und 2 Atomen Brom in

 $^{\circ}CH_{\bullet}-CH_{\bullet}$ Schwefelkohlenstoff (Straus, Lemmel, B. 54, 33; v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 611). Beim Einleiten von trocknem Bromwasserstoff in eine gekühlte Lösung von 2-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1) in Benzol (St., Rohrbacher, B. 54, 54; v. B., K., B. 54, 612). — Darst. Man versetzt Tetralin mit 4 Atomen Brom auf dem Wasserbad (v. B., K., B. 54, 602; v. B., D. R. P. 316218; C. 1920 II, 241; Frdl. 13, 326). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 70—71° (Rowe, Levin, Soc. 117, 1578), 70° (v. B., K., B. 54, 602). Kp₁₂:

165-1730 (geringe Zersetzung) (v. B., K.).

Liefert beim Erhitzen bei 13 mm Druck auf 130° und dann bei 50 mm Druck auf 175° 4-Brom-1.2-dihydro-naphthalin(?) neben Naphthalin, 1.2-Dihydro-naphthalin und anderen Produkten (STRAUS, ROHRBACHER, B. 54, 51); 4-Brom-1.2-dihydro-naphthalin(?) entsteht auch neben wenig Naphthalin hei der Einw. von Piperidin auf 1.2-Dibrom-tetralin (v. Braun, KIRSCHBAUM, B. 54, 603). Beim Behandeln mit der berechneten Menge Magnesium in alkoholfreiem Äther in Gegenwart einer Spur Jod entsteht 1.2-Dihydro-naphthalin in quantitativer Ausbeute (v. B., K., B. 54, 610; v. B., D. R. P. 316218; C. 1920 II, 241; Frdl. 13, 326; St., Ekhard, A. 444, 155); zur Überführung in 1.2-Dihydro-naphthalin oder dessen Polymerisationsprodukte durch Behandeln mit Zink in Alkohol oder hydroxylfreien Lösungsmitteln wie Benzol, Äther oder Aeeton vgl. v. B., K., B. 54, 604; St., E. Gibt beim Erwärmen mit wäßr. Aceton 2-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1) (Tiffeneau, Orechow, Bl. [4] 27, 790; STRAUS, ROHRBACHER, B. 54, 53; v. BRAUN, KIRSCHBAUM, B. 54, 611; Tetralin-Ges., D. R. P. 335477; C. 1921 II, 1063; Frdl. 13, 327), beim Kochen mit Methanol 2-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1)-methyläther (S., R.; v. B., K.; Tetralin-Ges.); reagiert analog mit anderen Alkoholen (v. B., K.; Tetralin-Ges.); beim Kochen mit 1 %iger Natriummethylat-Lösung entsteht 2-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1)-methyläther_als Hauptprodukt neben Naphthalin und anderen Produkten (St., R., B. 54, 52). Beim Erwärmen mit wäßr. Kaliumcarbonat-Lösung, weniger gut beim Kochen mit verd. Kalilauge, erhält man höherschmelzendes 1.2-Dioxy-tetralin (T., O., Bl. [4] 27, 790; St., R., B. 54, 65). Bei kurzem Kochen mit der berechneten Menge Kaliumacetat in Eisessig entsteht 2-Brom-1.2.3.4-tetrahydronaphthyl-(1)-acetat (v. B., K., B. 54, 617; Tetralin-Ges., D. R. P. 335477; C. 1921 II, 1063; Frål. 13, 328); bei längerem Kochen erhält man ein Gemisch der Acetate des höherschmelzenden und des niedrigerschmelzenden 1.2-Dioxy-tetralins, während bei längerem Kochen mit Silberacetat in Eisessig hauptsächlich das Acetat des niedrigerschmelzenden 1.2-Dioxytetralins entsteht (STRAUS, ROHRBACHER, B. 54, 66). Liefert mit primären und sekundären aromatischen Aminen zähe, bromfreie, hochmolekulare Produkte; tertiäre Amine wirken kaum ein (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 602).

2.3 - Dibrom -1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 2.3 - Dibrom - tetralin $C_{10}H_{10}Br_{2}=C_{10}H_$

H 494, Z. 30 v. o. hinter "509, 521)" füge zu "und Tetrahydronaphthylenoxyd (H 17, 64) (Bamberger, Lodter, A. 288, 90)".

5.6.7.8 - Tetrachlor -1.2 - dibrom -1.2.3.4 - tetrahydró - naphthalin, 5.6.7.8 - Tetrachlor -1.2 - dibrom - tetralin $C_{10}H_6Cl_4Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.6.7.8 - Tetrachlor - tetralin und der berechneten Menge Brom in siedendem Schwefelkohlenstoff (v. Braun, B. 56, 2337 Anm.). — F: 142° . — Liefert mit Natriumäthylat-Lösung 1.2.3.4 - Tetrachlor-naphthalin.

Cl CHBr CHB

1.1.2-Tribrom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin (?), 1.1.2-Tribrom-tetralin (?) $C_{10}H_9Br_3 = C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ (?). B. Aus 4-Brom-1.2-dihydro-naphthalin (?) und Brom in Schwefelkohlenstoff (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 603). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 71°.

5 - Nitro - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 5 - Nitro - tetralin $C_{10}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel (E I 237). Liefert mit Chromtrioxyd in Eisessig 5-Nitro-tetralon-(1) (J. D. RIEDEL, D. R. P. 397150; C. 1924 II, 1405; Frdl. 14, 460). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat schwach sodaalkalischer Lösung hauptsächlich 3-Nitro-phthalonsäure neben wenig 6. Nitro-phthalonsäure

in schwach sodaalkalischer Lösung hauptsächlich 3-Nitro-phthalonsäure neben wenig 6-Nitro-phthalonsäure und sehr wenig 3-Nitro-phthalsäure; bei weiterer Oxydation mit Permanganat in schwefelsaurer Lösung entsteht als Hauptprodukt 3-Nitro-phthalsäure (v. Braun, B. 56, 2334). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedender alkoholischer Natronlauge entstehn je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 5.6.7.8.5'.6'.7'.8'-Oktahydro-[1.1'-hydrazonaphthalin], 5.6.7.8.5'.6'.7'.8'-Oktahydro-[1.1'-azonaphthalin] und 5.6.7.8.5'.6'.7'.8'-Oktahydro-[1.1'-azonaphthalin] und 5.6.7.8.5'.6'.7'.8'-Oktahydro-[1.1'-azoxynaphthalin] (SCHROETER, A. 426, 49; Tetralin-Ges., D. R. P. 333157; C. 1921 II, 738; Frdl. 13, 321); Reduktion zu 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylamin-(1) crfolgt beim Behandeln mit Natriumsulfid und Natriumhydrosulfid in wäßrigalkoholischer Lösung (Veselý, Chudožilov, R. 44, 355, 357) und bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickelkatalysator unter Druck in der Wärme (SCH., A. 426, 53; Tetralin-Ges., D. R. P. 333157; C. 1921 II, 738; Frdl. 13, 320). 5-Nitro-tetralin wird durch Einw. von 2 Mol Brom bei 100° und nachfolgendes Erhitzen auf 140—150° in 1-Nitro-naphthalin übergeführt (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1696). Gibt beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (10% SO₃) auf 70—80° 8-Nitro-tetralin-sulfonsäure-(6) (SCH., A. 426, 139).

6-Nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 6-Nitro-tetralin
C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel (E I 237). F: 31,5° (VESELÝ,
CHUDOŽILOV, R. 44, 358). — Wird beim Destillieren durch ein auf
hohe Temperatur erhitztes Rohr zersetzt (v. Braun, Hahn, See-

chiddling in the two brights of the construction of the two presents of the construction of the constructi

6-Brom-5-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 6-Brom-5-nitro-tetralin C₁₀H₁₀O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 5-Nitro-6-amino-tetralin durch Einw. von Kupfer(I)-bromid (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1438). — Krystalle (aus

Alkohol oder Benzol). F: 101-102°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol. - Giht beim Erhitzen mit Brom auf ca. 200° 2-Brom-1-nitro-naphthalin. Wird von Salpeterschwefelsäure zu 6-Brom-5.7-dinitro-tetralin nitriert.

7-Brom-5-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 7-Brom-5-nitro-tetralin $C_{10}H_{10}O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kupfer(I)-bromid auf diazotiertes 8-Nitro-6-amino-tetralin (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1441). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 76—76,5°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und warmem Eisessig. — Giht beim Erhitzen mit Brom 3-Brom-1-nitro-naphthalin.

8-Brom-5-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 8-Brom-5-nitro-tetralin $C_{10}H_{10}O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kupfer(I)-hromid auf diazotiertes 8-Nitro-5-amino-tetralin (VESELY, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1441). — Krystalle (aus Methanol). F: 68—69°. Sehr schwer löslich in Methanol. — Gibt heim Erhitzen mit Brom 4-Brom-1-nitro-naphthalin.

5-Brom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5-Brom-6-nitro-tetralin $C_{10}H_{10}O_2NBr$, s. nehenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kupfer(I)-hromid auf diazotiertes 6-Nitro-5-amino-tetralin hei ca. 50° (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1439). — Gelhc Nadeln (aus Alkohol). F: 50—51,5°. Leicht löslich in Alkohol. — Giht beim Erhitzen mit Brom auf 200° 1-Brom-2-nitro-naphthalin.

7-Brom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 7-Brom-6-nitro-tetralin C₁₀H₁₀O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kupfer(I)-bromid auf diazotiertes 7-Nitro-6-amino-tetralin (Vesely, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1440). — Krystalle (aus Methanol). F: 50-51°. - Gibt beim Erhitzen mit Brom 2-Brom-3-nitro-naphthalin.

8-Brom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 8-Brom-**6**-nitro-tetralin $C_{10}H_{10}O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kupfer(I)-bromid auf diazotiertes 7-Nitro-5-aminotetralin (Vesel'ý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1440). — Braune Krystalle (aus Alkohol). F: 106—106,5°. — Gibt beim Erhitzen mit Brom 4-Brom-2-nitro-naplithalin.

$$\begin{array}{c|c} & \text{Br} & \text{CH}_2 & \text{CH}_2 \\ \hline \text{O}_2\text{N} & \text{CH}_2 & \text{CH}_2 \end{array}$$

x-Dibrom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, x-Dibrom-6-nitro-tetralin C₁₀H₂O₂NBr₂. Wurde nicht rein erhalten. — B. Aus 6-Nitro-tetralin und 2 Mol Brom bei 100° (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1695; vgl. Tetralin-Ges., D. R. P. 332593; C. 1921 II, 805; Frál. 13, 287). — Sehr zähe Masse. Schwer löslich in Alkohol. — Spaltet bei 140—150° lehhaft Bromwasserstoff ab und geht in 2-Nitro-naphthalin über.

5.6 - Dinitro - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 5.6 - Dinitro - tetralin C₁₀H₁₀O₄N₂, s. nehenstehende Formel. B. Nehen anderen Produkten bei der Nitrierung von Tetralin mit Salpeterschwefelsäure (Schroeter, A. 426, 44). — Gebliche Platten (aus Alkohol). F: 102-1030 (SCH.). Schwer löslich in Tetrachlorkohlenstoff, Alkohol und Äther, leichter in Aceton, Chloroform und Eisessig, löslich in konz. Schwefelsäure (Sch.). Bildet mit 5.7-Dinitro-tetralin ein bei 72-73° schmelzendes Eutektikum (Sch.). - Liefert hei der partiellen Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol 5-Nitro-6-amino-tetralin (Vesely, Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 364; C. 1929 II, 1669), hei der vollständigen Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Tetralin oder mit Zinn(II)-chlorid und alkoh. Salzsäure 5.6-Diamino-tetralin (Sch., A. 426, 76). Gilt beim Bromieren bei 1000 und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 1800 1.2-Dinitronaphthalin (V., Dvokak, Bl. [4] 33, 326). Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure ergiht 5.6.8-Trinitro-tetralin (Sch., A. 426, 48). Liefert beim Kochen mit alkoh. Ammoniak unter Druck 6-Nitro-5-amino-tetralin (V., Chudožilov, Bl. [4] 37, 1439).

5.7 - Dinitro - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin , 5.7 - Dinitro tetralin $\rm C_{10}H_{10}O_4N_2$, s. nehenstehende Formel (E I 238). Ist in organischen Lösungsmitteln etwas leichter löslich als 5.6-Dinitro-tetralin; löst sich leicht in konz. Schwefelsäure (Schroeter, A. 426, 45). Bildet mit 5.6-Dinitro-tetralin ein bei 72—73°, mit 5.6.8-Trinitro-

$$\begin{array}{c|c} O_2N \cdot & CH_2 - CH_2 \\ \hline \\ O_2N & CH_2 \end{array}$$

tetralin ein bei 81-82° schmelzendes Eutektikum (Sch.). - Liefert hei der Oxydation mit siedender 30 %iger Salpetersäure 3.5-Dinitro-phthalsäure (Sch., A. 426, 46). Giht hei der Reduktion mit Natriumhydrosulfid in Alkohol + Essigester hei Siedetemperatur 8-Nitro-6-amino-tetralin (Tetralin-Ges., D. R. P. 333157; C. 1921 II, 738; Frdl. 13, 321), bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel-Katalysator in Tetralin bei 180° unter Druck 8-Nitro-6-amino-tetralin und 5.7-Diamino-tetralin, bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und alkoh. Salzsäure in Eisessig außerdem noch 7-Nitro-5-amino-tetralin (Sch., A. 426, 64, 70, 78; Tetralin-Ges.). Beim Behandeln mit Brom bei 100° und nachfolgenden Erhitzen auf 180° entsteht 1.3-Dinitro-naphthalin (Veselý, Dvořák, Bl. [4] 33, 326).

5.8-Dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5.8-Dinitro-tetralin $C_{10}H_{10}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Kupferbronze auf diazotiertes 8-Nitro-5-amino-tetralin (CHUDOŽILOV, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 304; C. 1929 II, 738). — Rote Plättchen (aus Alkohol). F: 87—88°. — Liefert bei der Einw. von Brom und nachfolgendem Erhitzen auf 190° 1.4-Dinitro-naphthalin.

6.7-Dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 6.7-Dinitro-tetralin C₁₀H₁₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Kupferbronze auf diazotiertes 7-Nitro-6-amino-tetralin (Chudožilov, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 303; C. 1929 II, 738). — Rote Nadeln (aus Methanol). F: 98—99°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Liefert bei der Einw. von Brom und nachfolgendem Erhitzen auf 190° 2.3-Dinitro-naphthalin.

6-Brom-5.7-dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 6-Brom-5.7-dinitro-tetralin $C_{10}H_9O_4N_2$ Br, s. nebenstehende Formel (H 495 als 6-Brom-x.x-dinitro-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) beschrieben; zur Konstitution vgl. Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1437). — B. Durch Nitrieren von 6-Brom-5-nitro-tetralin mit Salpeterschwefelsäure (V., Ch., Bl. [4] 37, 1443). Bei der Einw. von Kupfer(I)-bromid auf diazotiertes 5.7-Dinitro-6-amino-tetralin (V., Ch., Bl. [4] 37, 1442). — Krystalle (aus Alkohol). F: 135—136°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Benzol, Aceton und Eisessig. — Gibt beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von etwas Tetralin und nachfolgenden Erhitzen auf 200° 2-Brom-1.3-dinitro-naphthalin.

8-Brom-5.7-dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 8-Brom-5.7-dinitro-tetralin C₁₀H₉O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel (H 494 als 5-Brom-x.x-dinitro-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) beschrieben; zur Konstitution vgl. Veselý, Снироўноу, Bl. [4] 37, 1437). — В. Веі der Einw. von Kupfer(I)-bromid auf diazotiertes 6.8-Dinibel). F. 048 Sahara Falich in 1898, Allechel). F. 048 Sahara Falich in 1898, Allechel Lighter in 1898, Allech

(aus Alkohol). F: 91°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in Benzol und Eisessig. — Gibt beim Behandeln mit Brom und nachfolgenden Erhitzen auf 200° 4-Brom-1.3-dinitronaphthalin.

5.6.8-Trinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5.6.8-Trinitro-tetralin C₁₀H₂O₆N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 5.6-Dinitro-tetralin mit Salpeterschwefelsäure (SCHROETER, A. 426, 45, 48). — Krystalle (aus Alkohol + Eisessig oder aus Eisessig + Ameisensäure). F: 95°. Leicht löslich in Tetrachlorkohlenstoff. Bildet mit 5.7-Dinitro-tetralin ein bei 81—82° schmelzendes

$$\begin{array}{c} O_2N \\ \\ O_2N \\ \\ O_2N \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ \\ CH_2 \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \\ \\ CH_2 \end{array}$$

Eutektikum. — Die Oxydation mit Permanganat in Aceton ergibt 3.4.6(oder 3.5.6)-Trinitrohydrozimtsäure-carbonsäure-(2)(?), die Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und alkoh. Salzsäure führt zu 5.6.8-Triamino-tetralin.

18. 4-Methyl-hydrinden, 4-Methyl-indan C₁₀H₁₂, s. nebenstehende Formel. V. Im Steinkohlen-Urteer (KRUBER, B. 57, 1010; Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2270); Isolierung erfolgt durch Behandlung mit Schwefelsäure und Destillieren des Natriumsalzes der Sulfonsäure mit überhitztem Wasserdampf und 70%iger Schwefelsäure bei 160—170° (Kr., B. 57, 1011). — Öl von wenig charakteristischem Geruch. Kp: 203°; D[∞]₄: 0,9350 (Kr.). Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem 4-Methyl-hydrinden: Katz, Z. ang. Ch. 41, 332. — Liefert beim Durchleiten durch ein auf ca. 650° erhitztes, verzinntes Eisenrohr Inden, 4(oder 7)-Methyl-inden und andere Produkte (Kr.). Die Oxydation mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung führt zu 2.6-Dicarboxy-phenylglyoxylsäure (Kr.).

x-Tribrom-4-methyl-hydrinden $C_{10}H_9Br_3$. B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf 4-Methyl-hydrinden in Gegenwart von Jod (Kruber, B. 57, 1011). — Nadeln (aus Alkohol + Toluol). F: 183°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol.

391

19. 4.7-Methylen-4.7.8.9-tetrahydro-inden, 2.5-Methylen-bicyclo-[0.3.4]-nonadien-(3.7), Dicyclopentadien 1) C₁₀H₁₃, s. nebenstehende Formel (H 495; E I 238). Zur Konstitution vgl. Alder, Stein, A. 485 [1931], 225; Ang. Ch. 47 [1934], 837. Zur Konfiguration vgl. Al., St., A. 504 [1933], 221; Ang. Ch. 47, 839; Kohlrausch, Seka, B. 69 [1936], 731, 738. — V. In den niedrigersiedenden Fraktionen eines gealterten Rohbenzol-Vorlaufs (Perkins, Cruz, Am. Soc. 49, 518). — B. Bei der Einw. von Dimethylketen auf Cyclopentadien anfangs bei —80°, zuletzt bei —20°, neben anderen Produkten (Staudinger, Meyer, Helv. 7, 21). — F: 32,7° (P., C.), 32,5° (St., Rheiner, Helv. 7, 26), 32° (Farmer, Scott, Soc. 1929, 177). Gelegentlich wurden Krystalle vom Schmelzpunkt 19° (Fa., Sc., Soc. 1929, 177) oder 19,5° (St., Rh., Helv. 7, 23, 26) erhalten; vgl. darüber auch Wielland, Bergell, A. 446, 19; St., Bruson, A. 447, 98. Kp₁₃: 56° (Wie., Be., A. 446, 19; Fa., Sc., Soc. 1929, 177). Kryoskopische Konstante: 41 (für 1 kg Lösungsmittel) (Wie., Be.). Lösungsmittel) (WIE., BE.).

Dicyclopentadien liefert bei längerem Erhitzen auf 150-200° Tricyclopentadien (S. 475), Dicyclopentadien hefert bei langerem Erhitzen auf 130—200° Tricyclopentadien (S. 475), Tetracyclopentadien (S. 567), Pentacyclopentadien (S. 608) und unlösliches Polycyclopentadien (S. 78), wobei die Mengenverhältnisse der einzelnen Produkte von der Dauer des Erhitzens und der Temperatur abhängig sind (Staudinger, Bruson, A. 447, 99, 105; vgl. St., Rheiner, Helv. 7, 29; St., B. 59, 3026). Depolymerisation zu Cyclopentadien durch Destillation mit Eisenspänen: Perkins, Cruz, Am. Soc. 49, 518; Farmer, Scott, Soc. 1929, 177. Bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton entsteht eine harzige Tetracarbonsäure(?) der annähernden Zusammensetzung C₁₀H₁₂O₈, die ein in Natronlauge lösliches, in Wasser und Alkohol unlösliches saures Bleisalz liefert (Bergel, Widmann, A. 467, 89). Gibt in Chloroform hei Einw von etwas mehr als 1 Mol Benzonersäure Dicyclo-89). Gibt in Chloroform bei Einw. von etwas mehr als 1 Mol Benzopersäure Dicyclopentadienoxyd (Syst. Nr. 2366), mit mehr als 2 Mol Benzopersäure Dicyclopentadiendioxyd (Syst. Nr. 2672) (Wieland, Be., A. 446, 28). Liefert in Eisessig bei 20-stdg. Einleiten von (Syst. Nr. 2672) (WIELAND, Be., A. 446, 28). Liefert in Eisessig bci 20-stdg. Einleiten von 5% igem Ozon Isodicyclopentadiendiozonid (s. u.); bei 48-stdg. Einleiten entsteht außerdem das Isodicyclopentadienoxodiozonid (S. 392) (St., B. 58, 1094). Die Lösung in Tetrachlor-kohlenstoff gibt beim Sättigen mit 5% igem Ozon Polycyclopentadienozonid (S. 78) (St., B. 58, 1095). Liefert in Gegenwart von Palladiumschwarz oder Platinschwarz in Ather mit 2 Atomen Wasserstoff Dihydrodicyclopentadien (S. 330) (WIE., Be., A. 446, 25; St., Rh., Helv. 7, 27), mit mehr Wasserstoff Tetrahydrodicyclopentadien (S. 109) (St., Rh.). Nimmt ein Mol Brom rasch, das zweite langsam auf (St., Bruson, A. 447, 103; vgl. St., Rh.); bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht eine blaue unlösliche Verbindung (C₁₂H₁₃OBr)_x, die sich bei höherer Temperatur unter Bromwasserstoff-Abspaltung zersetzt (St., Br., A. 447, 104). Liefert beim Aufbewahren mit Diphenylketen in Petroläther eine Verbindung (C., H., O. (Syst. Nr. 658) (St., Rh., Helv. 7, 18) C₂₄H₂₂O (Syst. Nr. 658) (St., RH., Helv. 7, 18).

Dimolekulares Dicyclopentadien-nitrosochlorid, Bis-dicyclopentadien-nitrosochlorid $C_{20}H_{24}O_2N_2Cl_2=(C_{10}H_{12}ONCl)_2$ (H 496). Zur Konstitution vgl. ALDER, STEIN, A. 485 [1931], 227. — Liefert beim Kochen mit Isoamylalkohol das monomolekulare

Nitrosochlorid (Wieland, Bergel, A. 446, 20).

Monomolekulares Dicyclopentadien-nitrosochlorid C₁₀H₁₂ONCl (H 496). Zur Konstitution vgl. Adler, Stein, A. 485 [1931], 227. — B. Aus dem dimolekularen Nitrosochlorid beim Kochen mit Isoamylalkohol (Wieland, Bergel, A. 446, 20). — Krystalle (aus Benzol). — Gibt beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischem Ammoniak neben anderen Produkten Bis-[6-oximino-4.7-methylen-4.5.6.7.8.9-hexahydro-indenyl-(5)]-amin (Formel I;

Syst. Nr. 1873), beim Erwärmen mit Diäthylamin in Alkohol 5-Diäthylamino-6-oximino-

4.7-methylen-4.5.6.7.8.9-hexahydro-inden (Formel II; Syst. Nr. 1873) (W., B., A. 446, 30). Verbindung C₁₀H₁₁ON (H 496). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in Alkohol 6-Oxo-4.7-methylen-4.5.6.7.8.9-hexahydro-inden (s. nebenstehende Formel) neben anderen Produkten (Wieland, Bergel, A. 446, 21; vgl. Alder, Stein, A. 486 [1931], 227).

Isodicy clopenta diendiozonid C₁₀H₁₂O₂. Zur Bezeichnung vgl. STAUDINGER, B. 58, 1089. — Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (St., B. 58, 1094). — B. Bei

¹⁾ Ein von dem gewöhnlichen, (α -)Dicyclopentadien nicht frei erhaltenes, als β -Dicyclopentadien bezeichnetes flüssiges Stereoisomeres wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes II [1. I. 1930] von ALDER, STEIN, A. 504 [1933], 220, 238; Ang. Ch. 47 [1934], 839) dargestellt.

20. stdg. Einleiten von 5 %igem Ozon in eine Lösung von Dicyclopentadien in Eisessig (Sr.):—Sehr hygroskopisches körniges Pulver. F: 95—98° (Zers.); explodiert bei höherem Erhitzen. Sehr leicht löslich in Aceton und Pyridin, etwas schwerer in Eisessig, schwer in Benzol, Essigester, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ather und Petrolather.—Zersetzt sich an der Luft. Löst sich bei kurzen Kochen in Wasser.

Isodicyclopentadienoxodiozonid C₁₆H₁₂O₇. Zur Bezeichnung vgl. Staudinger, B. 58, 1093. — B. Neben Isodicyclopentadiendiozonid bei 48-stdg. Einleiten von 5 %igem Ozon in Dicyclopentadien in Eisessig (St., B. 58, 1095). — Hygroskopisches Pulver. F: 105—108° (Zers.); explodiert bei höherem Erhitzen. In der Kälte unlöslich in Eisessig, Tetrachlorkohlenstoff und Benzol, leicht löslich in Wasser.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{14}$.

- 1. α -Pentenyl-benzol, 1-Phenyl-penten-(1), α -Phenyl- α -amylen, β -Propyl-styrol $C_{11}H_{14}=C_6H_5\cdot CH\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ (H 497; E I 238). B. Beim Kochen von [α -Brompentyl]-benzol mit Natriummethylat-Lösung (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 557). In geringer Menge bei der Einw. von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid auf α -Butyl-benzylmagnesium-bromid in Ather (C., Bl., Am. Soc. 50, 556). Kp: 212—215°. Mit Wasserdampf flüchtig.— Liefert bei der Einw. einer Kalium-Natrium-Legierung in Ather in einer Stickstoffatmosphäre und folgenden Behandlung mit Kohlendioxyd β - β '-Dipropyl- α - α '-diphenyl-adipinsäure.
- 2. δ -Pentenyl-benzol, 5-Phenyl-penten-(1), ε -Phenyl- α -amylen $C_{11}H_{14}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}$ (E I 239). Diese Konstitution kommt auch der im Ergw. I als Phenylamylen mit unbekannter Stellung der Doppelbindung beschriebenen Verbindung zu (v. Braun, Kühn, B. 60, 2562). B. Als Nebenprodukt bei der Destillation von Trimethyl- $[\varepsilon$ -phenyl-pentyl]-ammoniumhydroxyd (v. Br., A. 882, 48; v. Br., K.). Kp: 198°; Di*: 0.8796; nj*: 1.5040 (v. Br., K.). Geht bei der Behandlung mit Aluminium-chlorid in Petroläther-Lösung teilweise in ein höher siedendes, dickes Öl über (v. Br., K.). Gibt ein öliges Dibromid (v. Br.).
- 3. [Penten-(1)-yl-(2)]-benzol, 2-Phenyl-penten-(1), β -Phenyl- α -amylen, α -Propyl-styrol $C_{11}H_{14}=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ (H 497). B. Aus 2-Phenyl-penten-(2)-carbonsaure-(1) oder aus β -Propyl-zimtsaure bei der trocknen Destillation oder beim Kochen mit 50% iger Schwefelsaure, neben anderen Produkten (Johnson, Kon, Soc. 1926, 2756). Kp₁₄: 86°. Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Butyrophenon.
- 4. [β-Methyl-α-butenyl]-benzol, 2-Methyl-1-phenyl-buten-(1), α-Methyl-α-āthyl-β-phenyl-āthylen, β-Methyl-β-āthyl-styrol C₁₁H₁₄ = C₀H₅·CH:C(CH₅)·C₂H₅. B. Aus Methyl-āthyl-benzyl-carbinol beim Erwärmen mit Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Tiffeneau, Levy, Bl. [4] 33, 769). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Kaliumhydroxyd auf Methyl-āthyl-[α-jod-benzyl]-carbinol in Äther (T., L.). Beim Überleiten des Dampfes von β-Methyl-β-phenyl-butylalkohol bei Rotglut über Infusorienerde, neben anderen Produkten (Blondeau, A.ch. [40] 2, 32; Ramart, Bl., C. r. 176, 1321). Beim Einleiten von Wasserdampf in eine Suspension von β-Methyl-β-āthyl-α-phenyl-trimethylenglykol in 14%iger Schwefelsäure, neben 5-Methyl-5-āthyl-4-phenyl-1.3-dioxan (Franke, Stern, M. 49, 25). Entsteht wahrscheinlich bei der Einw von Athylmagnesiumbromid oder von Magnesium in Gegenwart von Jod auf eine āther. Lösung von 2-Brom-2-benzyl-butan, neben anderen Produkten (Trotman, Soc. 127, 91). Kp₁₃: 86° (Fr., St.); Kp₂₃: 98—100°; Kp₇₆₀: 199—200° (T., L.). D: 0,924 (T., L.). Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Methyläthylketon und Benzoesäure (Bl.; R., Bl.). Addiert in Chloroform 1 Mol Brom (Fr., St.). Bei der Einw. von Jod und gelbem Quecksilberoxyd in Gegenwart von wasserhaltigem Äther erhält man Methyl-āthyl-[α-jod-benzyl]-carbinol (T.). Mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung bildet sich ein Nitrosit (Krystalle; F: 129—130°; schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol) (T., L.).
- 5. $[\beta$ -Methyl- β -butenyl]-benzol, 2-Methyl-1-phenyl-buten-(2), $\alpha.\beta$ -Dimethyl- α -benzyl-dithylen $C_{11}H_{14}=C_0H_5\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH_3\cdot B$. Beim Behandeln von $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -phenyl-propylalkohol mit Thionylchlorid und folgenden Erhitzen mit Pyridin im Rohr auf 120—130° (Haller, Ramart, C. r. 174, 1214). Kp: 198—203°. Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Methylbenzylketon und Essigsäure.
- 6. [γ -Methyl- α -butenyl]-benzol, 3-Methyl-1-phenyl-buten-(1), α -Isopropyl- β -phenyl-āthylen, β -Isopropyl-styrol $C_{11}H_{14}=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:CH(CH_5)_2$ (H 497; E I 239). B. Durch längeres Kochen von [γ - γ -Dimethyl-allyl]-benzol mit etwas Kalikalk (Claisen, J. pr. [2] 105, 83). Aus Isobutylphenylcarbinol sowie (neben wenig α -Isopropyl- α -phenyl-āthylen) aus γ -Methyl- β -phenyl-butylalkohol durch Destillieren über Infusorienerde bei 300—400° (Ramart, Amagat, A.ch. [10] 8, 307). Kp₃₀: 98—100° (R., A.). Bei

der Oxydation mit Chromessigsäure entstehen Benzoesäure und Isobuttersäure (R., A.). Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 247.

7. [γ-Methyl-β-butenyl]-benzol, [γ.γ-Dimethyl-allyl]-benzol, 2-Methyl-4-phenyl-buten-(2), α.α-Dimethyl-β-benzyl-āthylen C₁₁H₁₄ = C₆H₅·CH₂·CH: C(CH₃)₂ (H 498). B. Aus Dimethyl-β-phenāthyl-carbinol bei aufeinanderfolgender Destillation über Ammoniumjodid und Phosphorpentoxyd im Vakuum (Claisen, J. pr. [2] 105, 82). Entsteht als Hauptprodukt beim Leiten des Dampfes von β.β-Dimethyl-γ-phenyl-propylalkohol über Infusorienerde bei 300—400° (Haller, Ramart, C. r. 174, 1214). Aus 4-Brom-2-methyl-buten-(2) bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid und folgender Behandlung des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Cl., J. pr. [2] 105, 81; Staudinger, Kreis, Schilt, Helv. 5, 754). — Nach Rosen riechendes Öl. Kp₅₅₁: 205—206,5° (Cl.); Kp₁₂: ca. 90° (St., Kr., Sch.). Dii: 0,8958 (Cl.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Aceton und Benzoesäure (H., R.). Reduziert Quecksilber(II)-acetat zu Quecksilber(I)-acetat (Cl.). Gibt bei der Ozonspaltung in Chloroform Phenylessigsäure und Aceton (St., Kr., Sch.). Beim Hydrieren bei Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Alkohol erhält man Isoamylbenzol (Cl.). Bei der Einw. von Brom entsteht [β.γ-Dibrom-isoamyl]-benzol (Cl.). Bei längerem Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure in Eisessig im Rohr auf 100° erhält man [γ-Brom-isoamyl]-benzol (?) (Cl.). Liefert bei längerem Kochen mit etwas Kalikalk [γ-Methyl-α-butenyl]-benzol (Cl.).

Nitrosat C₁₁H₁₄O₄N₂. F: 159—160° (Zers.) (Haller, Ramart, C. r. 174, 1214).

- 8. [α.β-Dimethyl-α-propenyl]-benzol, 2-Methyl-3-phenyl-buten-(2), Trimethyl-phenyl-āthylen, α.β.β-Trimethyl-styrol C₁₁H₁₄ C₆H₅·C(CH₃):C(CH₃)₂ (H 498; E I 239). Zur Konstitution vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 33; v. Auwers. B. 62, 694. B. Durch Einw. von Isopropylmagnesiumjodid auf Acetophenon in siedendem trocknem Äther (Glattfeld, Milligan, Am. Soc. 42, 2323; Gl., Hopkins, Thurber, Am. Soc. 49, 1040). Kp: 187—188° (Gl., M.). Liefert beim Kochen mit gesättigter Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor unter Zugabe von Jod 2-Methyl-3-phenyl-butan (Gl., M.). Reagiert nicht mit Natrium (Schl., B.).
- 9. 3-Methyl-2-phenyl-buten-(1). α -Isopropyl- α -phenyl- $\ddot{\alpha}$ thylen, α -Isopropyl-styrol $C_{11}H_{14}=C_{6}H_{5}\cdot C(:CH_{2})\cdot CH(CH_{3})_{2}$ (H 498). B. Aus β -Isopropyl-zimtsäure sowie aus 3-Methyl-2-phenyl-buten-(2)-carbonsäure-(1) hei der trocknen Destillation oder, neben anderen Produkten, beim Kochen mit 50% iger Schwefelsäure (Johnson, Kon, Soc. 1926, 2757). Entsteht in geringer Menge neben β -Isopropyl-styrol bei der Destillation von γ -Methyl- β -phenyl-butylalkohol bei 300—400° in Gegenwart von Infusorienerde (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 307). Kp₁₅: 89° (J., K.). Gibt bei der Oxydation Isobutyrophenon (J., K.).
- 10. 1-Methyl-4-[β-methyl-propenyl]-benzol, 4-Isocrotyl-toluol, 2-Methyl-1-p-tolyl-propen-(1). α.α-Dimethyl-β-p-tolyl-āthylen C₁₁H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 499). Liefert bei der Einw. von CH₃ CH:C(CH₃)₂ Benzopersäure α.α-Dimethyl-α'-p-tolyl-äthylenoxyd (TIFFENEAU, LÉVY, C. r. 184, 1466). Bei der Behandlung mit Jod und Quecksilbcroxyd erhält man nicht näher untersuchtes 2-Jod-1-oxy-2-methyl-1-p-tolyl-propan, dæs bei der Einw. von Kaliumhydroxyd in Dimethyl-p-tolyl-acetaldehyd übergeht.
- 11. 1.5 Dimethyl 2 propenyl benzol, 4 Propenyl-m-xylol, 1-[2.4 Dimethyl phenyl] propen-(1) C₁₁H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 500). B. Bei der Einw. von Natrium CH₃.

 S. nebenstehende Formel (H 500). B. Bei der Einw. von Natrium CH₃.

 CH:CH:CH₃ CH:CH:CH₃ and Eutyl-[2.4-dimethyl-cinnamyl]-āther in absol. Alkohol + Toluol cH₃.

 GH:CH:CH:CH₃ CH:CH:CH₃ and Eutyl-[2.4-dimethyl-cinnamyl]-āther in absol. Alkohol + Toluol cH₃.

 4-Brom-m-xylol und α-Brom-propylen mit Natrium (B, A., C. r. 189, 646 Anm. 1).

 Flüssigkeit von ziemlich angenehmem Geruch. Kp₇₃₅: 213—215° (korr.); Kp₂₀: 100°; D₄^{1,5}: 0,9096. n₁^{1,5}: 1,540.
- 12. Cyclopentylbenzol, Phenylcyclopentan C₁₁H₁₄ = C₆H₅·HC CH₂·CH₂ (H 501; E I 240). B. Durch Erwärmen von 1-Phenyl-cyclopentanol-(1) mit Eisessig-Jodwasserstoffsäure auf dem Wasserbad unter allmählichem Zusatz von Zinkstaub (Zelinsky, B. 58, 2761). Aus 2-Brom-1-phenyl-cyclopentan bei wiederholtem Kochen mit Zinkstaub und Eisessig oder, neben anderen Produkten, beim Behandeln mit Magnesium (v. Braun, Kühn, B. 60, 2560, 2561). Kp: 215°; D₄¹⁰: 0,9553; n₅¹⁰: 1,5305 (Z.). Mit Wasserdampf flüchtig (v. Br., K.). Liefert beim Behandeln mit Aluminiumchlorid in Petroläther bei 60° geringe Mengen eines höher siedenden Ols

(v. Br., K.). Verhalten beim Überleiten über Palladium- oder Platinasbest oder mit Platin aktivierte Kohle bei 300°: Z.

2-Brom-1-phenyl-cyclopentan $C_{11}H_{13}Br = C_6H_5 \cdot HC \stackrel{CH_2--CH_2}{\leftarrow} B$. Bei zweimaligem je 2-stdg. Erwärmen von 1-Phenyl-cyclopenten-(2) mit Bromwasserstoff in Eisessig auf 100° (v. Braun, Kühn, B. 60, 2560). — Flüssigkeit von angenehmem, süßlichem Geruch. Kp₁₃: 138—140°. — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig Phenylcyclopentan. Beim Behandeln mit Magnesium und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Kohlendioxyd erhält man Phenylcyclopentan, 2.2'-Diphenyl-dicyclopentyl-(1.1') und 2-Phenyl-cyclopentan-carbonsäure-(1).

2.3-Dibrom -1-phenyl-cyclopentan $C_{11}H_{12}Br_3 = C_6H_5 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 - CH_2 \\ CHBr \cdot CHBr \end{array}$. B. Aus 1-Phenyl-cyclopenten-(2) beim Behandeln mit Brom in Chloroform bei 0° (v. Braun, Kühn, B. 60, 2555). - Kp₁: 130-135°.

13. 1.2-Benzo-cyclohepten-(1), Benzosuberen (Benzosuberan), Phenheptamethylen C₁₁H₁₄, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Kochen von 1.2-Benzo-cyclohepten-(1)-on-(3) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Borsche, Roth, B. 54, 175). — Leicht bewegliches Öl von petroleumartigem Geruch. Kp₇₆₄: 217° (Bo., R.). Di^a: 0,9693; n_o: 1,5458 (v. Braun, Stuckenschmidt, B. 56, 1726). Di^a: 0,9683; n_o: 1,5436; n_{he}: 1,5486; n_b: 2. 1,5486; n_b: 1,5604; n. 1.5711 (v. Auwers, B. 60, 2137). — Liefert bei mehrmaligem Destillieren über Bleioxyd-Bimsstein bei 700° Naphthalin und andere Produkte (v. Br., St.).

14. 1-Methyl-5.6.7.8-tetrahydro-The state of the s

Kirschbaum, B. 55, 3673). — Stechend riechende Krystalle. F: 50—51°. Kp₁₃: 144° bis 145°. — Liefert beim Kochen mit Kaliumcyanid in wäßrig-alkoholischer Lösung 5-Cyanmethyl-tctralin.

15. 2-Methyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin, 6-Methyl-tetralin C11H14, Formel III. B. Aus 2-Methyl-naphthalin durch katalytische Reduktion mit einem Nickel-katalysator bei 150—170° (Schroeter, B. 54, 2248; Tetralin-Ges., D. R. P. 346673; C. 1922 II, 1080; Frdl. 13, 388). Durch Behandlung von 5-Oxo-2-methyl-5.6.7.8-tetrahydronaphthalin mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Krollpfeiffer, Schäfer, B. 56,

625). — Flüssigkeit. Kp: 220—222° (SCHR.); 224—226° (KR., SCH.). D₄^{15,1}: 0,9541; n_α^{15,1}: 1,5372; n_b^{15,1}: 1,5491; n_γ^{15,1}: 1,5590 (KR., SCH.). — Gibt mit Brom in Schwefel-kohlenstoff bei Gegenwart von Jod 5-Brom-6-methyl-tetralin (MAYER, SCHÄFER, ROSENBACH, Ar. 1929, 576). Liefert beim Behandeln mit α-Naphthoylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in kaltem Benzol 6-Methyl-7-α-naphthoyl-tetralin; reagiert analog mit β-Naphthoylchlorid (CLAR, B. 62, 1580). Bei der Umsetzung mit Phthalsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Benzol bei 70° erhält man 6-Methyl-7-[2-carboxy-benzoyl]-tetralin (SCHROETER) benzoyl]-tetralin (SCHROETER).

6-Chlormethyl-tetralin, Tetralyl-(6)-methylchlorid $C_{11}H_{12}Cl$, Formel IV. B. Aus 6-Benzaminomethyl-tetralin beim Schmelzen mit Phosphorpentachlorid (v. Braun, Gruber, Kirschbaum, B. 55, 3673). — Riecht stechend. Kp₁₈: 141—142°.

1-Brom - 2 - methyl - 5.6.7.8 - tetrahydro - naphthalin, 5 - Brom - 6 - methyl - tetralin $C_{11}H_{12}Br$, Formel V. B. Aus 6-Methyl-tetralin beim Behandeln mit Brom in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Jod (MAYER, SCHÄFER, ROSENBACH, Ar. 1929, 576). — Kp_{11-12} : 140-155°.

16. 1-Athyl-hydrinden C₁₁H₁₄, s. nebenstehende Formel. CH₂CH₂ 1- $[\beta$ -Brom-äthyl]-hydrinden, β -[Hydrindyl-(1)]-äthylbromid C_1H_{13} Br = C_9H_4 $C_1(CH_2 \cdot CH_2Br)$ CH_2 . B. Man erwärmt 1- $[\beta$ -Oxy-äthyl]-hydrinden zweimal je 6 Stdn. mit überschüssiger rauchender Bromwasserstoffsäure auf

- 120° (v. Braun, Reutter, B. 59, 1924). Ziemlich dickes Öl. Kp_{16} : 145—147° (v. Br., Reu.). Wird am Licht gelblich (v. Br., Reu.). Liefert beim Erwärmen mit Natriummalonester in alkoh. Lösung γ -[Hydrindyl-(1)]-äthylmalonsäure-diäthylester (v. Br., Rath, B. 60, 1184).
- 17. 4.6-Dimethyl-hydrinden C₁₁H₁₄, s. nebenstehende Formel.

 V. Im Steinkohlen-Urteer (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C.
 1925 I, 2271). Kp: 224—226°. D: 0,9464. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Benzol-tetracarbonsäure-(1.2.3.5).
- **x**-Dibrom-4.6-dimethyl-hydrinden $C_{11}H_{12}Br_2 = (CH_3)_2C_9H_6Br_2$. B. Aus 4.6-Dimethyl-hydrinden beim Behandeln mit Brom (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I. 2271). Nadeln.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{16}$.

- 1. α -Hexenyl-benzol, 1-Phenyl-hexen-(1), β -Butyl-styrol $C_{12}H_{16}=C_8H_5$: $CH:CH:CH:[CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Bei 38-tägiger Einw. von Lithiumbutyl auf β -Brom-styrol in Petroläther (Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2326). $Kp_8:97$ —100°. $D_0^{25}:0.9455$. $n_1^{25}:1.5377$.
- 2. [δ -Methyl- α -pentenyl]-benzol, 4-Methyl-1-phenyl-penten-(1), β -Isobutyl-styrol $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot CH: CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Sättigen von Isoamylphenylcarbinol mit Chlorwasserstoff bei 0° und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Pyridin auf 125° (Reich, van Wisch, Waelle, Helv. 4, 244). Bewegliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. $Kp_{11}: 107-109^{\circ}$. Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: R., v. W.
- 3. [Hexen-(3)-yl-(3)]-benzol, 1-Āthyl-1-phenyl-buten-(1), 3-Phenyl-hexen-(3), $\alpha.\beta$ -Diāthyl-styrol $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot C(C_2H_5):CH\cdot C_2H_5$. B. Entsteht vermutlich als Hauptprodukt beim Leiten von Äthyl-propyl-phenyl-carbinol-Dampf über auf Rotglut erhitzte Infusorienerdė (Yéramian, C.r. 173, 364). Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Essigsäure Propiophenon.

Nitrosat. Nadeln (Y., C. r. 173, 364 Anm. 1).

- 4. $[\beta-\ddot{A}thyl-\alpha-butenyl]-benzol,$ 2- $\ddot{A}thyl-1-phenyl-buten-(1),$ $\beta.\beta-Di\ddot{a}thyl-styrol$ $C_{12}H_{16}=C_8H_6\cdot CH\cdot C(C_2H_6)_2$ (H 502; E I 240). B. Als Hauptprodukt beim Überleiten des Dampfes von $\beta-\ddot{A}thyl-\beta-phenyl-butylalkohol über Infusorienerde bei ctwa 400° (Blondeau, A. ch. [10] 2, 29; Ramart, Blondeau, C. r. 176, 1322). Kp: 217° (B., A. ch. [10] 2, 31 Anm.). Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Diäthylketon und Benzoesäure (B., A. ch. [10] 2, 30; R., B., C. r. 176, 1322).$
- 5. [a.a-Dimethyl- β -butenyl]-benzol(?), [a.a. γ -Trimethyl-allyl]-benzol(?), 4-Methyl-4-phenyl-penten-(2) (?) $C_{12}H_{16}=C_8H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$ (?). B. Beim Erhitzen von Methyl-[β -phenyl-isobutyl]-carbinol mit wasserfreiem Zinkchlorid (Hoffman, Am. Soc. 51, 2545). Wurde nicht ganz rein erhalten. Kp₁₇: 96—98°. D_{25}^{25} : 0,889. Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Acetophenon und andere Produkte.
- 6. $[\alpha.\beta-Dimethyl-\alpha-butenyl]-benzol, 3-Methyl-2-phenyl-penten-(2), \alpha.\beta-Dimethyl-\beta-athyl-styrol <math>C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot C(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Neben 2-Methyl-3-phenyl-penten-(2) (s. u.) aus $[\alpha.\alpha-Dimethyl-propyl]$ -phenyl-carbinol beim Überleiten über Infusorienerde bei 300—400° (Apolit, C. r. 172, 1494; A. ch. [10] 2, 98). Aus Methyl-sek.butyl-phenyl-carbinol beim Erhitzen mit Infusorienerde auf 180° (A., A. ch. [10] 2, 103). Gelbliche bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₆₆: 204—206°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Acetophenon.
- 7. $[\beta, \gamma$ Dimethyl β butenyl] benzol, $[\beta, \gamma, \gamma$ Trimethyl allyl] benzol, 2.3-Dimethyl-1-phenyl-buten-(2) $C_{12}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : C(CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf 1-Brom-2.3-dimethyl-buten-(2) (CLAISEN, J. pr. [2] 105, 90). Nach Geranien riechendes öl. Kp₇₅₀: 220—221°. Di: 0,903. Reduziert Quecksilber(II)-acetat quantitativ zu Quecksilber-(I)-acetat. Liefert ein öliges Dibromid. Beim Erhitzen mit Bromwasserstoff und Eisessig im Rohr auf 100° erhält man $[\beta(\text{oder }\gamma)$ -Brom- β - γ -dimethyl-butyl]-benzol.
- 8. [β -Methyl- α - α thyl- α -propenyl]-benzol, 2-Methyl-3-phenyl-penten-(2), β . β -Dimethyl- α - α thyl-styrol $C_{12}H_{16}=C_6H_6\cdot C(C_8H_6)\cdot C(CH_3)_1$ (H 502; E I 240). B. Neben 3-Methyl-2-phenyl-penten-(2) (s. o.) beim Erhitzen von [α . α -Dimethyl-propyl]-phenyl-carbinol auf 300° in Gegenwart von Infusorienerde (Apolit, C. r. 172, 1494; A. ch. [10] 2, 98). Durch mehrmalige Destillation von Athyl-isopropyl-phenyl-carbinol unter gewöhnlichem Druck bei Gegenwart von Infusorienerde (A., A. ch. [10] 2, 102). Kp: 202—205° (A., A. ch. [10]

396

2, 102). — Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure Propiophenon (A., C. r. 172, 1494; A. ch. [10] 2, 102).

- 9. 4-Isopropyl-1-allyl-benzol $C_{12}H_{16}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$
- 4-Isopropyl-1-[γ -chlor-allyl]-benzol $C_{12}H_{15}Cl=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH: CHCl.$ B. Bei der Einw. von 4-Isopropyl-phenylmagnesiumbromid auf 1.3-Dichlor-propen-(1) in siedendem Toluol (Bert, C.r. 180, 1506). — Kp_{30} : 1460. D_4^{30} : 1,019; n_5^{30} : 1,532.
- 10. Cyclohexylbenzol, Phenylcyclohexan, 1.2.3.4.5.6-Hexahydro-diphenyl C₁₂H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 503; E I 242). B. Bei der Einw. von Zinkstaub auf 3-Brom-1-phenyl-cyclohexan in siedendem Alkohol bei Gegenwart von Sand (Boyd), Clifford, Probert, Soc. 117, 1388). Aus 1-Phenyl-cyclohexadien-(2.5) durch katalytische Hydrierung mit Palladium (Schlenk, Bergmann, A. 463, '94). Zur Bildung aus Diphenyl durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd vgl. Hückel, Miterb. A. 477 [1930], 118. Zur Bildung durch Erhitzen von Cyclohexylchlorid mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid nach Kurssanow (A. 318 [1901], 309) vgl. Mayes, Turner, Soc. 1929, 502. Entsteht auch beim Behandeln eines Gemisches von Benzol und Cyclohexen mit Aluminiumchlorid (Berry, Reid, Am. Soc. 49, 3149; Bodroux, C. r. 186, 1005; A. ch. [10] 11, 516). Beim Erwärmen von Benzol mit Cyclohexylalkohol in 80%iger Schwefelsäure auf 70° (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 728). Beim Kochen von Cyclohexan mit Dibenzoylperoxyd, neben anderen Produkten (Gelissen, Hermans, B. 59, 664). Entsteht neben Diphenyl beim Erhitzen von Dicyclohexyl mit platiniertem Asbest auf 320—330° (H., Mitarb., A. 477, 126). F: 6,5° (Boyd, Clifford, Probert, Soc. 117, 1388), 7—8° (Mey., Bern.), 7° (Ge., He., B. 59, 664). Kp₇₅₅: 233—234° (Boyd, Cl., Pr.); Kp₃₀: 132°; Kp₁₅: 115° (Mayes, Turner, Soc. 1929, 502). Die: 0,947; n; 1,528 (Bodroux); n; 1,5274 (Ge., He.). Liefert beim Behandeln mit Brom bei Gegenwart von Aluminiumbromid Hexabrombenzol (Bodroux, A. ch. [10] 11, 547). Beim Behanleln mit Salpetersäure (D: 1,5) bei 0° erhält man [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan und [2.4-Dinitro-phenyl]-cyclohexan; bei Durchführung der Reaktion in Eisessig entsteht in der Hauptsache [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan (Ca. 62%) ncbcn [2-Nitro-phenyl]-cyclohexan (Mayes, Turner, Soc. 1929, 503).
- [4-Chlor-phenyl]-cyclohexan $C_{12}H_{15}Cl$, s. nebenstehende Cl. \rightarrow $HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH_2$ Formel. B. Aus Cyclohexylchlorid und Chlorbenzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Mayes, Turner, Soc. 1929, 502). Aus [4-Amino-phenyl]-cyclohexan durch Diazotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid (M., T., Soc. 1929, 502). Flüssigkeit. Kp₁₅: 145°; Kp₁₅: 140°; Kp₁₀: 134°. $D_2^{a_1}$: 1,065. $D_2^{a_2}$: 1,5386. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 4-Chlor-benzoesäure. Nitrierung: M., T., Soc. 1929, 505.
- 3-Brom-1-phenyl-cyclohexan $C_{12}H_{15}Br = C_6H_5 \cdot CH < \begin{array}{c} CH_2 CHBr \\ CH_2 CH_2 \\ \end{array} > CH_2$. B. Bei Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf 1-Phenyl-cyclohexanol-(3) (Boyd, Clifford, Probert, Soc. 117, 1388). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp40: 186° bis 187°. Liefert bei der Einw. von Zinkstaub in siedendem Alkohol bei Gegenwart von Sand Phenylcyclohexan.
- [4-Brom phenyl] cyclohexan C₁₃H₁₅Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus Cyclohexylchlorid und Brombenzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Mayes, Turner, Soc. 1929, 503). Aus [4-Aminophenyl]-cyclohexan durch Diazotieren und Behandeln mit Kupfer(I)-bromid (M., T.). Flüssigkeit. Kp₃₅: 160°. D⁵₄: 1,283. n⁵₅: 1,5584. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 4-Brom-benzoesäure. Nitrierung: M., T., Soc. 1929, 506.
- [4-Jod-phenyl]-cyclohexan $C_{12}H_{12}I$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [4-Amino-phenyl]-cyclohexan beim Diazotieren und Behandeln mit Kaliumjodid (Mayes, Turner, Soc. 1929, 503). Öl. Kp₂₁: 185°; Kp₁₁: 174°. D₁°: 1,448. n_{2}^{∞} : 1,5900. Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) bei 0° 4-Jod-1-nitro-benzol (M., T., Soc. 1929, 507).
- [2-Nitro-phenyl]-cyclohexan $C_{12}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge neben [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan beim Behandeln von Phenylcyclohexan mit Salpetersäure (D: 1,5) und Eisessig bei 0^0 (MAYES, TURNER, Soc. 1929, 504). Ol. Kp_{16} : 174°. D_2^{m} : 1,111. n_5^{m} : 1,5472. Erstarrungspunkte von Gemischen mit [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan: M., T., Soc. 1929, 504. Liefert bei der Nitrierung [2.4-Dinitro-phenyl]-cyclohexan. Wird durch Chromschwefelsäure zersetzt.

- [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan C₁₂H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel (H 504). B. Zur Bildung durch Nitrierung von Phenylcyclohexan vgl. Boyd, Clifford, Probert, Soc. 117, 1389; Mayes, Turner. Soc. 1929, 503. Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 57,5—58° (B., Cl., Pr.), 58,5° (M., T.). Kp₂₅: 210°; Kp₁₆: 198° (M., T.). Erstarrungspunkte von Gemischen mit [2-Nitro-phenyl]-cyclohexan: M., T., Soc. 1929, 504.
- [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-cyclohexan $C_{12}H_{14}O_2NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben [4-Chlor-3-nitro-phenyl]-cyclohexan bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) cl.— $HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ auf [4-Chlor-phenyl]-cyclohexan in Eisessig bei 5—10° oder von Salpetersäure (D: 1,48) bei 0° (Mayes, Turner, Soc. 1929, 506). Öl. Liefert bei Einw. von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,5) [4-Chlor-2.5-dinitro-phenyl]-cyclohexan. Reagiert nicht mit Piperidin.
- [4-Chlor-3-nitro-phenyl]-cyclohexan $C_{12}H_{14}O_2NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-cyclohexan bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) cl. \rightarrow HC \leftarrow CH2-CH2 cH2 auf [4-Chlor-phenyl]-cyclohexan in Eisessig bei 5—10° oder von Salpetersäure (D: 1,48) bei 0° (MAYES, TURNER, Soc. 1929, 506). Reagiert mit Piperidin.
- [2.4-Dinitro-phenyl]-cyclohexan C₁₂H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Phenylcyclohexan mit Salpetersäure (D: 1,5) bei 0°, neben [4-Nitro-O₂N. HC CH₂·CH₂·CH₂ phenyl]-cyclohexan (MAYES, TURNER, Soc. 1929, 503). Durch Nitrierung von [2-Nitro-phenyl]-cyclohexan sowie von [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan (M., T.). Hellgelbe Plättchen (aus Alkohol). F: 57°. Kp₁₅: 222°. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 2.4-Dinitro-benzoesäure.
- [4-Chlor-2.5-dinitro-phenyl]-cyclohexan C₁₂H₁₃O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von [4-Chlor-phenyl]-cyclohexan mit der 8-fachen Menge Salpetersäure (D: 1,5) bei —5° bis 0° (MAYES, TURNER, Soc. 1929, 505). Durch Einw. von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,5) auf [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-cyclohexan (M., T.). Tafeln (aus Alkohol). F: 92°. Liefert bei der Reduktion mit Eisenfeile in verd. Essigsäure bei 100° [4-Chlor-2.5-diamino-phenyl]-cyclohexan.
- 11. **1-Methyl-3-phenyl-cyclopentan** $C_{12}H_{16} = C_6H_5 \cdot HC \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{\subset H_2 \cdot CH_2}$ (H 504; E I 242). B. Bei der Behandlung von [ε -Clılor-isohexyl]-benzol mit Aluminiumchlorid in Petroläther, neben anderen Produkten (v. Braun, Kühn, B. 60, 2562). Angenehm riechendes Öl. Kp₁₂: 93—94°. Mit Wasserdampf flüchtig. $D_i^{r_1}$: 0,9173. $n_i^{r_2}$: 1,5136. Liefert bei längerem Erwärmen mit Permanganat-Lösung auf dem Wasserbad Benzoesäure.
- 12. $1-\mathring{A}thyl-1.2.3.4$ tetrahydro-naphthalin, $1-\mathring{A}thyl-tetralin$ $C_{12}H_{16}$, s. nebenstehende Formel.

 1 $[\beta$ Brom $\ddot{a}thyl]$ tetralin, β [Tetralyl-(1)] $\ddot{a}thylbromid$ $C_{12}H_{16}Br=C_6H_4$ CH₂ CH₂Br)·CH₂ $C_{12}H_{16}Br=C_6H_4$ CH₂ CH₂ H₂ $C_{12}H_{16}Br=C_6H_4$ CH₂ CH₂ CH₂ $C_{12}H_{16}Br=C_6H_4$ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ $C_{12}H_{16}Br=C_6H_4$ CH₂ CH
- 13. 2-Āthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin, 6-Āthyl-tetralin C₁₂H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion Von 2-Acetyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin (Fleischer, Siefert, B. 53, 1259) und von 8-Oxo-2-āthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin mit analgamiertem Zink und Salzsäure (Krollpfeiffer, Schäfer, B. 56, 626). Beim Erwärmen von Tetralin mit Athylbromid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 633). Flüssigkeit. Kp: 245—246° (Kr., Sch.), 244° (korr.) (B.. R.); Kp₁₁: 127° (Fl., Sie.); Kp₁₈: 118—120° (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1690): Kp₁₈: 119—120° (B., R.). Di¹: 0,9632; ni⁶: 1,5414 (B., R.); Di¹: 0,9499; ni^{1,6}: 1,5307: ni^{1,6}: 1,5347; ni^{1,6}: 1,5463; ni^{1,6}: 1,5559 (Kr., Sch.). Wird beim Leiten durch ein auf 600° erhitztes Rohr nur wenig verändert; bei 650° bildet sich neben anderen Produkten 600° erhitztes Rohr nur wenig verändert; bei 650° bildet sich neben anderen Produkten Acetylieren und folgenden Reduzieren erhält man 2.3-Diäthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin (Fl., Sie.). Liefert beim Behandeln mit Diāthylmalonylchlorid in Gegenwart von Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff 6-Äthyl-4.5-diäthylmalonyl-tetralin (Fl., Retze, B. 56, 230).

- 398
- 14. 1.2-Dimethyl-x-tetrahydro-naphthalin $C_{12}H_{16}=C_{10}H_{10}(CH_3)_2$. B. Entsteht im Gemisch mit sehr wenig 1.2-Dimethyl-x-dihydro-naphthalin bei der Einw. von Natrium auf 2-Methyl-1-brommethyl-naphthalin in feuchtem Äther (ZIEGLER, TIEMANN, B. 55, 3411). Wurde nicht rein erhalten. Kp₁₁: 123,5—124,5°. Dichten und Brechungsindices: Z., T.
- 15. 1.3 Dimethyl 5.6.7.8 tetrahydro naphthalin, 5.7-Dimethyl-tetralin $C_{12}H_{16}$, s. nebenstehende Form. B. Aus 5-Oxo-1.3-dimethyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Krollpfeiffer, Schäfer, B. 56, 627). Flüssigkeit. Kp: 250—252°. $D_4^{n,0}$: 0,9589. $n_{\alpha}^{n,0}$: 1,5368; $n_{\alpha}^{n,0}$: 1,5409; $n_{\alpha}^{n,0}$: 1,5529; $n_{\alpha}^{n,0}$: 1,5630.
- H₂C CH₂ CH₃
- 16. 1.6 Dimethyl 5.6.7.8 tetrahydro naphthalin.

 2.5 Dimethyl tetralin C₁₂H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 1.6 Dimethyl 5.8 dihydro naphthalin durch Hydrieren bei Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in wäßr. Alkohol (MAYER, SCHULTE, CH3 HO CH2
 B. 55, 2166). Über eine Bildung aus 1.6 Dimethyl naphthalin durch Hydrierung in Gegenwart von Nickelkatalysator vgl. M., Sch. Öl. Kp₁₀: 110—111°. Die: 0,9487. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure im Rohr auf 150—160° Hemimellitsäure.

säure eine violette Färbung.

Nitrosochlorid C₁₂H₁₆ONCl. B. Aus Dicyclohexadien beim Behandeln mit Isoamylnitrit und Chlorwasserstoff in Eisessig unter Kühlung (Hofmann, Damm, Mitt. Kohlenforschungsinst. Breslau 2, 146; C. 1926 I, 2344). — Krystalle. Bräunt sich bei 125°; F: 132° bis 133°. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

- 19. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{16}$ aus Lignin. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Cyclohexan bestimmt. B. Beim Erhitzen von Lignin aus Fichtenholz unter 5—25 mm Druck auf 350—390° (Picter, Gaulis, Helv. 6, 634). Kp: 230—240°. D: 0,917. n: 1,523.

7. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{13}H_{18}}$

- 1. $[\beta$ -Methyl- α -hexenyl]-benzol, 2-Methyl-1-phenyl-hexen-(1), β -Methyl- β -butyl-styrol $C_{13}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH : C(CH_3) \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 1-Oxy-2-methyl-1-phenyl-hexan mit Schwefelsäure (D: 1,5) (Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 244). Bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₃: 114—116°. D¹⁷: 0,8974. n: 1,515. Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: R., v. W., W.
- 2. 1-Isopropyl-4- γ -butenyl-benzol, 4-[4-Isopropyl-phenyl]-buten-(1) $C_{13}H_{18} = (CH_3)_1CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$.
- 1-Isopropyl-4-[ô-chlor-y-butenyl]-benzol, 1-Chlor-4-[4-isopropyl-phenyl]-buten-(1) $C_{13}H_{17}Cl=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH:CHCl.$ B. Aus 1.3-Dichlor-propen-(1) und 4-Isopropyl-benzylmagnesiumbromid in Toluol (Bert, C. r. 180, 1508). Kp₈₀: 1480. De: 1,015. no. 1,537.

3. 1-Methyl-4-isopropyl-2-allyl-benzol, 2-Allyl-p-cymol СНз C₁₃H₁₈, s. nebenstehende Formel. $CH_2 \cdot CH : CH_2$ 1-Methyl-4-isopropyl-2-[γ -chlor-allyl]-benzol, 2-[γ -Chlor-allyl]-p-cymol $C_{13}H_{17}Cl=(CH_3)_2CH\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH:CHCl.$ B. Aus 1.3-Dichlor-propen-(1) beim Behandeln mit 2-Methyl-5-isopropyl-phenyl-magnesiumbromid in Toluol (Bert, C. r. 180, 1506). — Kp₁₅: 140°. Diff: 1,018. nife: 1,530.

Cyclohexylphenylmethan, Benzylcyclohexan, 1.2.3.4.5.6-Hexahydro-diphenylmethan $C_{13}H_{18}$, s. $CH_2 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ nebenstehende Formel.

Cyclohexylphenylchlormethan, [α -Chlor-benzyl]-cyclohexan $C_{13}H_{17}Cl=C_{6}H_{6}$ -CHCl· $C_{6}H_{11}$. Linksdrehende Form. B. Beim Erhitzen von linksdrehendem Cyclohexylphenyl-carbinol mit Thionylchlorid auf dem Wasserbad (LEVENE, MIKESKA, J. biol. Chem. 75, 595). Ein schwächer linksdrehendes Präparat entsteht beim Behandeln von linksdrehendem Cyclohexyl-phenyl-carbinol mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (L., M.). — Kp_{0,7}: 105—107°. [α] $_{0}^{\infty}$: —29,4° (Äther; c = 10). — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes [α -Mercapto-benzyl]-cyclohexan.

- $\label{eq:constraints} \begin{tabular}{ll} $ [1.2$-Dibrom-cyclohexyl]-phenyl-methan, 1.2-Dibrom-1-benzyl-cyclohexan $$ C_{13}H_{16}Br_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot BrC< & CHB_7\cdot CH_2\\ CH_2-CH_2>& CH_2. & B. Aus 1-Benzyl-cyclohexen-(1) beim Benzyl-cyclohexen-(2) beim Benzyl-cyclohexen-(3) beim Benzyl-cyclohexen-(3) beim Benzyl-cyclohexen-(4) beim Benzyl-cyclohexen-(4) beim Benzyl-cyclohexen-(5) beim Benzyl-cyclohexen-(5) beim Benzyl-cyclohexen-(6) beim Benzyl-cyclohexen-(6) beim Benzyl-cyclohexen-(7) beim Benzyl-cyclohexen-(8) being Benzyl-cyclohexen-(8) being Benzyl-cyclohexen-(9) benzyl-cyclohexen-(9) being Benzyl-cyclohexen-(9) benzyl-cyclohexe$ handeln mit Brom in Ather unter Kühlung (Schöff, Boettcher, A. 448, 16). — Zersetzliches, an der Luft rauchendes Ol. — Liefert beim Erhitzen mit 3,5 Mol Methylamin in Benzol im Rohr auf 115-120° 6-Methylamino-1-benzyl-cyclohexen (1) und andere Produkte. Reagiert analog mit Dimethylamin.
- 5. [3-Methyl-cyclohexyl]-benzol, 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexan $C_{13}H_{18} =$ $C_6H_5 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > CH_2$. Linksdrehende Form (H 505). B. Aus aktivem 1-Methyl-3-[4-amino-phenyl]-cyclohexan beim Diazotieren in salzsaurer Lösung, Eintragen in kalte verdünnte Natronlauge und Zufügen einer alkal. Zinn-Lösung (v. Braun, A. 472, 85). — Kp₁₄: 123—124°. $\mathbf{p}_{1}^{\mathbf{a}}$: 0,9304. $\mathbf{n}_{2}^{\mathbf{a}}$: 1,5176. $[\alpha]_{0}^{\mathbf{a}}$: -5,26°.
- 4-Brom-1-[3-methyl-cyclohexyl]-benzol, 1-Methyl-3-[4-brom-phenyl]-cyclohexan $C_{13}H_{17}Br = C_6H_4Br \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH(CH_3)}{CH_2} < CH_2$. Linksdrehende Form. B. Aus aktivem 1-Methyl-3-[4-amino-phenyl]-cyclohexan beim Diazotieren in bromwasserstoffsaurer Lösung und Behandeln des Reaktionsgemischs mit Kupfer(I)-bromid (v. Braun, A. 472, 86). — Kp_{14} : 165—167°. D_{i}^{18} : 1,2100. $[\alpha]_{D}^{18}$: —2,23° (unverdünnt).
- 6. Cyclohexyltoluol, Tolylcyclohexan $C_{13}H_{18} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH_2$ (vgl. H 505, Nr. 11 und Nr. 12). B. Ein Produkt, das wahrscheinlich aus verschiedenen Isomeren besteht, bildet sich beim Behandeln von Toluol mit Cyclohexen und Aluminiumchlorid (Bodroux, C. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 519). — Gibt beim Behandeln mit Brom bei Gegenwart von Aluminiumbromid Pentabromtoluol (B., A. ch. [10] 11, 547).
- 7. [2.5-Dimethyl-phenyl]-cyclopentan $C_{13}H_{13}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2(?)-Brom-1-[2.5-dimethylphenyl]-cyclopentan mit Zinkstaub und Eisessig (v. Braun, Kühn, B. 60, 2566). — Kp₁₃: 122°. D₄^{0.5}: 0,9621. n₂^{0.5}: 1,5344.
- 2(P) Brom 1 [2.5 dimethyl phenyl] cyclopentan $C_{13}H_{17}Br =$ (CH₃)₂C₆H₃·HCCH₂ (?). B. Beim Erwärmen von 1-[2.5-Dimethyl-phenyl]-cyclo-CH₂—CH₂ (?). B. Beim Erwärmen von 1-[2.5-Dimethyl-phenyl]-cyclopenten-(2) mit Bromwasserstoff-Eisessig auf 100° (v. Braun, Kühn, B. 60, 2566). — Kp₁₈: 163—165°. — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig [2.5-Dimethyl-phenyl]cyclopentan.
- 8. 3'.6'- Dimethyl-[benzo-1'.2':1.2-cyclohepten-(1)], 3'.6'- Dimethyl-[benzo-1'.2':1.2-suberen] (Dimethylbenzosuberan) $C_{13}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Behandlung von ε -[2.5-Dimethyl-phenyl]-n-amylchlorid mit Aluminiumchlorid in Petroläther-Lösung (v. Braun, Kühn, B. 60, 2565). — Kp₁₃: 121—125°. Dⁿ: 0,9373. nⁿD: 1,5330. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert beim Behandeln mit Permanganat auf dem Wasserbad Benzol-tetra-

carbonsäure-(1.2.3.4).

- 9. 2 Isopropyl 5.6.7.8 tetrahydro naphthalin, G-Isopropyl-tetralin C₁₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. H₂C CH₂

 Aus Tetralin beim Erhitzen mit Propylchlorid in Gegenwart von H₂C CH₂

 Aluminiumchlorid (Boedter, Rambech, Bl. [4] 35, 634). —

 Kp: 255—256° (korr.); Kp₇: 127°. D₄s: 0,9518. n₅s: 1,5352.
- 10. 1.1.6-Trimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin,
 1.1.6-Trimethyl-tetralin, Jonen C₁₂H₁₈, s. nebenstehende
 Formel (H 506; E I 243). Zur Konstitution vgl. Boger, Fourman,
 Am. Soc. 55 [1933], 4670; vgl. a. A. MÜLLER, J. pr. [2] 154 [1940],
 82. Kp₁₃: 110—116° (Ruzicka, Rudolph, Helv. 10, 918). D. 0,934. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—250° 1.6-Dimethyl-naphthalin.
- 11. 5-tert.-Butyl-hydrinden C₁₃H₁₈, Formel I (H 506). Zur Konstitution vgl. Noelling, Chim. et Ind. 6, 728, 729; C. 1922 II, 751. B. Zur Bildung aus Hydrinden durch Behandeln mit tert.-Butylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid vgl. N. Kp; 238°.

$$I. \xrightarrow{(CH_2)_3C} \xrightarrow{CH_2} \xrightarrow{CH_2} CH_2 \qquad III. \xrightarrow{(CH_2)_3C} \xrightarrow{CH_2} \xrightarrow{CH_2} CH_2 \qquad III. \xrightarrow{(CH_3)_3C} \xrightarrow{CH_2} \xrightarrow{CH_2} CH_2$$

- 6.7 Dinitro 5 tert. butyl hydrinden $C_{12}H_{16}O_4N_2$, Formel II (H 506). Zur Konstitution vgl. Noelting, Chim. et Ind. 6, 729; C. 1922 II, 751. Zur Bildung aus 5-tert. Butyl-hydrinden durch Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure vgl. N. F: 124°. Behandelt man vorsichtig mit Salpeterschwefelsäure bei 50—55°, so erhält man 4.6.7-Trinitro-5-tert. butyl-hydrinden; bei Wasserbadtemperatur entsteht 5.6-Dinitro-4-tert.-butyl-phthalsäure.
- 4.6.7 Trinitro 5 tert. butyl hydrinden $C_{13}H_{16}O_6N_3$,, Formel III (H 506). Zur Konstitution vgl. Noelting, Chim. et Ind. 6, 729; C. 1922 II, 751.
- 12. **2.2-Diāthyl-hydrinden** $C_{13}H_{18} = C_6H_4 < \frac{CH_2}{CH_2} > C(C_2H_6)_2$ (E I 243). $D_4^{15,4}$: 0,9295 (v. Auwers, B. 60, 2140). $n_{\alpha}^{15,4}$: 1,5141; $n_{He}^{15,4}$: 1,5182; $n_{He}^{15,4}$: 1,5279; $n_{Y}^{15,4}$: 1,5364.
- 13. Hexahydroperinaphthindan. 1.8-Trimethylen-hexahydronaphthalin C₁₃H₁₈. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. B. Wurde neben anderen Produkten beim Erhitzen von Perinaphthindandion-(1.3) mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Rohr auf 160—200° erhalten (Fleischer, Retze, B. 55, 3286, 3287). Die Einheitlichkeit ist fraglich. Ol. D^a: 0,9624. n^a: 1,5209.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{20}$.

- 1. α -Octenyl-benzol, 1-Phenyl-octen-(1), β -n-Hexyl-styrol $C_{14}H_{10}=C_0H_5$. $CH:CH:CH:CH_1CH_2$. B. Bei kurzem Erwärmen von n-Hexyl-benzyl-carbinol mit Schwefelsäure (D: 1,5) (Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 245). Kp₁₈: 136—138°. D¹⁷: 0,9063. n: 1,507. Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff: R., v. W., W., Helv. 4, 247.
- 2. δ -Benzyliden-heptan oder δ -Benzyl- γ -heptylen $C_{14}H_{30}=C_{4}H_{5}\cdot CH:C(CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot
- 3. 1.4 Dimethyl 2 cyclohexyl benzol, 2 Cyclohexyl pxylol, [2.5 Dimethyl phenyl] cyclohexan $C_{14}H_{30}$, s. nebenstehende Formel. Das Mol. Gew. wurde kryoskopisch in Essigsäure bestimmt (Bodroux, A. ch. [10] 11, 520). c_{H_3} c_{H_2} c_{H_3} c_{H_4} c_{H
- 4. 1.3-Dimethyl-5-cyclohexyl-benzol, 5-Cyclohexylm-xylol, [3.5-Dimethyl-phenyl]-cyclohexan C₁₄H₂₀,
 s. nebenstehende Formel. Das Mol. Gew. wurde kryoskopisch
 in Benzol bestimmt (Bodroux, A. ch. [10] 11, 522). B. Beim
 Behandeln von Cyclohexen mit m-Xylol und Aluminiumchlorid
 (B., C. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 522). Beim Behandeln von Cyclohexylbromid mit m-Xylol

(B., C. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 522). Beim Behandeln von Cyclohexylbromid mit m-Xylol in Gegenwart von Eisenchlorid oder Aluminiumchlorid unter anfänglicher Kühlung und späterem Erwärmen auf 50°, neben wenig 1.3-Dimethyl-2.5 (oder 4.5)-dicyclohexyl-benzol

(Battegay, Kappeler, Bl. 35, 990, 992). Durch Erhitzen von 2.6-Dimethyl-anilin-hydrochlorid mit Cyclohexylbromid im Rohr auf 200—250° und folgende Deaminierung des Reaktionsprodukts (Ba., K.). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₃: 266—268° (Bo.); Kp₇₄₈: 265—266°; Kp₁₇: 142—143° (Ba., K.). D¹⁸: 0,931; n¹⁸: 1,525 (Bo.). Löslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Eisessig (Ba., K.). — Liefert beim Beliandeln mit Salpeterschwefelsäure bei 0° 2.4.6-Trinitro-5-cyclohexyl-m-xylol (Ba., K.; Bo.).

- 2.4.6-Trinitro-5-cyclohexyl-m-xylol $C_{14}H_{17}O_6N_3$, s. nebcnstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 5-Cyclohexyl-m-xylol mit einem Gemisch aus 15 g 94%iger Salpetersäure und 30 g rauchender Schwefelsäure (15% SO₃-Gehalt) bei 0° (BATTEGAY, KAPPELER, Bl. [4] 35, 993; BOROUX, A. ch. [10] 11, 523). Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 117—118° (BA., K.: Bo.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol (BA., K.).
- 5. 2-tert.-Butyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin.
 6-tert.-Butyl-tetralin C₁₄H₂₀, s. nebenstehende Formel. B.
 Aus Tetralin beim Erwärmen mit tert.-Butylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad (BOEDTKER, RAMBECH, Bl. [4] 35, 635). Kp: 265,5—266,5°; Kp₂: 138°. D₁¹⁵: 0,9463. n_D¹⁵: 1,5348.
- 6. 1-Methyl-4-isopropyl-5.6.7.8-tetrahydro-naph-thalin, 5-Methyl-8-isopropyl-tetralin C₁₄H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5-Oxo-1-methyl-4-isopropyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin mit amalgamiertem Zink und H₂C CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂: 135—140° (R., Mi.). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—230° 1-Methyl-4-isopropyl-naphthalin (R., Mi.). Beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure im Rohr auf 150—180° erhält man Benzol-tetracarbonsäure-(1.2.3.4) (R., Schinz, Meyer, Helv. 6, 1089).
- 7. 2.3-Diäthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin, 6.7-Diäthyl-tetralin $C_{14}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Äthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin durch Acetylicrung und nachfolgende Reduktion (FLEISCHER, SIEFERT, B. 53, 1260). Flüssigkeit von petroleumartigem Gerucb. Kp₁₈: 150—1519. Wird durch weitere Acetylierung und nachfolgende Reduktion in 1.2.3-Triäthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin übergeführt.
- 8. 5-Methyl-2.2-diāthyl-hydrinden C₁₄H₂₀, s. nebenstchende Formel. B. Aus 5-Methyl-2.2-diāthyl-indandion-(1.3) durch Erhitzen mit amalgamiertem Zink und überschüssiger rauchender Salzsäure (Fleischer, A. 422, 247). Bewegliches Öl. Kp₁₂: 123—127°. D^{n.5}: 0,9197; n^{n.5}: 1,5106. Liefert beim Erhitzen mit Diāthylmalonylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 6-Methyl-2.2-diāthyl-4.5-diāthylmalonyl-hydrinden.
- 9. Dekahydroanthracen C₁₄H₂₀ (H 507). B. Produkte, die die Zusammensetzung eines Dekahydroanthracens aufwiesen, wurden von Schroeter (B. 57, 2015) bei der Hydrierung von Anthracen mit einem Nickel-Tetralin-Katalysatorgemisch sowie von v. Braun, Bayer (B. 58, 2679) bei der Hydrierung von Anthrachinon, von 1.2.3.4-Tetrahydro-anthranol und von 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthranol in Gegenwart von Nickel erhalten; das von Schroeter erhaltene Produkt schmolz bei 30—35°, während die Präparate von v. Braun, Bayer aus Alkohol in Blättchen vom Schmelzpunkt 39° krystallisierten.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{22}$.

- 1. 1.3.5 Trimethyl 2 cyclohexyl benzol,
 2 Cyclohexyl mesitylen, [2.4.6 Trimethyl phenyl]-cyclohexan C₁₅H₂₂, s. nebenstehende Formel.

 Das Mol. Gew. wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt
 (Bodroux, A. ch. [10] 11, 524). B. Beim Behandeln
 von Cyelohexen mit Mesitylen und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (B., C. r. 186, 1006; A. ch. [10] 11, 524). Die anfangs farblose Flüssigkeit wird rasch gelb. Kp₇₄₀: 283°
 bis 284,5°. D°: 0,946. n°: 1,535. Liefert beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von
- Aluminiumbromid Tribrommesitylen (B., A. ch. [10] 11, 548).

 2. 2-tert.-Amyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin,
 6-tert.-Amyl-tetralin C₁₅H₂₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus Tetralin und tert. Amylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BOEDTKER, RAMBECH, Bl. [4] 35, 636).

 Kp: ca. 280° (teilweise Zersetzung); Kp₁₂: 149,2—150°. Di': 0,9478. nic. 1,5332.

- 3. 2.2.5 Triathyl-hydrinden $C_{15}H_{22}$, s. nebenstehende $C_{2H_{5}}$. Formel. $D_{15}^{16.2}$: 0,9178; $D_{15}^{16.2}$: 0,9250 (v. Auwers, B. 60, 2140). C(C2H5)2 $n_{\alpha}^{\text{16.0}}$: 1,5108; $n_{H^{\circ}}^{\text{16.1}}$: 1,5147; $n_{\beta}^{\text{16.2}}$: 1,5243; $n_{\gamma}^{\text{16.2}}$: 1,5324; $n_{\alpha}^{\text{16.0}}$: 1,5132; $n_{H^{\circ}}^{\text{16.0}}$: 1,5174; $n_{\beta}^{\text{16.0}}$: 1,5268; $n_{\gamma}^{\text{14.00}}$: 1,5352.
- 4. 1.4; 5.8 - Dimethylen - 2.3 - trimethylen - $\begin{array}{l} dekahydronaphthalin\,,\,\, Tetrahydro-tricyclo-pentadien\,\,\, C_{15}H_{22}, \quad s. \ \ \, nebenstehende \ \ \, Formel. \quad Das \end{array}$ Mol. Gew. wurde kryoskopisch in Benzol und in Campher bestimmt (STAUDINGER, BRUSON, A. 447, 110). — B. Aus Tricyclopentadien durch Einw. von Wasserstoff bei Gegenwart von Platin in Äther (ST., Br., A. 447, 110). — Krystalle (aus Methanol). F: 43°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Äther und Petroläther, schwer in Methanol und Alkohol, sehr schwer in Eisessig.
- 5. Juniperen C₁₅H₂₂. B. Durch 3—4-stdg. Erhitzen von Juniperol (Syst. Nr. 533) mit 60% iger Schwefelsäure auf 100° (MATTSSON, Bidrag till kännedom af Finlands natur och folk 72 [1913], Nr. 1, S. 11; HINTIKKA, Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 20, Nr. 4, S. 5; C. 1923 I, 1540). Öl. Kp₇₆₀: 251—253° (M.); Kp₁₂: 120—121° (H.). D[∞]₂₀: 0,9331; n[∞]₂₀: 1,5023; [α][∞]₁₀: —29,9° (M.); D[∞]₄₀: 0,9303; n₀: 1,5024 (H.). Addiert lebhaft Brom (M.).
- 6. Cedrenen $C_{15}H_{22}$. Zur Benennung vgl. Blumann, Schulz, B. 64 [1931], 1540. B. Beim Kochen von Cedrenol (Syst. Nr. 533) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Blumann, Hellriegel, Schulz, B. 62, 1699). Kp_{10} : 121—130°. D^{15} : 0,955. α_D : —125°.
- 7. Calamenen C₁₅H₂₂ (E I 244). B. Bei kurzem Aufkochen von Calamenenol (Syst. Nr. 533) mit konz. Amcisensäure (Ruzicka, Meyer, Mingazzini, Helv. 5, 358). Kp₁₂: 136° bis 140°. Dis: 0,942. nis: 1,5239. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel Cadalin.
- 2.6-Dimethyl-6-p-tolyl-hepten-(1 und 2), l-a-Curcumen C₁₅H₂₂, Gemisch aus CH₃·C₆H₄·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₄·CH(CH₃)·CH₂·CH₄·CH(CH₃)·CH₂·CH₄·CH(CH₃)·CH₂·CH₃·CH₄·CH(CH₃)·CH₂·CH₃·CH₃·CH₄·CH(CH₃)·CH₃·CH₄ Wurzel von Curcuma aromatica Salisb. (RAO, SIMONSEN, Soc. 1928, 2496; vgl. RAO, SHINTRE, SIMONSEN, J. indian Inst. Sci. [A] 9, 140; C. 1927 I, 654). — Läßt sich durch fraktionierte Destillation oder über das Monohydrochlorid nur unvollkommen von $1-\beta$ -Curcumen trennen. Ein sehr reines l-α-Cureumen erhält man bei der Destillation von l-α-Dihydroeureumenyltrimethylammoniumhydroxyd (s. beim Jodid, s. u.) unter 400 mm Druck (R., Sr.). — Öl. Kp.; 128—130°; D₂₀: 0,8633; n₂₀°: 1,4944; [α]₂₀°: —22,9° (R., Sr.). — Zeigt bei der Titration mit Benzopersäure oder Phthalpersäure in Chloroform eine Doppelbindung an (Ca., Mitarb., Soc. 1939, 1506; vgl. R., St.). Bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz in alkoh. Lösung werden 2 Atome Wasserstoff sehr schnell aufgenommen; weitere Wasserstoffaufnahme, wahrscheinlich unter Hydrierung des aromatischen Kerns, erfolgt sehr langsam (Ca., Mitarb., vgl. R., Si.). Wird durch Natrium und Alkohol nicht reduziert (R., Si.). Gibt bei der Dehydrierung mit Selen bei 250-310° ein Azulen; bei der Dehydrierung von l-α-Curcumen-monohydrochlorid mit Selen unter den gleichen Bedingungen entsteht neben diesem Azulen noch Cadalin (Ca., Mitarb.; vgl. R., Si.). Absorbiert in Chloroform 1 Mol Brom (R., Si.). Gibt beim Sättigen mit Chlorwasserstoff in Essigsäure unter Kühlung ein

Monohydrochlorid (Öl; Kp₈: 150—155°) (R., Sl.). — Die Lösung in Eisessig wird auf Zusatz von Schwefelsäure erst gelb, dann rosa (R., Sl.).

Nitrosat des 1-α-Curcumens C₁₅H₂₂O₄N₂. B. Aus 1-α-Curcumen beim Behandeln mit Isoamylnitrit und Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig unter Kühlung (RAO, SIMONSEN, Soc. 1928, 2500). — Krystalle (aus Methanol). F: 100—101°; schmilzt nach 3-wöchigem Aufbewahren bei 110°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Methanol Alkohol und Petroläthor. [c.]²⁰. 204 (Chlosoform a. a. 6). Cibt beim Kochen Mcthanol, Alkohol und Petroläther. $[\alpha]_0^{mc}$: $-20,4^{o}$ (Chloroform; c=6). — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge l-α-Oximino-curcumen (s. u.). Liefert beim Erhitzen mit Benzylamin in Alkohol l-α-Curcumennitrolbenzylamin (Blättchen; F: 102—104°; [α]¹⁰: —19.5° in Methanol).

1-α-Oximinocurcumen. B. Durch Kochen von l-α-Curcumennitrosat (s. o.) mit alkoh. Kalilauge (RAO, SIMONSEN, Soc. 1928, 2501). — Öl. Kp₁₇: 182—185°. D[∞]₂₀: 0,9817. n[∞]₂₀: 1,5134. [α][∞]₂₀: —27,2°. Löslich in alkoh. Kalilauge, unlöslich in wäßr. Kalilauge und in wäßriger und alkoholischer Salzsaure. — Absorbiert in Chloroform-Lösung 2 Atome Brom. Liefert beim Sättigen einer äther. Lösung mit Chlorwasserstoff ein Monohydrochlorid (Tafeln; F: 135—136°). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol l-α-Di-

hydrocurcumenylamin (s. u.). Beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge erhält man ein Benzoylderivat (Krystalle; F: 84—85°).

1-α-Dihydrocurcumenylamin C₁₅H₂₅N. Zur Zusammensetzung vgl. Carter, Copp. RAO, SIMONSEN, SUBRAMANIAM, Soc. 1939, 1506. — B. Durch Reduktion von l-α-Oximinocurcumen (s. o.) mit Natrium in siedendem Alkohol (RAO, SIMONSEN, Soc. 1928, 2502). Man reinigt über das saure Oxalat oder das nicht näher beschriebene Nitrosat. — Stark basisch riechendes Öl. Kp₁₇: 151—152°. D₂₀: 0,9026. n_D²⁰: 1,4983. [α]₂₀²⁰: —22.2°, Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid ein Monoacetylderivat C₁₇H₂₇ON (Nadeln; F: 109—110°). Toxische Wirkung: R., SI. — Saures Oxalat C₁₈H₂₅N + C₂H₃O₄+H₂O. Nadeln (aus Wasser). F: 143—144°. Leicht löslich in Methanol, Aceton und Benzol, schr schwer in kalten Wasser, Essigester und Chloroform. Ist gegen Brom in Chloroform beständig.

1-α-Dihvdrocurcumenyltrimethylammoniumjodid C₁₈H₃₂NI = C₁₅H₂₃N(CH₃)₃·I. B. Das Jodid entsteht durch Einw. von Methyljodid auf l-α-Dihydrocurcumenylamin in heißer verdünnter Natronlauge (RAO, SIMONSEN, Soc. 1928, 2503). — Nadeln (aus Ather). F: 163—164°. — Liefert bei der Einw. von feuchtem Silberoxyd und Destillation des entstandenen sehr hygroskopischen Ammoniumhydroxyds unter 400 mm Druck l-α-Curcumen und l-α-[N.N-Dimethyl-dihydrocurcumenylamin] C₁₇H₂₉N (stark basisch riechendes Ol; Kp₁₅: 130—140°; D₃₀: 0,8824; n₃₀: 1,4913; [α]₃₀: —23,0°).

9. **Desoxykessylen**, Kessylen $C_{15}H_{22}$. B. Zur Benennung vgl. Asahina, Nakanishi, J. pharm. Soc. Japan **52**, 5; C. **1932** I, 2461. — B. Beim Erhitzen von Kessylalkohol (Syst. Nr. 4865) mit Palladium-Kohle auf 220—240°, neben S-Guajazulen (S. 473) (A., N., J. pharm. Soc. Japan **48**, 6, 8; C. **1928** I, 1861). — Wurde nicht rein erhalten. Kp₁₈: 127—138°. D_4^{n} : 0,9115. n_5^{n} : 1,4890. $[\alpha]_p^{n}$: +16,89°. — Liefert bei der katalytischen Hydrierung Tetrahydrodesoxykessylen (S. 117).

10. Kohlenwasserstoffe C16H24.

- 1. 1.2.3 Triäthyl 5.6.7.8 tetrahydro naphthalin, 5.6.7-Triäthyl-tetralin $C_{16}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Diäthyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin durch Acetylierung und nachfolgende Reduktion (Fleischer, Siefert, B. 53, 1260). H2C CH2 CH5 Ol. Kp₂₃: 165—172°.
- 2. 1.4; 5.8 Dimethylen perhydroanthracen C₁₆H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4; 5.8 Dimethylen dodekahydroanthrachinon (Syst. Nr. 673)

 Dimethylen dodekahydroanthrachinon (Syst. Nr. 673)

 durch Kochen mit amalgamiertem Zinkstaub und rauchender Salzsäure in Eisessig (Diels, Alder, A. 460, 109) oder mit amalgamiertem Zink und verd. Salzsäure (Bergel, Widmann, A. 467, 90). Kp₁₅: 155—157° (B., W.); Kp₁₆: 157—159° (D., A.). Leicht löslich in Äther, schwer in Wasser, Alkohol und Eisessig (D., A.). Liefert beim Erhitzen mit Selen auf 360—380° 1.4; 5.8 Dimethylen 1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro-anthracen (S. 523) (D., A.).

11. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{26}$.

2.2-diathyl-7-isopropyl-5.6-diathylmalonyl-hydrinden.

- 1. [Undecen-(2)-yl-(2)]-benzol, [a-Methyl-a-decenyl]-benzol, 2-Phenyl-undecen-(2) $C_{17}H_{26}=C_6H_5\cdot C(CH_3):CH\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von Methyln-nonyl-keton mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des entstandenen Alkohols mit 60% iger Schwefelsäure (Thoms, Ambrus, Ar. 1925, 271). Kresseartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 166—170°. D: 0,8801. Löslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pelargonsäure und Acctophenon.
- 2. [β-Methyl-β-āthyl-butyl]-5.6.7.8-tetra-hydro-naphthalin, 6-[β.β-Diāthyl-propyl]-tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂ CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂ CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₃)(C₂H₅)₂ tetralin C₁₇H₃ s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₂) s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₂) s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₂) s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₂) s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂C CH₂·C(CH₂) s. nebenstehende Formel. B. Bei H₂
- 3. 4-Methyl-2.2-diäthyl-7-isopropyl-hydrinden C₁₇H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Methyl-2.2-diäthyl-7-isopropyl-indandion-(1.3) durch Erhitzen mit amalganiertem Zink und rauchender Salzsäure (Fleischer, A. 423, 251). Flüssigkeit. Kp₁₅: 157° bis 165°. Dⁿ.: 0,9148. nⁿ.: 1,5112. Liefert beim Kochen mit Acetyl-chlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 4-Methyl-2.2-diäthyl-7-isopropyl-5 (oder 6)-acetyl-hydrinden. Beim Erhitzen mit Diäthylmalonyl-chlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man 4-Methyl-

[Syst. Nr. 473

4. 2.2.5.6 - Tetraāthyl - hydrinden $C_{17}H_{28}$, s. nebenstehende Formel. $D_{1}^{\text{ti.s.}}$: 0,9246 (v. Auwers, B. 60, 2140). $n_{\alpha}^{\text{ti.s.}}$: 1,5158; $n_{H_{\alpha}}^{\text{ti.s.}}$: 1,5293; $n_{\gamma}^{\text{ti.s.}}$: 1,5378. C2H5

12. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{28}$.

- 1. $[\beta-Methyl-\alpha-undecenyl]-benzol.$ 2-Benzyliden-undecan $C_{18}H_{28}=C_6H_5$. $(H:C(CH_3)\cdot[CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Methyl-n-nonyl-benzyl-carbinol mit 60 % iger Schwefelsäure auf 140—160° (Thoms, Ambrus, Ar. 1925, 273). Gelbliche, kresseartig riechende Flüssigkeit. $Kp_{12}:177-178°$; $Kp_{12}:180°$ (geringe Zersetzung). D: 0,8790. Leicht löslich in Ather, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Alkohol Methyl-n-nonyl-keton und Benzoesäure.
- 2. Dekahydroreten $C_{18}H_{28}$. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6 g. Reten mit 7 g rauchender Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 3 g. C. $C_{C-C} > C_{C-C} >$ rotem Phosphor in einem mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf C 285° (Virtanen, B. 53, 1888). — Wasserhelle, nach Petroleum riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 155—158°. D₁°: 0.9342. n₁°: 1,5150. Sehr leicht löslich in Ligroin, Chloroform, Äther, Benzol und Eisessig. — Wird durch heiße konzentrierte Salpetersäure nitriert. — Löst sich in konz. Schwefelsäure allmählich unter Braunfärbung.
- 3. Hexadekahydro-triphenylen, $A^{9(14)}$ -Hexadekahydro-9.10-benzo-phenanthren $C_{18}H_{28}$, 8. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 1-[Dodekahydrodiphenylyl-(2)]-cyclohexanon-(2) mit Zinkchlorid auf 180° (Schrauth, Görig, B. 56, 2027). Flüssigkeit. Kp₁₂: 186—188,5°; D_{12}^{∞} : 0,9518 (Sch., G.). Viscosität bei 20° und Doppelbrechung der rotierenden Flüssigkeit: Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 12. Leicht löslich in Ather, Benzol, schwer in Allechel (Sch., G.). in Alkohol (Sch., G.). - Entfärbt Kaliumpermanganat-Lösung sofort (Sch., G.).
- Das Mol. Gew. wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt (Baker, Soc. 1926, 670). — B. Durch Kochen von Isophoron (Syst. Nr. 616) mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure (B., Soc. 1926, 669). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 112°. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in siedender Natriumdicarbonat-Lösung trans-Caronsäure (Syst. Nr. 964). Entfärbt Brom in Tetrachlorkohlenstoff.

13. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{19}H_{30}}$.

- 1. **2.2.4.5.6 Pentaäthyl-hydrinden** $C_{19}H_{30}$, s. nebenstehende Formel. $D_i^{u_1}$: 0,9234 (v. Auwers, **B. 60**, 2140). $n_{\alpha}^{u_1}$: 1,5170; $n_{He}^{\text{id.1}}$: 1,5211; $n_{B}^{\text{id.1}}$: 1,5304; $n_{Y}^{\text{id.1}}$: 1,5388.

2. 1.12-Dimethyl-7-isopropyl-dekahydro-phenanthren,
Abieten ("Diterebentyl") C₁₉H₃₀ (H 508). Struktur des Kohlenstoffskeletts, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. die bei Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur. — B. Bei der Destillation von Cabietin (S. 429) angeführte Literatur.

14. Kohlenwasserstoffe C₂₀H₃₂ (,,Diterpene").

1.
$$\alpha$$
-Camphoren $C_{20}H_{32}$ (E I 245). Struktur des Kohlenstoffskeletts: ${}^{\text{C}}_{\text{C}} > \text{C} - \text{$

Ist vermutlich ein Gemisch von Isomeren; zur Konstitution vgl. Ruzicka, Stoll, Helv. 7, 271. — Kp₁₂: 190—192°. — Isomerisierung durch siedende 95 %ige Ameisensäure: R., St.

- 2. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{33}$ aus Dipenten-bis-hydrochlorid sowie aus Dipenten-bis-hydrobromid. B. Aus hochschmelzendem Dipenten-bis-hydrochlorid (S. 28) sowie aus hochschmelzendem oder niedrigschmelzendem Dipenten-bis-hydrobromid (S. 29) bei der Einw. von feinverteiltem Silber oder Kupfer in Alkohol bei Zimmertemperatur Roberts, Soc. 127, 2451). Sehr viscose Flüssigkeit. Kp_{13} : 173—183°. D^{30} : 0,9361. n_{13}^{30} : 1,5170.
- 3. Kohlenwasserstoff C₂₀H₃₂ aus l-α-Phellandren (vgl. E I 245). B. Neben anderen Produkten beim Schütteln von l-α-Phellandren mit Phosphorsäure (D: 1,75) (CARTER, SMITH, READ, J. Soc. chem. Ind. 44, 545 T; C. 1926 I, 2466). Dichten, Brechungsindices und Drehungsvermögen verschiedener Präparate: C., SM., R., J. Soc. chem. Ind. 44, 543 T; C. 1926 I, 2467.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{32}$ aus d-Limonen (vgl. E I 246). B. Beim Schütteln von d-Limonen mit Phosphorsäure (D: 1,75) (Carter, Smith, Read, J. Soc. chem. Ind. 44, 545 T; C. 1926 I, 2466). Kp_{23} : 192—194°. D_{*}^{*} : 0,9278. n_{*}^{*} : 1,5186.
- 5. Kohlenwasserstoff C₂₀H₃₂ aus d-Δ³-Caren. B. Entsteht als Hauptprodukt beim Erwärmen von d-Δ³-Caren mit 50% iger Schwefelsäure in Eisessig auf 60° (GIBSON, SIMONSEN, Soc. 1929, 311). Sehr viscoses Öl von unangenehmem Geruch, das beim Aufbewahren an der Luft rasch gelb wird. Kp₁₀: 175°. D₀[∞]: 0,9309. n₀[∞]: 1,5168. [α]₀[∞]: +5,69°. Absorbiert Brom in Chloroform unter Entwicklung von Bromwasserstoff. Beim Zufügen von wenig Schwefelsäure zu einer Lösung in Eisessig entsteht eine tiefrote Färbung, die langsam über Violett in ein schmutziges Braun übergeht.
- 6. Kohlenwasserstoffe C₃₀H₃₂ aus Pinen (Dipinen, Colophen, Diterpilen) (H 509; E I 246). B. Aus Pinen bei der Einw. von Fullererde, insbesondere bei erhöhter Temperatur (VENABLE, Am. Soc. 45, 729); beim Einleiten von feuchtem Chlorwasserstoff in eine Mischung mit Petroläther und Zufügen von wasserfreiem Eisen(III)-chlorid (Briggs, Short, Soc. 1928, 3119); bei längerem Schütteln mit Phosphorsäure (D: 1,75) (Carter, Smith, Read, J. Soc. chem. Ind. 44, 546 T; C. 1926 I, 2467); beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid (Bert, Bl. [4] 33, 787), mit Antimontrichlorid, Aluminiumchlorid, Aluminiumjodid, Eisen(III)-chlorid oder Borfluorid (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 1057, 1058, 1059, 1060); bei mehrmonatiger Einw. von wasserfreier Ameisensäure (Reisman, Bl. [4] 41, 98). Liefert bei der Oxydation mit Mangandioxyd in siedender Schwefelsäure Benzoesäure, Terephthalsäure und Trimellitsäure (Br., Sh., Soc. 1928, 3119).

7. Kohlenwasserstoffe C₂₀H₃₂ aus Nadelholzharzen.

In einem Nadelholzharz aus dem nördlichen Schweden fand Wienhaus (III. Nordiska Kemistmötet 1926, 211; C. 1929 I, 1446) ein Diterpen $C_{20}H_{32}$ [F: 63°; Kp_8 : 178°; $[\alpha]_{0}$: +214° (Äther); löslich in Petroläther].

Weitere Diterpene C₂₀H₃₂ wurden erhalten aus dem Harz von Pinus maritima und von Pinus palustris (Balaš, Č. čsl. Lékárn. 7, 327, 328; C. 1929 I, 2531).

- 8. **Dibornylen** C₂₀H₃₁(?). B. Aus den l-Bornylestern der Benzolsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure-(1) und Naphthalin-sulfonsäure-(2) beim Erhitzen im Rohr auf 80—90°, beim Destillieren unter 18 mm Druck oder beim Erhitzen in Benzol bzw. Toluol auf 110° (Patterson, MCALPINE, Soc. 1928, 2466). Zähe Flüssigkeit. Kp₄: 168°.
- 9. Phylloctaden, Dacren C₂₀H₃₂ (E I 245). Zur Identität von Phyllocladen und Dacren und zur Konstitution vgl. Briggs, Soc. 1937, 79; Brandt, New Zealand J. Sci. Technol. 20, 8 B; C. 1939 II, 856. V. Im Öl der Blätter von Phyllocladus rhomboidalis (R. T. Baker, H. G. Smith, A Research of the pines of Australia [Sydney 1910], S. 420; Sm., J. Soc. chem. Ind. 30 [1911], 1356). Im äther. Öl der Blätter von Dacrydium biforme (Goudden, J. Soc. chem. Ind. 42, 357 T; C. 1923 III, 1371; Aften, J. Soc. chem. Ind. 47, 224 T; C. 1928 II, 2197). Krystalle (aus Alkohol), Tafeln (aus Benzol). F: 95° (korr.); [a]_D: +16,1° (Benzol oder Chloroform) (B., Sm.). F: 91°; [a]_D: +14,9° (G.). F: 96°; [a]_D: +16,7° (Al.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol, Pgtroläther und Äther, schwer in kaltem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser (Al.). Beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff erhält man Dacren-hydrochlorid (S. 360) (Al.). Bei der Einw. von Brom in Äther unter Kühlung entsteht Dacren-dibromid (S. 360) (G.; Al.).

Das Nitrosit ist blau, das Nitrosochlorid blaugrün; beide sind flüssig (AITKEN).

- 10. Isodacren $C_{20}H_{32}$. B. Beim Behandeln von Dacren-hydrochlorid (S. 360) mit warmem Alkohol oder mit Silberacetat in Eisessig (AITKEN, J. Soc. chem. Ind. 47, 224 T; C. 1928 II, 2197). Nadeln. F: 107°. [α]_b: +48,4°. Liefert beim Behandeln mit Chlorwasserstoff Dacren-hydrochlorid.
- 11. Kauren CpH₃₂. Zur Konstitution vgl. Brandt, New Zealand J. Sci. Technol. 20 [1938], 9 B. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch und ebullioskopisch in Benzol bestimmt

[Syst. Nr. 473

(Hosking, R. 47, 581). — V. Im äther. Öl der Blätter und Zweigspitzen von Agathis australis (Neuseeland) (H.). — Tafeln (aus Chloroform + Methanol). F: 57—58° (H.). Kp₁₀: 184° bis 186°; Kp₁: 140—142°; D[∞]: 0,9631; n[∞]: 1,5132; n[∞]: 1,5150 (H.). Optisch inaktiv (H.). — Liefert beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Eisessig + Äther Kauren-hydrochlorid (S. 360) (H.).

- 12. Miren C₂₀H₃₂. Zur Konstitution vgl. Brandt, New Zealand J. Sci. Technol. 20, 9 B; C. 1939 II, 856. V. Im äther. Öl der Blätter und Zweige von Podocarpus ferrugineus (Hosking, Short, R. 47, 834). Krystalle (aus Äther + Alkohol). F: 102—104° (H., Sh.). Kp_{0.6}: 151—152° (H., Sh.). [α]¹⁶₁₆: +27,2° (Chloroform; p = 3) (H., Sh.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Methanol und Alkohol (H., Sh.). Liefert mit Chlorwasserstoff in Äther + Eisessig Phyllocladen-hydrochlorid (H., Sh.; vgl. Br.).
- 13. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{32}$ aus Sandarak-Harz (H 510). Der von Henry (Soc. 79. 1149) beschrichene "natürliche Kohlenwasserstoff" ist nach Vesterbero (A. 440, 307) möglicherweise als Oktahydroreten $C_{18}H_{26}$ aufzufassen.
- 14. Kohlenwasserstoff C₂₀H₃₂ aus Thujopsis dolabrata. V. Im äther. Öl von Thujopsis dolabrata (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 121 B; C. 1929 I, 948). Kp: 336°. D*: 0,9629. n*: 1,5131.
- 15. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{32}$ aus Chamaecyparis obtusa. V. Im äther. Ölder Blätter von Chamaecyparis obtusa (UCHIDA, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 159 B; C. 1928 II, 1577). Kp: 340—343°. D_{15}^{ts} : 0,9632. n_{20}^{to} : 1,5190.
- 15. 2.2.4.5.6.7-Hexaäthyl-hydrinden $C_{21}H_{34}$, s. nebenstehende Formel. $D_4^{14,3}$: 0,9263 (v. Auwers, B. 60, 2140). $n_{\alpha}^{14,3}$: $C_{2}H_{5}$: 1,5186; $n_{He}^{14,3}$: 1,5226; $n_{\beta}^{14,3}$: 1,5320; $n_{\gamma}^{14,3}$: 1,5402.
- 16. Kohlenwasserstoffe C27H48.
 - 1. Cholesten-(5), Cholesten C27H46, Formel I, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.
- 2. Cholesten-(4), Pseudocholesten, Koprosten C₂₇H₄₈, Formel II, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

3. Cholesten-(2), Neocholesten C27H48, Formel III, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

17. Sitosten C₂₉H₅₀, Formel IV, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

[BAUMANN]

6. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-10}$.

1. Acetylenylbenzol, Phenylacetylen $C_0H_0=C_0H_5\cdot C:CH$ (H 511; E I 246). B. Bei der Zersetzung von Benzol im elektrischen Flammenbogen, neben anderen Produkten (F. G. MÜLLER, BÄNNINGER, Helv. 10, 765). Die Natriumverbindung des Phenylacetylens entsteht neben anderen Produkten bei der Behandlung von Styroldibromid mit Natrium-

amid in Toluol oder besser in hochsiedendem Petroleum bei 160° (Bourguel, C.r. 176, 752; A.ch. [10] 3, 225, 383) oder von α -Brom-styrol mit Natriumamid in hochsiedendem Petroleum bei 160° (Bou., A.ch. [10] 3, 228). Aus den beiden stereoisomeren ω -Brom-styrolen beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Dufraisse, C.r. 171, 962; A.ch. [9] 17, 172). Über Bildung durch Erhitzen von ω -Brom-styrol mit Phosphorpentoxyd, Tonerde oder Metall-chloriden vgl. Hein, Meyer, Fr. 72, 30. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von ω -Brom- ω -benzal-acetophenon mit gepulvertem Natriumhydroxyd auf 70° (D., A.ch. [9] 17, 162). Beim Erhitzen des Silbersalzes der Benzalmalonsäure im Vakuum, neben anderen Produkten (Staudinger, Schneider, Helv. 6, 319). Beim Aufbewahren von β -Brom- α -phenyl-vinylphosphonsäure in Sodalösung (Conant, Coyne, Am. Soc. 44, 2535). — Zur Darstellung durch Zugabe von ω -Brom-styrol zu geschmolzenem Kaliumhydroxyd bei ca. 200—215° (E I 246) vgl. Hessler, Am. Soc. 44, 425; Rupe, Rinderknecht, A. 442, 66.

Kp: $142-143^{\circ}$ (korr.) (Bourguel, A. ch. [10] 3, 229), $142-142.5^{\circ}$ (Salkind, Ж. 52, 191; C. 1923 III, 1392), $139-140^{\circ}$ (Krassuski, Kiprijanow, Ж. 56, 5; C. 1926 I, 895); Kp₁₄: 39-40° (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 474). D_{α}^{m} : 0,9295; $D_{\alpha}^{m,1}$: 0,9265 (v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276); D_{α}^{so} : 0,930 (Bou.). n_{α}^{so} : 1,5416; n_{β}^{so} : 1,5646; n_{γ}^{so} : 1,5790; n_{α}^{so} : 1,5410; n_{Hc}^{so} : 1,5472; n_{β}^{so} : 1,5637; n_{γ}^{so} : 1,5784 (v. Au., Be.); n_{β}^{so} : 1,548 (Bou.). Ultratot-Absorptionsspektrum: Lecomte, C. r. 178, 1532. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1746; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 977; C. 1925 II, 890. Fluorescenzspektrum des Dampfes bei 12-15 mm Druck: Marsh, Soc. 123, 3321, 3322. Dichte und Brechungsindices von Lösungen in 1-Methyl-naphthalin: v. Au., Be., A. 476, 276.

Beim Erhitzen auf 230—240° bilden sich Gase und amorphe Produkte (Skraup, Beng, B. 60, 945), ebenso beim Erhitzen bis auf 266° (Krassuski, Kiprijanow, Ж. 56, 5; C. 1926 I, 895). Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr in Äther: Salkind, Ph. Ch. 104, 189; Ж. 52, 191; C. 1923 III, 1392; in Gegenwart von Palladium in Alkohol: S., Ж. 52, 191; C. 1923 III, 1392; vgl. Bourguel, Gredy, C. r. 189, 758. 1 Mol Phenylacetylen liefert bei mehrstündigem Erhitzen im Rohr auf ca. 260° mit 5 Mol Methylamin oder Athylamin in 33 %iger wäßriger Lösung 1.3.5-Triphenyl-benzol; beim Erhitzen mit Alkalilauge, Ammoniak, Dimethylamin, Diäthylamin, Trimethylamin oder Piperidin tritt Verharzung ein (K., K., \pm . 56, 5, 7; C. 1926 I, 895). In Äther + Potroläther gelöstes Phenylacetylen gibt beim Einleiten von Stickstoffdioxyd α.β-Dinitro-styrol (Wieland, Blümich, A. 424, 103); beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsaure oder beim Einleiten von aus Arsenik und verd. Salpetersäure entwickelten Stickoxyden entsteht Phenylfuroxan (Syst. Nr. 4492) (Wie., A. 424, 113, 115). Phenylacetylen liefert mit Arsentrichlorid bei wochenlangem Aufbewahren oder beim Erhitzen auf 110° [α-Chlor-styryl]-dichlorarsin und Bis-[α-chlor-styryl]-chlorarsin (Hunt, Turner, Soc. 127, 998; IPATJEW, RASUWAJEW, SSISOW. 3K. 61, 1870; B. 63, 175). Erwärmen der Kupferverbindung mit Kupfer(II)-chlorid-Lösung auf dem Wasserbad führt zu Diphenyldiacetylen (STRAUS, KOLLEK, B. 59, 1680). Die Natriumverbindung gibt bei der Einw. von Dimethylsulfat 1-Phenyl-propin-(1) (BOURGUEL, C. r. 186, 1212). Phenylacetylen gibt mit 2 Mol Äthylhypochlorit in Tetrachlorkohlenstoff bei —20° w.w-Dichlor-acetophenon (Goldschmidt, Endres, Dirsch, B. 58, 575). Beim Erhitzen mit Kalium-phenylessigsäure äthylester auf 125—130° und Zersetzen der entstandenen Kaliumverbindung mit verd. Schwefelsäure entsteht 2.5-Diphenyl-3.6-dibenzylbenzochinon-(1.4); bei der Spaltung der Kaliumverbindung mit Kohlendioxyd tritt ein farbloses Produkt auf, das sich langsam in 2.5-Diphenyl-3.6-dibenzyl-benzochinon-(1.4) umwandelt (SCHEIBLER, MAHBOUB, B. 60, 560). Bei der Einw. von Phenylpropiolsäurechlorid auf Phenylacetylennatrium in absol. Äther entstehen geringe Mengen Tris-phenylacetylenyl-carbinol (HESS, WELTZIEN, B. 54, 2515). Phenylacetylen addiert Rhodan in Benzol oder Äther unter Bildung von Phenylacetylen-dirhodanid (SÖDERBÄCK, A. 443, 160; vgl. KAUFMANN, B. 59, 1391). Bei der Kondensation der Natriumverbindung mit Salicoylchlorid und Destillation des Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck entsteht Flavon (Šimonis, Z. ang. Ch. 39, 1462). Die Natriumverbindung gibt mit 4-Methoxy-benzhydroximsäure-chlorid in Äther 5-Phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol (WEYGAND, BAUER, A. 459, 143). Umsetzung mit dem Kaliumsalz des α.γ-Diphenyl-acetessigesters (Syst. Nr. 1299): Sch., M., B. 60, 563. Beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid wird 1 Mol Methan entwickelt (KUHN, FURTER, B. 60, 1157). Reagiert nicht mit 4-Chlor-phenylmagnesiumbromid (GILMAN, McGLUMPHY, R. 47, 422). Über die Reaktionen der Phenylacetylenmagnesiumhalogenide vgl. Syst. Nr. 2337.

Phenylacetylen läßt sich gravimetrisch und titrimetrisch als Kupferverbindung C₈H₅Cu bestimmen (Hein, Meyer, Fr. 72, 30).

Phenylacetylennatrium C_8H_5 Na. Zur Bildung vgl. Dufraisse, A. ch. [9] 17, 138. Entzündet sich spontan an der Luft, sobald die Benetzung mit Äther aufhört. — Phenylacetylenmagnesiumbromid $C_8H_5 \cdot C : C \cdot MgBr$ s. Syst. Nr. 2337. — Phenylacetylenquecksilber $Hg(C_8H_5)_2$. B. Aus einer alkoh. Lösung von Phenylacetylen und alkal. Kalium-

quecksilber(II)-jodid-Lösung (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 474). Blättchen (aus Alkohol). F: 124,5—125°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Äther und Alkohol, leicht in Chloroform, Benzol und heißem Alkohol.

Chloracetylenylbensol, Phenylchloracetylen $C_8H_5Cl = C_6H_5 \cdot C : CCl (H 513)$. B. Aus Phenylacetylenmagnesiumbromid und Benzolsulfochlorid in Ather unter Kühlung mit Kältemischung, neben anderen Produkten (Gilman, Fothergill, Am. Soc. 51, 3506).

Jodacetylenylbenzol, Phenyljodacetylen C₈H₈I = C₈H₈·C:CI (H 513; EI 247). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen des Silbersalzes der Phenylpropiolsäure mit Jod in Benzol (Wieland, Fischer, A. 446, 67). — Kp₁₈: 114—116° (W., F.). — Liefert mit Quecksilber-di-p-tolyl in siedendem Toluol p-Tolylquecksilberjodid und teerige Produkte (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1498).

2-Nitro-1-acetylenyl-benzol, 2-Nitro-phenylacetylen $C_6H_5O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C: CH$ (H 513). Die Lösung in Benzol färbt sich am Sonnenlicht rot und setzt langsam einen ziegelroten Niederschlag ab (Alessandri, G. 57, 197 Anm. 9). Beim Behandeln mit Nitrosobenzol in Äther oder Benzol entstehen in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen Diisatogen (Syst. Nr. 3601), Isatin- α -oxim-N-phenyläther (Syst. Nr. 3206), Azoxybenzol, eine Verbindung $C_{14}H_{10}O_3N_2$ (Nadeln; F: 150—151°) und andere Produkte (A., G. 57, 209). Beim Behandeln mit Nitrosobenzol in Eisessig erhält man Diisatogen, N-Oxy-isatin (Syst. Nr. 3206) und Azoxybenzol; die beiden erstgenannten Verbindungen bilden sich neben Isatin auch bei der Einw. von Nitrosobenzol in Chloroform (A.).

2. Kohlenwasserstoffe C.H.

1. α -Propinyl-benzol, I-Phenyl-propin-(1), Methyl-phenyl-acetylen $C_0H_8=C_0H_5\cdot C:C\cdot CH_3$ (H 514). B. Beim Erhitzen von 2-Brom-3-phenyl-propen-(1) mit alkoh. Kalilauge auf 110° (Lespirau, Garreau, C. r. 171, 112; L., Bl. [4] 29, 533; Bourguel, A. ch. [10] 3, 350). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Magnesium auf 1-Brom-2-phenyl-propen-(1) in siedendem Äther (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557). Aus Phenyl-acetylennatrium bei der Einw. von Dimethylsulfat (Bou., C. r. 186, 1212). Beim Erhitzen von 3-Phenyl-propin-(1) mit Natriumhydroxyd auf 110° (Bou., A. ch. [10] 3, 231). — Darst. Durch kurzes Erhitzen von 1-Brom-1-phenyl-propen-(1) mit alkoh. Kalilauge (Wohl., Jaschinowski, B. 54, 482). — Kp: 181°; Kp₁₆: 75° (L., G.; L.); Kp₁₆: 76°; Kp₁₃: 73°; Kp₁₁: 70° (Bou., C. r. 186, 1212; A. ch. [10] 3, 350). D¹⁵: 0,942; n⁵₀: 1,563 (Bou., C. r. 186, 1212). — Polymerisiert sich teilweise bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (L., G.). Lagert sich beim Erhitzen mit Natriumamid in Toluol bei 110° in 3-Phenyl-propin-(1) um (Bou., C. r. 178, 1985; A. ch. [10] 3, 231, 350, 384). Liefert bei mehrtägiger Einw. von N.-Bromacetamid in Äther x.x.-Dibrom-[methyl-phenyl-acetylen] $C_9H_6Br_2$ (gelbliche Flüssigkeit; Kp₁₀: 117—127°) (W., J., B. 54, 482).

[γ-Brom-α-propinyl]-benzol, 3-Brom-1-phenyl-propin-(1), Brommethyl-phenylacetylen, γ-Phenyl-propargylbromid $C_9H_7Br=C_9H_8\cdot C:C\cdot CH_2Br$. B. Als Hauptprodukt bei der Einw. von Phosphortribromid auf γ-Phenyl-propargylalkohol in Chloroform (v. Braun, Tauber, A. 458, 105). — Hellgelbe Flüssigkeit. $Kp_{15}:135^\circ$. — Wird durch Wasser unter Abspaltung von Bromwasserstoff zersetzt. Liefert mit Trimethylamin bei 0° in Ather Trimethyl-[γ-phenyl-propargyl]-ammoniumbromid. Gibt beim Behandeln mit Anilin anfangs bei Zimmertemperatur, dann auf dem Wasserbad [γ-Phenyl-propargyl]-anilin; reagiert analog mit Cinnamylanilin.

2. Propargylbenzol, 3-Phenyl-propin-(1), Benzylacetylen C₆H₈ = C₆H₅·CH₂·C:CH. Zur Konstitution vgl. Bourguel, C. r. 186, 1211; 192 [1931], 686; vgl. a. Ginsburg, Z. obšč. Chim. 8, 1029; C. 1939 I, 2182. — B. Aus 1.2.3-Tribrom-propen-(1) und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Lespieau, Garreau, C. r. 171, 113; Le., Bl. [4] 29, 533; Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 474). Beim Behandeln von Benzylbromid mit Acetylen-bis-magnesiumbromid (Grignard, Lapaure, Tchroupari, C. r. 187, 518). Bei der Einw. von 1-Chlor-3-phenyl-propen-(1) auf eine Suspension von Natriumamid in hochsiedendem Petroleum bei 105—110° (Bert, Dorier, Bl. [4] 39, 1610; vgl. Bou., Bl. [4] 41, 193; Bert, Do., Bl. [4] 41, 1171); entsteht entsprechend aus 2-Brom-3-phenyl-propen-(1) und Natriumamid (Bou., C. r. 176, 753; Bl. [4] 41, 193; A. ch. [10] 3, 229). Aus 1-Brom-3-phenyl-propen-(1) und Magnesium in Äther, neben anderen Produkten (Porcher, Bl. [4] 31, 339). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-propin-(1) mit Natriumamid in Toluol auf 110° (Bou., C. r. 178, 1985; A. ch. [10] 3, 231, 350, 384).

Flüssigkeit von gleichzeitig aromatischem und acetylenartigem Geruch und brennendem Geschmack (LESPIEAU, GARREAU, C. r. 171, 113; LE., Bl. [4] 29, 533). Kp₇₈₀: ca. 166° (unter

Verharzung); Kp_{20} : 70—71° (Le., Ga.; Le.); Kp_{18} : 69,5—70°: Kp_{16} : 68—68,5°; Kp_{15} : 67°; Kp_{11} : 63°; Kp_{2} : 59,5—60° (Bourguel, C. r. 176, 753; 178, 1985; 186, 1212; A. ch. [10] 3, 230); Kp_{17} : 68—69° (Bert, Dorier, Bl. [4] 39, 1611), 71—73° (Grignard, Lapayre, Tchéoufaki, C. r. 187, 518). D^{14} : 0,935 (Bou., C. r. 186, 1213); D^{20} : 0,932 (Bou., C. r. 186, 1212), 0,936 (Bou., C. r. 192, 686); D^{2} : 0,931 (Gr., La., Tch.) n^{1} : 1,536 (Bou., C. r. 186, 1213); n^{20} : 1,535 (Bou., C. r. 186, 1212), 1,5272 (Bou., C. r. 192, 686); n^{20} : 1,5348 (Gr., La., Tch.), 1,535 (Bou., C. r. 186, 1212); von Bert, Dorier (Bl. [4] 39, 1612; 41, 1171) und Bourguel (Bl. [4] 41, 192; A. ch. [10] 3, 230) beschriebene Präparate mit niedrigerer Dichte und niedrigerem Brechungsindex konnten bei späteren Versuchen nicht wieder erhalten werden (Bou., C. r. 186, 1212; vgl. a. C. r. 192 [1931], 687).

Wandelt sich beim Erhitzen von 140° ab in ein helles Harz um (Bourguel, A. ch. [10] 3, 230); läßt sich daher unter gewöhnlichem Druck schwer destillieren (Lespieau, Garrau. C. r. 171, 113; Le., Bl. [4] 29, 533; Bou., A. ch. [10] 3, 230). Isomerisiert sich beim Erhitzen mit Natriumhydroxyd auf 110° zu 1-Phenyl-propin-(1) (Bou., A. ch. [10] 3, 231). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Benzoesäure (Bou., C. r. 186, 1213). Die Kupferverbindung liefert mit überschüssigem Jod 1.1.2-Trijod-3-phenyl-propen-(1) (Le., Ga.; Le.). Die mit Hilfe von Methylmagnesiumbromid hergestellte Magnesiumbromid-Verbindung gibt mit Bromeyan unter Eiskühlung 1-Brom-3-phenyl-propin-(1), mit 1 Mol äther. Jod-Lösung 1-Jod-3-phenyl-propin-(1) (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 9, 13). Die Natriumverbindung läßt sich durch Einw. von Kohlendioxyd in Benzylpropiolsäure überführen (Bou., A. ch. [10] 3, 388).

Kupfcrverbindung. Gelb (Lespieau, Garreau, C. r. 171, 113; Le., Bl. [4] 29, 533; Bert, Dorier, Bl. [4] 39, 1611). — AgC₉H₇+AgNO₃. Krystalle. Löslich in heißem Alkohol (Le., Ga.; Le.). — Quccksilberverbindung Hg(C₉H₇)₂. B. Aus Benzylacetylen in Alkohol und alkal. Kaliumquecksilber(II)-jodid-Lösung (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 474). Nadeln (aus Alkohol). F: 106,5—107,5°.

[γ-Brom-propargyl]-benzol, 1-Brom-3-phenyl-propin-(1), Benzylbromacetylen $C_9H_7Br=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C:CBr$. B. Bei langsamer Zugabe der mit Hilfe von Methylmagnesiumbromid dargestellten Magnesiumbromid-Verbindung des 3-Phenyl-propins-(1) zu einer äther. Lösung von Bromcyan unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 9). — Kp₁₅: 106—107°. D^{1,15}: 1,377. n^{15,15}: 4,5693. — Liefert beim Kochen mit saurer Quecksilber(II)-sulfat-Lösung Brommethyl-benzyl-keton (G., P., A. ch. [10] 5, 23).

[γ -Jod-propargyl]-benzol, 1-Jod-3-phenyl-propin-(1), Benzyljodacetylen $C_9H_7I=C_8H_5\cdot CH_2\cdot C$: CI. B. Aus der Magnesiumbromid-Verbindung des 3-Phenyl-propins-(1) bei Einw. von 1 Mol äther. Jod-Lösung unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 13). — Kp₁₉: 139—140°. D₁^{11,5}: 1,6397. $\Pi_7^{0.5}$: 1,6129. — Bei Einw. von Quecksilber(II)-chlorid in Alkohol und nachfolgender Hydrolyse mit sehr verd. Salzsäure entsteht Chlormethyl-benzyl-keton (G., P., A. ch. [10] 5, 24). Addiert Brom in Chloroform unter Bildung von α . β -Dibrom- β -jod- α -benzyl-äthylen.

- 3. 1-Methyl-4-acetylenyl-benzol, 4-Acetylenyl-toluol, p-Tolylacetylen C₀H₈ = CH₃·C₆H₄·C:CH (H 514; E I 247). Darst. Aus α-Chlor-α-p-tolyl-āthylen durch Kochen mit starker alkoholischer Kalilauge (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 475) oder durch Erhitzen mit Natriumamid auf 150° (Willemart, Bl. [4] 45, 644). Kp₂₀: 63° (J., McE.); Kp₁₁₋₁₂: 53—56° (W.). Die mit Hilfe von Methylmagnesiumbromid dargestellte Magnesiumbromid-Verbindung gibt beim Behandeln mit 1 Mol äther. Jodlösung p-Tolyl-jodacetylen, bei der Einw. von Chlorcyan und nachfolgenden Hydrolyse p-Tolyl-propiolsäurenitril, beim Behandeln mit Bromcyan unter Eiskühlung p-Tolyl-brom-acetylen (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 8, 13, 32). Quecksilberverbindung Hg(C₉H₇)₂. B. Aus p-Tolylacetylen in Alkohol und alkal. Kaliumquecksilber(II)-jodid-Lösung (J., McE.). Nadeln (aus Toluol + Petroläther). F: 199—202°. Schwer löslich in kaltem Benzol und Toluol, sehr schwer in Ather, fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- 4-Bromacetylenyl-toluol, p-Tolyl-brom-acetylen $C_9H_7Br=CH_3\cdot C_9H_4\cdot C:CBr$. B. Bei langsamer Zugabe der Magnesiumbromid-Verbindung des p-Tolylacetylens zu einer äther. Lösung von Bromcyan unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, $A.\,ch.$ [10] 5, 9). $Kp_6:93-94^{\circ}$. $D_4^{\circ}:1,3326$. $n_5^{\circ}:1,5985$. Unbeständig. Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure + Eisessig ω -Brom-4-methyl-acetophenon (G., P., $A.\,ch.$ [10] 5, 20).
- 4-Jodacetylenyl-toluol, p-Tolyl-jod-acetylen $C_0H_7I = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot C : CI$. B. Aus der Magnesiumbromid-Verbindung des p-Tolylacetylens durch Einw. von 1 Mol äther. Jodlösung unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 13). Kp₁₄: 126—127°. D₄": 1,6249. n₀": 1,6494. Unbeständig. Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure + Eisessig ω -Jod-4-methyl-acetophenon (G., P., A. ch. [10] 5, 21). Beim Kochen mit Jod in Äther entsteht p-Tolyltrijodäthylen (G., P., A. ch. [10] 5, 25).

4. Inden C9H8, s. nebenstehende Formel (H 515; E I 248). Für die hiervon abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch diese Stellungsniervon abgeleiteten Namen wird in diesem Handouch diese Stellungsbezeichnung gebraucht. — Nach Schlenk, Beromann (A. 463, 125; B. 62, 745) und Beromann, Mark (B. 62, 756) sind die Ringe des Indens gegeneinander geneigt. Diese Arbeiten haben jedoch einer Nachprüfung nicht standgehalten (Meisenheimer, Theilacker, A. 469, 26; Meerwein, Migge, B. 62, 1046; Zieoler, Crössmann, B. 62, 1768). Zur Lage der Doppelbindungen im Inden-Molekül vgl. Alder, Pascher, Vaot, B. 75 [1942], 1503, 1506.

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

V. Im Steinkohlen-Urteer (Weissoerber, Brennstoffch. 5, 212; C. 1925 I, 2271). Über Vorkommen in earburiertem Wassergas vgl. Brown, Beroer, Ind. Eng. Chem. 17, 173; C. 1925 I. 2129. - B. Inden bildet sich neben anderen Produkten beim Leiten von Acetylen 1925 1, 2129.— B. Inden bluet sich neben anderen Frodukten beim Leiten von Acetylen über aktivierte Holzkohle bei 600—660° (Zelinsky, B. 57, 272; C. r. 177, 885; Ж. 55, 154). Neben anderen Produkten bei der Einw. von 1—2 Mol Brom in Gegenwart von etwas rotem Phosphor auf Hydrinden (Borsche, Pommer, B. 54, 103). Beim Leiten von Hydrinden (Kruber, B. 57, 1012; vgl. v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1690). 4-Methyl-hydrinden (K., B. 57, 1011) oder Perhydroacenaphthen (Orlow, Belopolski, B. 62, 1234; Ж. 61, 1275) durch verzinnte Eisenröhren bei ca. 650°. Zur Bildung bei der Destillation von Polythylichen admiration programment. inden unter gewöhnliehem oder vermindertem Druek vgl. STOBBE, FÄRBER, B. 57, 1849. Bei der Destillation von Truxan (S. 606) unter Atmosphärendruek (St., Zschoch, B. 60, 462, 471).

Zur Isolierung aus Teeröl oder Rohbenzol führt man Inden in Indennatrium (WALTERS, J. Soc. chem. Ind. 46, 151 T; C. 1927 II, 69) oder Indenkalium über und zerlegt diese Verbindungen mit Wasser (Ges. f. Teerverwertung, Weissoerber, D.R.P. 350737; C. 1922 IV, 160; Frdl. 14, 514).

Physikalische Eigenschaften.

Kp₇₈₀: 181,7—183,0° (Lecat, R. 46, 243; Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 110; 48 I [1928], 58; 49 [1929], 18, 112); Kp₇₈₄: 181—182° (Zelinsky, Turowa-Pollak. B. 62, 2867); Kp: 179,0—180,4° (MacVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745), 179,5° bis 180° (Ze., Borissow, B. 57, 2060), 181—181,5° (Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1165), 1700 (Ze., Discount), 180° (Ze., Borissow, B. 57, 2060), 181—181,5° (Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1165), 1700 (Ze., Discount), 180° (Ze., Discount), DIS 100° (AE., BORISSOW, B. 57, 2000), 181—181,0° (WHITEY, KATZ, Am. 50c. 50, 1163), 179° (STOBBE, FÄRBER, B. 57, 1845). D': 1,0060; D': 0,9975; D': 0,9915 (STO., F.); D''. 1,000 (BROWN, Ind. Eng. Chem. 17 [1925], 921). n': 1,5784 (ZE., Bo.); n'': 1,5642 (BR.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Ather: STO., F., B. 57, 1840; in Alkohol: STO., ZSCHOCH. B. 60, 463. Tesla-Luminescenzspektrum: McV., Marsh, STE., Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 977; C. 1925 II, 890. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Inden: Katz, Kautschuk 1927, 217; C. 1927 II, 1206; Z. ang. Ch. 41, 332; K., SELMAN, Z. Phys. 48, 404. (C. 1908) I. 4742. Aggettupe Compiled die Inden enthalten a in den unterstehenden 46, 401; C. 1928 I, 1743. Azeotrope Gemische, die Inden enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle.

Inden enthaltende binäre azeotrope Gemische.

Komponente	Kp760 Gew% 0 Inden		Komponente	Kp760	Gew% Inden
dl-Octanol-(2)4)	176 ca.	ca. 40	Glycerin-α.α'-di-		
Cyclohexanol 4)	160	25	chlorhydrin ⁵) .	173,5	33,5
Phenol 1)	173,2	55	Acetamid 2)	175	80
Phenol 5)	177,8	53	Acetamid 5)	177,6	82,5
-Kresol 5)	182.9	91	Buttersäure 5)	161.0	
Glycerin-α.β-dichlor-	,		Isovaleriansäure 5)	173.5	ca. 45
hydrin 3)	172.5 °)	ea. 43 6)	Anilin 3)	176.8	ca. 55
	-,- ,	,	Anilin b)	180,35	52.5

 LECAT, R. 46, 243. — ²) L., R. 47, 17. — ⁸) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927],
 110. — ⁴) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 58. — ⁵) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 18, 21, 22, 23, 112. - 6) Unsichere Werte.

Chemisches Verhalten.

Bei langem Aufbewahren in der Kälte wird Inden nicht polymerisiert; auch bei 100° geht die Polymerisation nur sehr langsam vor sich (STAUDINGER, Mitarb., Helv. 12, 937). Das als Diinden bezeichnete Dimerisationsprodukt des Indens,

dem die Konstitution eines 2 a Hydrindyl-indens (s. obenstehende Formel; S. 606) zukommt (Bergmann, Taubadel, B. 65 [1932], 464; vgl. Stobbe, Färber, B. 57, 1839). entsteht aus Inden als einziges Reaktionsprodukt oder neben je nach den Bedingungen INDEN

wechselnden Mengen Polyinden bei der Einw. von Salzsäure, verdünnter und konzentrierter Schwefelsäure, krystallisierter Phosphorsäure, von wäßr. Zinkchlorid-Lösung sowie von Lösungen von Aluminiumchlorid in Wasser und Äther (Sto., F., B. 57, 1846); geringe Mengen (verunreinigtes?) Diinden entstehen auch neben 1-Brom-hydrinden beim Einleiten von Bromwasserstoff in gekühltes Inden (Courtot, Dondelinger, C. r. 179, 1168; A. ch. [10] 4, 351). Weitere Produkte, die bei der Polymerisation durch Erhitzen entstehen. s. bei Polyinden (S. 412). Geschwindigkeit der Polymerisation zu Polyinden bei 100—200° im geschlossenen Rohr: Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1167; vgl. Stobbe, Färber, B. 57. 1844, 1850; bei 300°, 400° und 500° im Stickstoffstrom, auch in Gegenwart wechselnder Mengen Sauerstoff: Brown, Ind. Eng. Chem. 17, 920; C. 1926 II, 827; bei Belichtung unter Stickstoff oder Luft bei etwa 20°: Sto., F., B. 57, 1843, 1849. Polymerisation zu Polyinden unter einem Druck von 9000 Atm.: Bridgman, Conant, Pr. nation. Acad. USA. 15, 681; C. 1929 II, 2765; in Toluol-Lösung bei — 80° bis +110°: Staudinger, Mitarb. Helv. 12, 936; durch Einw. von Fluorwasserstoff: Courtot, Dondelinger, C. r. 179, 1169; A. ch. [10] 4, 348; von konz. Schwefelsäure: Stobbe, Färber, B. 57, 1848; von konz. Schwefelsäure in Benzol: Stau., Mitarb., Helv. 12, 936, 950; durch Floridaerde: Stau., Mitarb. Helv. 12, 936, 967; unter der katalytischen Wirkung von Halogeniden des Bors, Aluminiums. Titans, Zinns, Phosphors und Antimons und anderen Metallhalogeniden: Stau., Mitarb. Helv. 12, 936, 949; durch Calciumchlorid, Zinkchlorid und Aluminiumchlorid: Stobbe, Färber, B. 57, 1849; durch Zinn(IV)-chlorid in Benzol, Chloroform oder Toluol: Stau., B. 59, 3033: Stau., Mitarb., Helv. 12, 935, 950; Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1160, 1166; durch Antimonpentachlorid in Chloroform: Wh., K., Am. Soc. 50, 1166.

Inden gibt bei der Oxydation mit Permanganat in alkoholisch-wäßriger Lösung bei 40° cis-1.2-Dioxy-hydrinden neben Spuren von trans-1.2-Dioxy-hydrinden (HERMANS. Ph. Ch. 113, 365; vgl. BÖESEKEN, R. 47, 687). Reagiert lebhaft mit Acetpersaure unter Bildung eines ungetrennten Gemisches der Mono- und Diacetate des 1.2-Dioxy-hydrindens (Böe., Elsen, R. 48, 368). Die Oxydation von Inden mit Benzopersäure in neutraler, saurer oder alkalischer Lösung bei 10-20° oder in der Siedenitze liefert cis- und trans-1.2-Dioxyhydrinden in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen; gelegentlich entsteht auch β -Hydrinden (Böe., R. 47, 690; vgl. Bauer, Bähr, J. pr. [2] 122, 211). Geschwindigkeit der Reaktion mit Benzopersäure: Böe., Derx, R. 40, 524; D., R. 41, 332. — Bei längerem Erhitzen von Inden mit Wasserstoff unter 75 Atm. Anfangsdruck auf 440—465° in Gegenwart eines Gemisches aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd erhält man Hydrinden und andere Produkte (IPATJEW, ORLOW, B. 62, 596; Ж. 61, 1299). Inden gibt beim Durchleiten durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° neben anderen Produkten geringe Mengen Benzol (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 432; C. 1922 IV, 1039). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickelkatalysator nach Schroe-TER in der Hitze unter erhöhtem Druck (V. Braun, Kirschbaum, B. 55, 1681; Goth, B. 61. 1459), in Gegenwart von kolloidalem Palladium unter gewöhnlichem Druck (Borsche, Pommer. B. 54, 102) und in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Courtot, Dondelinger, C. r. 178, 495; A. ch. [10] 4, 290) Hydrinden, in Gegenwart von Palladium-Asbest bei 150—160° (Zelinsky, Borissow, B. 57, 2060; Z., Tirz, B. 62, 2871), von Osmium-Asbest unterhalb 100° (Z., Turowa-Pollak, B. 62, 2867), von Platin-Kohle (Z., T.-P., B. 62, 1662) oder von Platinoxyd (Staudinger, Mitarb., Helv. 12, 966) cis-Hydrindan (S. 51). Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol bei 15°, auch im Gemisch mit Cyclohexen und Terpineol: LEBEDEW, PLATONOW, Soc. 1930, 323, 326; 米. 61, 2153. Inden gibt mit Natriumammonium in flüssigem Ammoniak im Autoklaven Indennatrium und Hydrinden (LEBEAU, PICON, C. r. 173, 85).

Inden liefert in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung bei —20° mit Chlormonoxyd 4(oder 2)-Chlor-1,2-oxido-hydrinden (Syst. Nr. 2367) und eine Ver bind ung C₁₈H₂₆O₁₀Cl₃ (Krystalle: F: 125°) (Goldschmidt, Schüseler, B. 58, 571), mit Äthylhypochlorit bei —20° 2-Chlor-1-oxy-hydrinden (Go., Endres, Dirsch, B. 58, 575). Beim Behandeln von Inden mit Bromwasser bei 2° oder bei 90° oder in Gegenwart von Petroläther oder von Kieselgur (Read. Hurst, Soc. 121, 2552; Walters, J. Soc. chem. Ind. 46, 152 T; C. 1927 II, 69), mit Bromeyan bei 80—90° (Steinkoff, A. 430, 104) oder mit N-Brom-acetamid und Wasser (E. Schmidt, V. Knilling, Ascheel, B. 59, 1282) entsteht 2-Brom-1-oxy-hydrinden als Hauptprodukt. Einw. von Jod in Benzol oder Ather am Sonnenlicht und von Jod in Kaliumjodid-Lösung: Stobbe, Färber, B. 57, 1845, 1851. Inden liefert mit Jod und Quecksilber(II)-oxyd in Ather 2-Jod-1-oxy-hydrinden (Tiffeneau, Orechow, C. r. 170, 466; Bl. [4] 27, 793). Gibt mit Athylnitrit und konz. Salzeäure in Eisessig Indennitrosochlorid (S. 412) (Straus, Ekhard, A. 444, 160). Liefert beim Behandeln mit Athylnitrat in Ather bei Gegenwart von Kaliumäthylat zwischen 10° und 30° das Kaliumsalz des 3-Isonitro-indens (Wislicenus, Pfeilsticker, A. 436, 38). Gibt beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd in Autoklaven auf 300—310° Hydrinden, sehr geringe Mengen o-Xylol und andere Produkte (Weissgerber, Seidler,

B. 60, 2089).

Liefert mit Bromtrinitromethan in Methanol bei 0° 2-Brom-1-methoxy-hydrinden (?) (E. SCHMIDT, SCHUMACHER, ASMUS, B. 56, 1240). Inden kondensiert sich mit Formaldehyd beim Kochen in siedender Salzsäure zu einem Ol, das an der Luft zu einem Lack eintrocknet (CLASZ, D. R. P. 310783; C. 1920 II, 38; Frdl. 13, 666), mit Äthylformiat bei Gegenwart von Kaliumäthylat zu einem roten Ol (WISLICENUS, HENTRICH, A. 436, 19). Gibt mit Azodicarbonsäurediäthylester bei längerem Aufbewahren ohne Zusatz 2- $[\alpha, \beta$ -Dicarbäthoxy-hydrazino]-inden (DIELS, ALDER, A. 450, 248); bei der Einw. von Azodicarbonsäure-dimethylester in Gegenwart von Chlorwasserstoff und wenig Jod erhält man 1-Chlor-5(oder 6)- $[\alpha, \beta$ -dicarbomethoxy-hydrazino]-hydrinden (Stollé, Reichert, J. pr. [2] 123, 79). Inden liefert mit Lithiumäthyl in Benzol bei 60° in Stickstoff-Atmosphäre Inden-(3)-lithium (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 227; vgl. Blum-Bergmann, A. 484 [1930], 28, 40).

Biochemisches Verhalten: Analytisches.

Eine kurze Übersicht über das biologische Verhalten von Inden findet sich bei H. STAUB in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., 2. Bd. [Berlin-Leipzig 1932], S. 49. Inden gibt in Alkohol oder Chloroform auf Zusatz von konz. Schwefelsäure eine rotviolette Färbung (de Fazi, G. 51 I, 167; vgl. Stobbe, Färber, B. 57, 1848; St., Zschoch, B. 60, 471). Gibt mit Pikrinsäure in alkal. Lösung eine rote Färbung (Weise, Tropp, H. 178, 134).

Additionelle Verbindungen und Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Inden.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_0H_6+C_0H_3O_6N_3$. Citronengelb (Hertel., 4. 451, 191). — Pikrat $C_9H_8+C_0H_3O_7N_3$. F: 98° (H.), 96° (Stober, Färber, B. 57, 1846).

α-Indennitrosit $C_9H_9O_3N_2$ (H 516). Zur Bildung aus Inden und Stickoxyden vgl. Straus, Ekhard, A. 444, 159 Anm. 2. — Zersetzt sich bei 107—109°.

Inden'nitrosochlorid C₂H₇ONCl. B. Durch Einw. von Äthylnitrit und konz. Salzsäure auf Inden in Eisessig (Straus, Ekhard, A. 444, 160). — Krystalle (aus Chloroform + Äther). Färbt sich gegen 180° schwarz. — Beim Kochen mit Piperidin in Alkohol entsteht 1-Oximino-2-piperidino-hydrinden.

Polyinden, "Parainden", "Metainden" (C₀H₈)_x (H 516). Zur Bezeichnung Polyinden vgl. Staudinger, Mitarb., Helv. 12, 935. — Polyinden ist ein Gemisch polymer-homologer verhältnismäßig niedermolekularer (hemikolloider) Verbindungen; hochmolekulare (eukolloide) Polyindene konnten bisher nicht erhalten werden (Stau., Mitarb., Helv. 12, 937; Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1160). Über Strukturformeln der Polyindene vgl. Stau., B. 59, 3033; Stau., Mitarb., Helv. 12, 942; Wh., K., Am. Soc. 50, 1162; Canad. J. Res. 4, 349; C. 1932 I, 386; Risi, Gauvin, Canad. J. Res. 13 B, 229, 242; C. 1936 II, 283. — Die durchschnittliche Molekulargröße ist um so niedriger, je höher die Polymerisations, temperatur liegt (Wh., K., Am. Soc. 50, 1161; vgl. Stau., Mitarb., Helv. 12, 937); die Bildung kürzerer Ketten wird auch durch Verdünnen mit Lösungsmitteln begünstigt (Stau., Mitarb., Helv. 12, 935, 952); so erhält man bei wochenlangem Erhitzen von Inden auf 178° ein Produkt vom ungefähren Mol.-Gew. 886, bei 200° ein Produkt vom ungefähren Mol.-Gew. 676 (Wh., K., Am. Soc. 50, 1161); ein durch 25-stdg. Erhitzen von Inden auf 260° gewonnenes gelbes zähflüssiges Harz bestand in der Hauptsache aus einem tetrameren Inden C₃₆H₃₂ (hellgelbes, amorphes Pulver; schmilzt je nach der Art des Erhitzens zwischen 100° und 110°) (Bruson, B. 60, 1095; vgl. Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1161 Anm. 3). Bildung durch Polymerisation von Inden unter Druck und unter der Einw. von Fluorwasserstoff, Schwefelsäure und verschiedenen Chloriden s. S. 411. Trennung von Polyindenen verschiedener Darstellungsweise in Fraktionen von verschiedenem Molekulargewicht: Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1166, 1167; Staudinger, Mitarb., Helv. 12, 941, 946, 954.

Die Polyindene sind amorphe Pulver (Staudinger, Mitarb., Helv. 12, 935, 947; Stobbe, Färber, B. 57, 1849) und zeigen bei der Röntgenuntersuchung keine Krystallinterferenzen (Katz, Kautschuk 1927, 220; C. 1927 II, 1206; K., Selman, Z. Phys. 46, 401; C. 1928 I, 1743). Der Schmelzpunkt von mit konz. Schwefelsäure unter Kühlung hergestellten Polyindenen schwankt zwischen 230° und 280° (Sto., F., B. 57, 1849); ein mit konz. Schwefelsäure in Benzol-Lösung gewonnenes Präparat verfüßigigte sich bei 210—215° (Stau., Mitarb., Helv. 12, 950). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, sehr schwer in Alkohol und Eisessig (Sto., F., B. 57, 1849; Stau., Mitarb., Helv. 12, 935). Über die verschiedene Löslichkeit von Polyinden-Fraktionen in Äther und Cyclohexan vgl. Stau., Mitarb., Helv. 12, 939, 941; die leichter löslichen Fraktionen haben ein geringeres Durchschnitts-Molekulargewicht als die schwer löslichen (Stau., Mitarb., Helv. 12, 937). Relative Viscosität verschieden hergestellter Polyindene in Benzol: Stau., Mitarb., Helv. 12, 936, 938, 951; bei 25°: Whitey, Katz, Am. Soc. 50, 1166.

Beim Erhitzen im trocknen Zustand und in Benzol auf 200° bleiben die Polyindene in Stickstoff-Atmosphäre im wesentlichen unverändert, während in Luft und vor allem in Sauerstoff unter Braunfärbung ein Abbau eintritt (Staudinger, Johner, Wiedermin Helv. 12, 958; vgl. Stobbe, Färber, B. 57, 1849). Zur Bildung von Truxen (S. 701) bei der Destillation unter Atmosphärendruck vgl. Sto., F., B. 57, 1849; Bruson, B. 60, 1095. Veränderungen beim Erhitzen im Rohr auf 200—220°: Sto., F.; auf 270—280°: Stau., J., W., Helv. 12, 961. Bei der Destillation von aus Inden mit konz. Schwefelsäure gewonnenem Polyinden unter 20 mm Druck wurde neben Diinden, Truxen und anderen Produkten ein gelbes, amorphes, bei etwa 155° schmelzendes Pulver von der ungefähren Zusammensetzung eines hexameren Indens C54H4s erhalten (Sto., F., B. 57, 1849): ungefähr dieselben Produkte bilden sich bei der thermischen Zersetzung von Polyinden im Hochvakuum (Stau., Mitarb., Helv. 12, 952). Bei der Einw. von Ozon in Tetrachlorkohlenstoff entsteht ein bei 200° verkohlendes gelbes Pulver (Stau., Mitarb., Helv. 12, 952). Die niederen Glieder der Polyinden-Reihe entfärben Permanganat-Lösung und addieren Brom (Bruson, B. 60, 1095; Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1161, 1166; Canad. J. Res. 4, 357; C. 1932 I. 386), die höheren Glieder reagieren nicht (Stobbe, Fürber, B. 57, 1849; Risi, Gauvin, Canad. J. Res. 13 B, 234, 240; C. 1936 II, 283). Bei der Hydrierung von Polyindenen verschiedener Darstellungsart in Gegenwart von Nickelkatalysatoren oder Platinoxyd, teilweise mit Floridærde als Katalysatorträger, in Methylcyclohexan oder Dekalin bei 200—220° oder ohne Lösungsmittel bei 270° erhält man ein Gemisch von Hydropolyindenen: daneben entstehen, namentlich in Gegenwart von Floridærde, Produkte des thermischen Abbaus (Staudinger, Mitarb., Helv. 12, 962; vgl. Stau., B. 59, 3033).

- 3-Brom-inden C₉H₇Br = C₆H₄ CHBr CH (E I 248). Beim Behandeln mit Anilin entsteht 3-Anilino-inden (Courtot, Dondelinger, C. r. 177, 536; A. ch. [10] 4, 225).
 - 3-Nitro-inden bzw. 3-Isonitro-inden $C_9H_7O_2N = C_9H_4 \stackrel{CH(NO_2)}{CH} CH$ bzw.

C₆H₄C(:NO₂H) CH. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Behandeln von Inden mit Äthylnitrat in Äther bei Gegenwart von Kaliumäthylat zwischen 10° und 30° (WISLICENUS, PFEILSTICKER, A. 436, 38). — Grünlichgelbe Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). F: 50°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzin, leicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln. — Unbeständig; spaltet bei gewöhnlicher Temperatur Stickoxyde ab. Die Lösung des Kaliumsalzes in Methanol liefert mit Benzaldehyd und konz. Schwefelsäure 1-Nitro-3-benzyliden-inden, mit Benzoylchlorid in Ather 3-Nitro-1-benzoyl-inden. Gibt mit Nitrosodimethylanilin eine amorphe dunkelgrüne, bei 155° schmelzende Verbindung. Das Kaliumsalz kuppelt mit Diazoverbindungen unter Bildung roter zersetzlicher Produkte. — Kaliumsalz KC₂H₆O₂N. Gelbe Krystalle (aus Aceton oder Aceton + Chloroform). Löst sich in Wasser mit gelber Farbe. Zersetzt sich leicht unter Braunfärbung.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{10}$.

1. α -Butinyl-benzol, 1-Phenyl-butin-(1), Äthylphenylacetylen $C_{10}H_{10}=C_6H_5\cdot C:C\cdot C_2H_6$ (H 517). B. Aus Phenylacetylenmagnesiumbromid und Diäthylsulfat in Ather (Gilman, Hoyle, Am. Soc. 44, 2623, 2625). — Setzt sich mit Äthylmagnesiumbromid in siedendem Äther nicht um (G., Shumaker, Am. Soc. 47, 515).

[δ -Chlor- α -butinyl]-benzol, 4-Chlor-1-phenyl-butin-(1), [β -Chlor- \ddot{a} thyl]-phenyl-acetylen $C_{10}H_9Cl=C_6H_5\cdot C:C\cdot CH_4\cdot CH_9Cl.$ B. Aus Phenylacetylenmagnesiumbromid und p-Toluolsulfonsäure-[β -chlor- \ddot{a} thylester] in Ather (Gilman, Beaber, Am. Soc. 45, 842). — Siedet bei 245—246° unter geringer Abspaltung von Chlorwasserstoff.

2. γ-Butinyl-benzol, 4-Phenyl-butin-(1), β-Phenäthyl-acetylen C₁₀H₁₀ = C₆H₆·CH₂·C:CH (E I 248). B. Bei der Einw. von Natriumamid auf 1-Chlor-4-phenyl-buten-(1) in Xylol bei 110—120° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555) und auf 2-Brom-4-phenyl-buten-(1) in Paraffinöl bei 150—155° (Johnson, McEwen, Am. Soc. 48, 375). — Leicht schäumende Flüssigkeit von durchdringendem Geruch (B., D., L.). Kp₁₇: 95—99° (J., McE.); Kp₁₈: 83° (B., D., L.). D⁰₂: 0,928; D⁰₄: 0,918; n⁰₃: 1,518 (B., D., L.). — Die Magnesiumbromid-Verbindung liefert bei Behandlung mit Bromcyan unter Eiskühlung 1-Brom-4-phenyl-butin-(1), mit 1 Mol äther. Jod-Lösung 1-Jod-4-phenyl-butin-(1) (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 9), mit Chlorcyan β-Phenäthyl-propiolsäure-nitril (G., P., A. ch. [10] 5, 32). — Quecksilberverbindung Hg(C₁₀H₉)₂. B. Aus β-Phenäthyl-acetylen und alkal. Kaliumquecksilber(II)-jodid-Lösung in Alkohol (J., McE.). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 83,5—84,5°.

- [δ -Brom- γ -butinyl]-benzel, 1-Brom-4-phenyl-butin-(1), β -Phenäthyl-brom-acetylen $C_{10}H_{9}Br=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C:CBr$. B. Aus der Magnesiumhromid-Verhindung des 4-Phenyl-butins-(1) und Bromeyan unter Eiskühlung (Grignard, Perrichon, A.ch. [10] 5, 9). Kp_{7} : 110—111°. $D_{2}^{u,s}$: 1,3354. $n_{3}^{u,s}$: 1,5636.
- [δ -Jod- γ -butinyl] benzol, 1-Jod-4-phenyl-butin-(1), β -Phenäthyl-jodacetylen $C_{10}H_9I=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CI:CI.$ B. Aus der Magnesiumbromid-Verhindung des 4-Phenylbutins-(1) mit 1 Mol äther. Jod-Lösung unter Eiskühlung (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 13). — Kp_{28} : 170—171°; Kp_{9} : 142—143°. D_{4}^{19} : 1,5814. n_{D}^{19} : 1,601.
- 3. α.γ-Butadienyl-benzol, 1-Phenyl-butadien-(1.3) C₁₀H₁₀ = C₆H₅·CH:CH:CH:CH:CH:(H 517; E I 248). Zur sterischen Einheitlichkeit vgl. Muskat, Herrman, Am. Soc. 53 [1931], 252; Wright, J. org. Chem. 1, 457; C. 1937 II, 1362. B. Beim Erwärmen von [α.β.γ.δ-Tetrachlor-hutyl]-henzol mit Zinkstauh auf dem Wasserhad (Muskat, Huggins, Am. Soc. 51, 2500). Zur Darstellung aus Zimtaldehyd und Methylmagnesiumbromid in Ather vgl. Prévost, A. ch. [10] 10, 372. D¹⁶: 0,9309; n⁶: 1,6128 (Börseken, Ravenswar, R. 44, 242). Beim Leiten von 2 Atomen Chlor in 1-Phenyl-hutadien-(1.3) oder in description of the control of the control of the characteristic Chloroform. Lignoid Schwefolkohlenstoff oder Figesgig bei —80° bis etwe ± 450°. Lösung in Chloroform, Ligroin, Schwefelkohlenstoff oder Eisessig bei -80° bis etwa $+150^{\circ}$ entsteht 3.4-Dichlor-1-phenyl-buten-(1) (Mu., Hu., Am. Soc. 51, 2499). Liefert beim Erhitzen mit Naphthochinon-(1.4) 1-Phenyl-anthrachinon (DIELS, ALDER, B. 62, 2361).
- buten-(1).
- 4. 1-Methyl-2-propargyl-benzol, 2-Propargyl-toluol, 3-o-Tolyl-propin-(1), 2-Methyl-benzylacetylen $C_{10}H_{10}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C:CH$. B. Aus 2-[γ -Chlorallyl]-toluol und Natriumamid in Xylol bei 110—120° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555). Flüssigkeit von durchdringendem Geruch. Kp_{15} : 80°. D_6° : 0,951; D_7° : 0,940. n_D: 1,532.
- 5. 1-Methyl-4-propargyl-benzol, 4-Propargyl-toluol, 3-p-Tolyl-propin - (1), 4 - Methyl - benzylacetylen C₁₀H₁₀ = CH₃·C₆H₄·CH₂·C:CH. B. Aus 4-[γ-Chlor-allyl]-toluol und Natriumamid in Xylol bei 110—120° (Bert, Dorler, Lamy, C. r. 181, 555). — Flüssigkeit von durchdringendem Geruch. Kp₁₅: 83°. D⁰₄: 0,958; D⁰₄: 0,947. n#: 1,533.
- **1.2-Divinyl-benzol** $C_{10}H_{10}=CH_2:CH\cdot C_0H_4\cdot CH:CH_2$. Polymeres 1.2-Divinyl-benzol $(C_{10}H_{10})_x$. B. Neben anderen Produkten heim Kochen von 1.2-Bis- $[\beta$ -dimethylamino- \ddot{a} thyl]-benzol-monojodmethylat mit Alkalilauge oder beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von 1-[β-Dimethylamino äthyl]-2-vinyl-benzol-hydroxymethylat (v. Braun, Neumann, B. 53, 113). — Wurde nicht rein erhalten. Gelhliches Pulver (aus Tetralin + Ather). Färht sich bei 200° dunkel, schmilzt bei 206—207°. Sehr schwer löslich in Xylol, löslich in Tetralin, unlöslich in Ather, Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig.
- 7. 1.5-Dimethyl-2-acetylenyl-benzol, 4-Acetylenyl-m-xylol, CH₃ 2.4-Dimethyl-phenylacetylen C₁₀H₁₀, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von α-Chlor-α-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthylen mit Natriumamid (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 7). — Flüssigkeit von acetylenartigem Geruch. Kp₇₅₆: 184—186°; Kp₃₂: 85°. D^a₄: 0,9258. n^b₅: 1,5438. — Die Magnesiumbromid-Verbindung liefert mit Bromcyan unter Eiskühlung [2.4-Dimethyl-phenyl]-hromacetylen, mit 1 Mol äther. Jodlösung unter Eiskühlung [2.4-Dimethyl-phenyl]-jodacetylen und mit ½ Mol Jod in Äther in der Siedehitze Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-diacetylen. Die tetztgenannte Verbindung entsteht auch bei der Einzu der Magnesiumbromid Verbindung entsteht auch bei der Einzu der Magnesiumbromid Verbindung letztgenannte Verhindung entsteht auch bei der Einw. der Magnesiumbromid-Verbindung auf [2.4-Dimethyl-phenyl]-jodacetylen. Behandlung der Magnesiumhromid-Verbindung mit Chlorcyan unter Eiskühlung ergibt 2.4-Dimethyl-phenylpropiolsäure-nitril (G., P., A. ch. [10] 5, 33).
- 4-Bromacetylenyl-m-xylol, [2.4-Dimethyl-phenyl]-bromacetylen $C_{10}H_0Br =$ (CH₃)₂C₆H₃·C:CBr. B. Bei der Einw. von Bromcyan auf die Magnesiumbromid-Verhindung des 2.4-Dimethyl-phenylacetylens unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 9).

 Kp₆: 100—101°. D^u₁: 1,2969. n^u₅: 1,5927. — Unbeständig. Liefert mit konz. Schwefelsaure + Eisessig ω -Brom-2.4-dimethyl-acetophenon (G., P., A. ch. [10] 5, 20).
- 4 Jodacetylenyl m xylol, [2.4 Dimethyl phenyl] jodacetylen $C_{10}H_0Br=(CH_3)_2C_0H_3\cdot C:CI.$ B. Bei der Einw. von 1 Mol äther. Jodlösung auf die Magnesium-

bromid-Verbindung des 2.4-Dimethyl-phenylacetylens unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 13). — Kp₅: 122—123°. D₄¹³: 1,5657. n₂¹³: 1,6396. — Unbeständig. Liefert bei Behandlung mit konz. Schwefelsäure in Eisessig ω -Jod-2.4-dimethyl-acetophenon, mit Quecksilber(II)-chlorid in Alkohol ω -Chlor-2.4-dimethyl-acetophenon (G., P., A. ch. [10] 5, 21, 24). Bei der Einw. auf die Magnesiumbromid-Verbindung des 2.4-Dimethyl-phenyl-acetylens entsteht Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-diacetylen (G., P., A. ch. [10] 5, 14).

8. 1.2-Dihydro-naphthalin, Λ¹-Dihydronaphthalin, Δ¹-Di-alin C₁₀H₁₀, s. nebenstehende Formel (E I 249). B. Als Hauptprodukt beim Erhitzen von 2-Chlor-tetralin auf 190—200° (STRAUS, LEMMEL, B. 54, 34). Beim Erwärmen von 1.2-Diohlor-tetralin mit Zinkfeile in Alkohol auf 60° (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 618). Aus 1.2-Dibrom-tetralin beim Erhitzen unter vermindertem Druck, neben anderen Produkten (St., Rohrbacher, B. 54, 51), beim Behandeln mit der berechneten Menge Magnesium in alkoholfreiem Äther in Gegenwart einer Spur Jod in fast quantitativer Ausbeute (v. B., K., B. 54, 610; v. B., D. R. P. 316218; C. 1920 II, 241; Frdl. 13, 326; St., Ekhard, A. 444, 155) und bei der Einw. von Zink in Alkohol oder hydroxylfreien Lösungsmitteln wie Benzol, Äther und Aceton (v. B., K., B. 54, 664; v. B., D. R. P. 316218; St., E., A. 444, 155). Durch Umlagerung von 1.4-Dihydronaphthalin beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol (St., Le., B. 54, 36) oder nit Natrium in Isoamylalkohol (Tifffeneau, Orechow, Bl. [4] 27, 788). Aus 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthol-(1) durch Destillation unter gewöhnlichem oder schwach vermindertem Druck (Schroeter, D. R. P. 346948; C. 1922 II, 1141; Frdl. 14, 492). Bei der Reduktion von 2- Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1) mit Natrium in feuchtem Äther, mit amalgamiertem Aluminium in Äther oder mit verkupfertem Zinkstaub in siedendem absolutem Alkohol (Straus, Rohrbacher, B. 54, 54). Aus 2-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther bei der Destillation oder besser beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 615). Beim Erhitzen von 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthol-(2) mit festem Kaliumhydroxyd auf 200° (St., Lemmel, B. 54, 34). Beim Erhitzen der Phenylurethane von 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthol-(1) und-(2) in Stickstoff-Atmosphäre auf etwa 200° (St., Ro., B. 54, 31, 55, 58). In geringer Menge beim Behandeln von β-Naphthol nit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (St., Le., B. 54, 34) und bei der Destillation von 2-[γ-Oxy-propyl]-benzylalkohol unter 13 mm Druck (v. B., Zobel, B. 5

Darst. Man gießt eine Lösung von 45 g Naphthalin in 900 cm³ absol. Alkohol allmählich auf 68 g Natrium, kocht bis zur Lösung des Metalls und destilliert 300—350 cm³ Alkohol langsam ab (STRAUS, LEMMEL, B. 54, 28, 32; vgl. ST., B. 46 [1913], 1053). Darstellung durch langsame Zugabe von Wasser zu einer mit Natrium versetzten siedenden Lösung von Naphthalin in einem bei 115—120° siedenden Gemisch von aliphatischen Kohlenwasserstoffen: Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 370974; C. 1923 IV, 539; Frdl. 14, 456. Reinigung über das Dibromid (ST., LE., B. 54, 33).

1.2-Dihydro-naphthalin hat einen sehr scharfen Geruch (Straus, Lemmel, B. 54, 27; v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 611). F: —8° (v. B., K.), —9° (Rowe, Lewin, Soc. 117, 1578). Kp₁₅: 91° (v. B., K.). D₁, s. 0,9963 (v. B., K.). Über Mischkrystalle mit Naphthalin vgl. St., B. 46 [1913], 1051 Anm. 3; St., Le., B. 54, 26, 33; St., Ekhard, A. 444, 155.

1.2-Dihydro-naphthalin wird durch Licht oder Wärme nicht polymerisiert (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 606). Beim Aufbewahren von 1.2-Dihydro-naphthalin in mit Benzol, Xylol oder Tetralin verdünnter konzentrierter Sohwefelsäure entstehen eine feste und eine ölige Form eines dimolekularen 1.2-Dihydro-naphthalins (S. 416); Behandlung von 1.2-Dihydro-naphthalin mit konz. Schwefelsäure oder Schwefelsäure + Eisessig ergibt schmierige Produkte (v. B., K., B. 54, 606). Liefert bei der Oxydation mit wäßr. Permanganat-Lösung in Gegenwart von Magnesiumsulfat niedrigerschmelzendes 1.2-Dioxy-tetralin neben etwas Hydrozimtsäure-o-carbonsäure und anderen Produkten (Straus, Rohrbacher, B. 54, 69); bei der Oxydation mit Quecksilber(II)-acetat entstehen beide stereoisomeren 1.2-Dioxy-tetraline (St., Lemmel, B. 46 [1913], 233, 237; 54, 26, 36; St., Ro., B. 54, 68; Böeseken, Derx, R. 40, 522). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform: B., D., R. 40, 524; D., R. 41, 332. Die Ozonspaltung ergibt 2-Formyl-hydrozimtaldehyd, geringe Mengen Hydrozimtsäure-o-carbonsäure und andere Produkte (v. B., Zobel, B. 56, 2139). Wird in Gegenwart von Palladiumsol in verd. Alkohol unter Druok zu Tetralin hydriert (St., Le., B. 54, 39). Liefert beim Behandeln mit einer wäßr. Lösung von Chlor-

kalk und Borsäure 2-Chlor-1-oxy-tetralin neben gelblichen Ölen (Straus, Bohrbacher, B. 54, 52), mit Jod und Quecksilber(II)-oxyd in feuchtem Äther 2-Jod-1-oxy-tetralin (Tiffeneau, Orechow, C. r. 170, 466; Bl. [4] 27, 788; St., Ro., B. 54, 53 Anm.). Gibt bei der Einw. von Stickoxyden in Petroläther hauptsächlich 1.2-Dihydro-naphthalin-pseudonitrosit (s. u.), in Eisessig 2-Nitro-1-oximino-tetralin und wenig Pseudonitrosit, in kaltem Äther 3-Nitro-1.2-dihydro-naphthalin, geringe Mengen Pseudonitrosit und eine bei 172—1730 (Zers.) schmelzende Verbindung, die auch beim Einleiten von reinem Stickstoffdoxyd in die gekühlte Lösung in Aceton erhalten wird (Straus, Ekhard, A. 444, 155, 156, 161). Gibt mit Isoamylnitrit und konz. Salzsäure in der Kälte 1.2-Dihydro-naphthalin-nitrosochlorid (s. u.) (Str. E., A. 444, 159). Gibt mit Bromtrinitromethan in siedendem Methanol 2-Brom-1-methoxy-tetralin (?) (E. Schmidt, Bartholomé, Lübke, B. 55, 2107). — Die Reaktion mit Quecksilber(II)-acetat (S. 415) kann zur Bestimmung neben 1.4-Dihydronaphthalin dienen (St., Lemmel, B. 54, 26, 38).

- 1.2-Dihydro-naphthalin-pseudonitrosit C₂₀H₂₀O₆N₄. B. Bei der Einw. von Stickoxyden auf die Lösung von 1.2-Dihydro-naphthalin in Petroläther (STRAUS, EKHARD, A. 444, 155). Krystallpulver (aus Tetrachloräthan + Petroläther). Zersetzt sich bei 95—96°. Leicht löslich in Tetrachloräthan, schwerer in Chloroform und Aceton, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Geht beim Aufbewahren, auch im Vakuum, oder beim Kochen mit Alkohol in 2-Nitro-1-oximino-tetralin über, das auch beim Behandeln mit Anilin in siedendem Alkohol erhalten wird. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Lösungsmitteln unter Grünfärbung und Entwicklung von Stickoxyden. Gibt bei der Einw. von wäßrigalkoholischer Kaliauge unter Kühlung oder von Piperidin in siedendem Alkohol 3-Nitro-1.2-dihydro-naphthalin.
- 1.2-Dihydro-naphthalin-nitrosochlorid C₁₀H₁₀ONCl. B. Durch Einw. von Isoamylnitrit und konz. Salzsäure auf 1.2-Dihydro-naphthalin in der Kälte (Straus, Екнаго, A. 444, 159). Krystalle (aus Chloroform + Methanol oder aus Benzol). Zersetzt sich bei etwa 128—129°. Löslich in Chloroform. Liefert beim Kochen mit Piperidin in Alkohol 2-Piperidino-tetralon-(1)-oxim.

Dimolekulares 1.2-Dihydro-naphthalin (Bis-dialin) $C_{20}H_{20}$. Ist nach v. Braun, Kirschbaum (B. 54, 599) als I oder II zu formulieren. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in

Benzol bestimmt (v. B., K., B. 54, 607). — B. Entsteht in einer festen und einer öligen Form (s. u.) beim Behandeln von 1.2-Dihydro-naphthalin in Benzol, Xylol oder Tetralin mit konz. Schwefelsäure (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 607; vgl. du Pont de Nemours & Co.,

WALKER, A. P. 216 8011; C. 1940 I, 1760).

— Bei der Destillation über Bleioxyd im Kohlendioxyd-Strom gibt die feste Form größere Mengen, die ölige geringere Mengen Bis-naphthylen C₂₀H₁₂ (Formel III oder IV?) (gelbes Pulver; F: 165°), das auch beim Erhitzen von Ditetralyl-(2.2') (S. 601) put Schwefel auf 205° orbelten wird (r. P.

mit Schwefel auf 205° erhalten wird (v. B., K.). Liefert bei energischer Oxydation mit Permanganat Phthalsäure, gelegentlich ließ sich als Zwischenprodukt Phthalonsäure isolieren (v. B., K.).

a) Feste Form. B. s. o. — Krystalle (aus Alkohol). F: 93°; Kp₁₂: 243—245° (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 607). Schwer löslich in Alkohol. — Festes Bis-dialin hat vielleicht auch in einem Kohlen wasserstoff $C_{20}H_{20}$ (gelbe, blau fluorescierende Blättchen; F: 97,5° bis 100°) vorgelegen, den Straus, Lemmel (B. 54, 32, 36) aus 3.4-Dihydro-naphthoesäure durch Erhitzen des Kaliumsalzes mit Kalk im Wasserstoffstrom in geringer Menge erhielten.

b) Olige Form. Einheitlichkeit fraglich. B. s. o. — Kp₁₂: 243—245° (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 607).

Polymolekulare 1.2-Dihydro-naphthaline $(C_{10}H_{10})_x$. Bei der Einw. von Zinkfeile auf Lösungen von 1.2-Dibrom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin in Äther, Aceton oder Benzol entstand ein Gemisch von polymolekularen 1.2-Dihydro-naphthalinen, aus dem durch Umlösen aus Chloroform + Alkohol und aus Benzol + Alkohol ein bei ca. 220° schmelzendes leuchtend gelbes Produkt vom Mol.-Gew. ca. 960 abgetrennt werden konnte (v. Braun, Kibschbaum, B. 54, 599, 605).

4-Brom-1.2-dihydro-naphthalin (?), 1-Brom- Δ^1 -dihydronaphthalin (?) $C_{10}H_0Br =$ C₆H₄CH₂CH₂(?).

a) Präparat von Straus, Rohrbacher. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 1.2-Dibrom-tetralin erst unter 13 mm Druck auf 130°, dann unter 50 mm Druck auf 175° erhitzt (Straus, Rohrbacher, B. 54, 51). — Ol. Kp₁₇: 144—146°. — Färbt sich beim Aufbewahren dunkel. Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung momentan. Verbraucht Brom in Schwefelkohlenstoff erst nach längerer Zeit.

b) Präparat von v. Braun, Kirschbaum. B. Neben etwas Naphthalin bei der Einw. von Piperidin auf 1.2-Dibrom-tetralin (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 603). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 130—140°. — Färbt sich allmählich gelb. Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidem Platin Tetralin. Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff 1.1.2-Tribrom-tetralin (?).

- 3-Nitro-1.2-dihydro-naphthalin, 2-Nitro- Δ^1 -dihydronaphthalin $C_{10}H_0O_2N=$ CH_CH_CH₂. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Stickoxyden auf 1.2-Dihydro-naphthalin in Äther (STRAUS, EKHARD, A. 444, 157). Beim Behandeln von 1.2-Dihydro-naphthalin-pseudonitrosit mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge unter Kühlung oder mit Piperidin in siedendem Alkohol (St., E.). — Citronengelbe Krystalle von zimtähulichem Geruch (aus verd. Methanol). F: 52°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure β-Tetralon-oxim und geringe Mengen einer Verbindung vom Schmelzpunkt 206º (Zers.).
- 1.4-Dihydro-naphthalin, \triangle^2 -Dihydronaphthalin, \triangle^2 -Dialin C₁₀H₁₀, s. nebensteliende Formel (H 518; E I 249). B. Durch Einw. von alkal. Natriumstannit-Lösung auf diazotiertes 5.8-Dihydro-naphthylannin-(1) (Rowe, Levin, Soc. 117, 1577). Beim Behandeln von 1.4-Dilithium-1.4-dihydro-naphthalin (Syst. Nr. 2357) in Äther mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 91). Bei langsamer Zugabe von Wasser zu einer mit Natrium versetzten Lösung von Naphthalin in siedendem Ligroin (Kp: 115—120°) (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 370974; C. 1923 IV, 539; Frdl. 14, 456). Entsteht entgegen Bamberger, Lodter (B. 23, 208) nicht beim Erhitzen von 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthol-(2) mit festem Kaliumthe land of the la L.. B. 54, 36) oder mit Natrium und Isoamylalkohol (TIFFENEAU, ORECHOW, Bl. [4] 27. 788) in 1.2-Dihydro-naphthalin um. Liefert beim Leiten über Palladiumasbest bei 1300 ini Kohlendioxyd-Strom Naphthalin und Tetralin (Z., P., B. 57, 1070). Gibt bei der Hydrierung bei Gegenwart von kolloidem Palladium unter Druck in verd. Alkohol Tetralin (St., L., B. 54, 40). Bei der Einw. von Ozon auf die Lösung in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung entsteht ein amorphes Ozonid, das sich erst bei längerem Kochen mit Wasser zer-Methanol 3-Brom-2-methoxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin (E. Schmidt, Bartholomé, LÜBKE, B. 55, 2107). Einw. von Äthylhypochlorit in Tetrachlorkohlenstoff unterhalb —10°: GOLDSCHMIDT, ENDRES, DIRSCH, B. 58, 572, 575. Liefert mit Diathylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid in siedendem Schwefelkohlenstoff 5.6(oder 6.7)-Diäthylmalonyl-1.4-dihydro-naphthalin (Fleischer, Siefert, A. 422, 302).
- 10. 1-Methyl-inden C₁₀H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 520; E I 249). B. Beim Kochen von 3-Methyl-inden-carbonsäure-(1)-methylester bzw. -äthylester mit methylalkoholischer bzw. äthylalkoholischer Kalilauge (Wislicenus, Mauthe, A. 436, 33). Aus Inden-(1)-yl-(3)-glyoxylsäure-äthylester beim Erhitzen mit Methyljodid in Alkohol bei Gegenwart von Kaliumäthylat und Kochen des entstandenen zähen braunen Öls mit verd. Schwefelsäure (W., Hentrich, A. 436, 19). — Kp: 198,5° (W., H.); Kp₂₀: 95° (W., M.). D. 0,9640 (W., H.). — Der Dampf bleibt beim Überleiten im Kohlendioxyd-Strom über auf Rotglut erhitzte Bimssteinstückchen unverändert (Mayer, Sieglitz, Ludwig, B. 54, 1401).

CH₃ 11. 4 (oder 7) - Methyl-inden C₁₀H₁₀, s. nebenstehende Formeln (vgl. H 521). V. Im Steinkohlen-Urteer oder -CH₂\ (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 212; C. 1925 I, 2271). B. Neben anderen Produkten beim Durchleiten von 4-Methyl-hydrinden durch ein stark verzinntes Eisenrohr bei ca. 650° (KRUBER, B. 57, 1012). - Wurde nicht rein erhalten. Liefert bei der Kondensation mit Benzaldehyd 4(oder 7)-Methyl-3-benzyliden-inden.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{12}$.

- 1. $\alpha.\gamma$ -Pentadienyt-benzol, 1-Phenyt-pentadien-(1.3), "Methylphenylbutadien" $C_{11}H_{12}=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$ (H 521; E I 250). B. Aus Äthylstyrylcarbinol beim Erhitzen mit 4-Nitro-benzoylchlorid in Äther im Rohr (Meisenheimer, Schmidt, A. 475, 179). Beim Erhitzen von 4-Nitro-benzoesäure-(α-äthyl-cinnamylester] im Vakuum auf 210° (M., Sch., A. 475, 180). Zur Darstellung aus Zimtaldehyd und Äthyl-nagnesiumbromid in Äther vgl. M., A. 442, 208; Prévost, A. ch. [10] 10, 372. — Kp₁₂: 118° (M., Sch., A. 475, 179). — Addiert 4 Atome Brom unter Bildung von stereoisomeren 1.2.3.4-Tetrabrom-1-phenyl-pentanen (näher beschrieben ist das 1.2.3.4-Tetrabrom-1-phenylpentan vom Schmelzpunkt 156°, S. 331), die beim Eintragen in auf 100° gehaltene alkoholische Kalilauge Methylphenyldiacetylen ergeben (P., C. r. 180, 1852; A. ch. [10] 10, 372).
- 1.2.3.4 Tetrabrom 1 phenyl pentadien (1.3) $C_{11}H_8Br_4 = C_8H_5 \cdot CBr : CBr \cdot CBr$:
- CBr·CH₃.

 a) Niedrigerschmelzende Form. B. Entsteht neben geringen Mengen der höherschmelzenden Form beim Behandeln von Methylphenyldiacetylen mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Prévost, C. r. 180, 1853; A. ch. [10] 10, 372). Krystalle (aus Benzol). F: 98°. In Eisessig leichter löslich als die höherschmelzende Form.

 b) Höherschmelzende Form. B. s. o. Krystalle (aus Eisessig). F: 127—131°.

(Prévost, C. r. 180, 1853; A. ch. [10] 10, 372).

- 2. 3-Methyl-1-phenyl-butin, Isopropyl-phenyl-acetylen $C_{11}H_{12} = C_6H_5$. $C: C \cdot CH(CH_{\bullet})_{\bullet}$
- 8-Chlor-8-methyl-1-phenyl-butin, [α -Chlor-isopropyl]-phenyl-acetylen $C_{11}H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot C \cdot C \cdot CCl(CH_3)_2$. B. Eine Verbindung, der wahrscheinlich diese Konstitution zukommt, entsteht beim Behandeln von Dimethyl-phenylacetylenyl-carbinol mit Phosphortrichlorid in Ather (WILLEMART, A. ch. [10] 12, 374). — Wurde nicht rein erhalten. Kp_{1,2}: 76° bis 79°. — Gibt bei der Destillation keinen Chlorwasserstoff ab.
- 3. 1.4-Dimethyl-2-propargyl-benzol, 2-Propargyl-p-xylol, 3-[2.5-Dimethyl-phenyl]-propin-(1), 2.5-Dimethyl-benzylacetylen $C_{11}H_{12}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus nicht näher beschriebende Formel. СНа CH2.C:CH benem 2-[\(\gamma\)-Chlor-allyl]-p-xylol und Natriumamid in Xylol bei 110—120° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555). — Kp₁₅: 98°. D⁰; 0,951; D¹; 0,939. CHs n#: 1.531.
- 4. 1.5 Dimethyl 2-propargyl benzol, 4-Propargylm-xylol, 3-[2.4-Dimethyl-phenyl]-propin-(1), 2.4-Dimethyl-benzylacetylen C₁₁H_{1,*}, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 nicht näher beschriebenem 4-[γ-Chlor-allyl]-m-xylol und Natriumamid
 in Xylol bei 110—120° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555). Kp₁₅: 95°. D⁶; 0,952; D⁶; 0,941. nh: 1,534.
- 5. Δ^1 Cyclopentenyl benzol, 1 Phenyl cyclopenten (1) $C_{11}H_{12} =$ C₄H₅·CH₂·CH₂ (E I 250). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegen-CH·CH₂ (E I 250). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat bei —40° bis —50° cis-1-Phenyl-cyclopentandiol-(1.2) (Maan, R. 48, 333, 335; vgl. Böeseken, R. 47, 686), mit Benzopersäure in Chloroform 1.2-Oxido-1-phenyl-cyclopentan (M., R. 48, 334; vgl. B., R. 47, 680).
- 6. Δ^2 Cyclopentenyl benzol, 1 Phenyl cyclopenten (2) $C_{11}H_{11} = H \cdot HC$ CH₂ · CH₂

 Diese Konstitution kommt violeight dem H 522 beschrich Diese Konstitution kommt vielleicht dem H 522 beschriebenen Phenylcyclopenten von Borsche, Menz (B. 41 [1908], 206) zu (v. Braun, Kühn, B. 60, 2555). — B. Aus 3-Chlor-cyclopenten-(1) und Phenylmagnesiumbromid in Ather (v. B., K., B. 60, 2555). — Kp₁₃: 92—93°. D₁*: 0,9668. n₁*: 1,5396. — Addiert in Chloroform bei 0° 2 Atome Brom. Liefert beim Erwärmen mit Bromwasserstoff in Eisessig auf 100° 2-Brom-1-phenyl-cyclopentan (v. B., K., B. 60, 2560).

- 7. 1-Methyl-3.4-dihydro-naphthalin C₁₁H₁₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Oxy-1-methyl-tetralin beim Erwärmen mit technischer Ameisensäure auf dem Wasserbad (Schroeter, B. 58, 2720) oder, neben anderen Produkten, bei der Behandlung mit 95%iger Ameisensäure in der Kälte oder mit Phosphorpentoxyd, Kaliumdisulfat oder Grignard-Reagens (v. Auwers, B. 58, 154). Durch Kochen von 3.4-Dihydro-naphthyl-(1)-essigsäure mit verd. Schwefelsäure (Sch.). Kp₁₄: 107° (Sch.). D[∞]₁: 0,9901 (Sch.). Molekularrefraktion und Dispersion bei 20°: Sch. Geht beim Sieden unter gewöhnlichem Druck langsam in 1-Methyl-naphthalin über (v. Au., B. 58, 151). Liefert bei der Ozonspaltung in Chloroform 2-Acetyl-hydrozimtaldehyd und andere Produkte (Sch., B. 58, 721). Gibt bei der Oxydation nit Permanganat in wäßr. Aceton unter Kühlung 2-Acetyl-hydrozimtsäure und cis-1.2-Dioxy-1-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin (v. Au., B. 58, 155).
- 8. 1-Methylen-1.2.3.4-tetrahydro-naphthatin, 1-Methylen-tetralin C₁₁H₁₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von 1-Oxy-1-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit 95% iger Ameisensäure, Kaliumdisulfat oder überschüssigem Grignard-Reagens (v. Auwers, B. 58, 154). Durch Kochen von Tetralyliden-(1)-essigsäure mit verd. Schwefelsäure (Schroeter, B. 58, 720). Leicht bewegliches Öl. Kp₁₄: 103° (Sch.). D¹⁰: 0,9836 (Sch.). Molekularrefraktion und Dispersion bei 20°: Sch. Bei der Oxydation mit Permanganat in wäßr. Aceton unter Kühlung (v. Au., B. 58, 155) und bei der Ozonspaltung (Sch.) entsteht α-Tetralon.
- 9. 1-Äthyl-inden C₁₁H₁₂, s. nebenstehende Formel (EI 250). B. Beim Behandeln von Inden-carbonsäure-(1) mit Äthylbromid in Gegenwart von Kaliumäthylat in Alkohol + Äther (Wislicenus, Hentrich, A. 436, 30). Beim Kochen von 3-Äthyl-inden-carbonsäure-(1)-åthylester mit alkoh. Kalilauge (W., Mauthe, A. 436, 34). Durch Erhitzen von Inden-(1)-yl-(3)-glyoxylsäure-äthylester mit Äthyljodid und Kaliumäthylat-Lösung und nachfolgendes Kochen mit verd. Schwefelsäure (W., H., A. 436, 20). Kp: 215—216° (unter geringer Zersetzung); Kp₁₈: 116° (W., H.). Färbt sich an der Luft langsam braun (W., H.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettstichig-braunroter Farbe (W., H.).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{14}$.

- 1. 1.4-Dipropenyl-benzol C₁₂H₁₄, s. nebenstehendc CH₃·CH·CH·CH₃ Formel. B. Beim Erhitzen von Athyl-[4-propenyl-phenyl]-carbinol mit Phosphorpentoxyd in Benzol (QUELET, Bl. [4] 45, 272). Anisartig rieehende Blättchen (aus Alkohol). F: 63—64°. Kp₁₂: 123—125°. Gibt bei der Oxydation mit 5%iger Permanganat-Lösung in verd. Alkohol Terephthalsäure.
- 2. **1-Propenyl 4-allyl-benzol** $C_{12}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Propenyl-phenylmagnesiumbromid und Allylbromid in Ather (Quelet, Bl. [4] **45**, 270). Flüssigkeit von durchdringendem anisartigem Geruch. Kp_{11} : 107—108°. D_4^{μ} : 0,918. n_2^{μ} : 1,559.
- 3. 1.4 Diallyl benzol C₁₂H₁₄, s. nebenstehende CH₂: CH·CH₂·CH·C
- 4. **4-Isopropyl-1-propargyl-benzol**, **3-[4-Iso-** $_{\rm HC:C-CH_2-}$ CH(CH₃₎₂ **propyl-phenyl]-propin-(1)** C₁₂H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Isopropyl-1-[γ -chlor-allyl]-benzol und Natriumamid in Xylol bei 110° bis 120° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555). Kp₁₅: 101°. D°: 0,933; D°: 0,924. n°: 1,523.
- 5. Δ¹-Cyclohexenyl-benzol, 1-Phenyl-cyclohexen-(1), 2.3.4.5 Tetrahydro diphenyl C₁₂H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 523; E I 251). B. Beim Erwärmen von 1-Phenyl-cyclohexanol-(1) mit 50% iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Nametkin, Iwanowa, B. 56, 1805; Ж. 55, 65; C. 1925 I, 222). Bei der Destillation von (unreinem) 1-Phenyl-cyclohexanol-(2) über KHSO₄ (Bedos, C. r. 177, 112; vgl. Cook, Lawrence, Hewitt, Soc. 1936, 71; Price, Karabinos, Am. Soc. 62 [1940], 1159). Kp₇₆₀: 251—253° (Verkade, Mitarb., A. 467, 232); Kp₁₇: 125—126° (Be.); Kp₁₆: 128° (N., I.). D½: 0,982 (Be.); D¾°: 0,9939 (N., I.). n½: 1,5505 (Be.); n½: 1,5695 (N., I.). Bei der Oxydation mit Permanganat entstehen je nach den Bedingungen wechselnde Mengen δ-Benzoyl-n-valeriansäure (N., I., B. 56, 1806; Ж. 55, 67; C. 1925 I, 222) und cis-1-Phenyl-cyclohexandiol-(1.2) (N., I., B. 56, 1806;

Ж. 55, 67; 57, 75; C. 1925 I, 222; 1926 I, 2686; BÖESEKEN, R. 47, 688; B. 56, 2410; VERKADE, Mitarb., A. 467, 232). Die Oxydation mit Benzopersäure in Äther ergibt 1.2-Oxido-1-phenylcyclohexan (Syst. Nr. 2367) (N., I., B. 56, 1805; Ж. 55, 66, 67; C. 1925 I, 222; Böe., R. 47. 691). Über die Einw. von Benzol und Aluminiumchlorid vgl. Bodroux, A. ch. [10] 11, 577.

- 6. 1-Phenyl-cyclohexen-(x) $C_{12}H_{14}=C_6H_5\cdot C_6H_5$ (H 523; EI 251). Zur Bildung nach Bamberger, Lodter (B. 20 [1887], 3076) vgl. Fleischer, Siefert, A. 422, 310. Kp_{14} : 124—126°. D_4^a : 0,9806. $n_{\rm D}$: 1,5598.
- 7. 1-Åthyl-x-dihydro-naphthalin $C_{12}H_{14}=C_{10}H_{9}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Bei der Reduktion von Methyl- α -naphthyl-carbinol mit Natrium in Alkohol (DE POMMEREAU, C. r. 175, 106). Kp_{760} : 240°.
- 8. 1.6-Dimethyl-5.8-dihydro-naphthalin C₁₂H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.6-Dimethyl-naphthalin durch Reduktion nit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (MAYER, SCHULTE, B. 55, 2165). Kp₁₀: 118°. D¹⁶: 0,9700. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in verd. Alkohol unter Druck 1.6-Dimethyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin. Gibt mit Brom in Chloroform ein öliges Dibromid, das bei der Vakuumdestillation in 1.6-Dimethyl-naphthalin übergeht.
- 9. 2.6 Dimethyl 1.4 dihydro naphthalin C₁₂H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dimethyl-naphthalin und Natrium in siedendem Isoamylalkohol (MAYER, ALKEN, B. 55, 2280). Kp₁₅: 125—126°. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert mit Brom in Chloroform ein öliges Dibromid, das bei der Destillation in 2.6-Dimethyl-naphthalin übergeht.
- 10. 1-Isopropyliden hydrinden, ω.ω-Dimethyl-1.2-dihydro-benzofulven C₁₂H₁₄, Formel I (E I 252). Liefert bei der Oxydation mit Ozon in Chloroform α-Hydrindon (Courtot, A. ch. [9] 5 [1916], 70).
- 11, 1.8-Äthylen-1.2.3.4-tetrahydro-naph-thalin, 3.4.5.11-Tetrahydro-acenaphthen, I. C(H₂)

 Tetraphthen C₁₂H₁₄, Formel II (H 523; E I 252).

 B. Entsteht in quantitativer Ausbeute bei der Hydrierung von Acenaphthen in Gegenwart von Nickelsalzen unter Druck bei 210° (v. Braun, Kirschbaum, B. 55, 1682). Zur Bildung aus Acenaphthen und Natrium in siedender amylalkoholischer Lösung nach Bamberger, Lodter (B. 20 [1887], 3067) vgl. Fleischer, Siefert, A. 422, 303. Bei der Druckhydrierung von Acenaphthenon oder Acenaphthenon in Gegenwart von Nickel in Dekalin bei ca. 230°, neben anderen Produkten (v. Br., Bayer, B. 59, 922). Fast geruchlos (v. Br., K.). Kp: 252° (v. Br., K., Schuhmann, B. 53, 1162); Kp₂₄: 138—139° (F., S.); Kp₁₂: 115° (v. Br., K.). D²¹: 1,0290; n_D: 1,5777 (F., S.). Im geschlossenen Gefäß haltbar; färbt sich an der Luft gelblich (v. Br., K.). Entfärbt Permanganat-Lösung, wird von Chromschwefelsäure lebhaft angegriffen, ebenso von Salpetersäure (v. Br., K.). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180° Acenaphthen (v. Br., Hahn, Seemann, B. 55, 1694). Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure, am besten in der Kälte, erhält man hauptsächlich 3.4.5.11-Tetrahydro-acenaphthen-sulfonsäure-(8) (v. Br., K., B. 55, 1684). Läßt sich mit Acetylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff in 5-Acetyl-6.7.8.9-tetrahydro-acenaphthen überführen (v. Br., K., B. 55, 1683). Gibt mit Oxalylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 6.7.8.9-Tetrahydro-acenaphthen-carbonsäure-(3) und 6.7.8.9-Tetrahydro-acenaphthen-carbonsäure-(3) und 6.7.8.9-Tetrahydro-acenaphthen-carbonsäure-(5) (v. Br., K., Sch.). Bei der Einw. von Dimethylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff auf dem Wasserbad entsteht 4.5-Dimethyl-
- mialonyl-6.7.8.9-tetrahydro-acenaphthen (Formel III) (F., S., A. 422, 303), bei entsprechender Einw. von Diäthylmalonylchlorid wird 4.5-Diäthylmalonyl-6.7.8.9-tetrahydro-acenaphthen

rechender onylchlolmalonylnaphthen H_2C H_2C CO $C(C_2H_5)_2$ CO $C(C_2H_5)_2$

neben geringen Mengen 5.6-Diäthylmalonyl-acenaphthen (Formel IV) gebildet (F., S., A. 422, 307; B. 53, 1261).

12. x-Tetrahydro-acenaphthen C12H14.

Dibromacenaphthentetrabromid C₁₃H₈Br₈ (H 523). B. Aus Acenaphthen und Brom in Chloroform (MAYER, KAUFMANN, B. 53, 292). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 179—180°. — Liefert mit siedender konzentrierter alkoholischer Kalilauge ein Tetrabromacenaphthen vom Schmelzpunkt 180—181°.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{16}$.

- 1. [Heptadien-(1.3)-yl-(2)]-benzol, 2-Phenyl-heptadien-(1.3), 1-Phenyl-1-methylen-hexen-(2) $C_{13}H_{16}=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. In geringer Menge beim Erhitzen von 2-Phenyl-hepten-(3)-ol-(2) mit Metaphosphorsäure auf 145—150° (GRIGNARD, DUBIEN, A. ch. [10] 2, 310). Kp: 246—248°. $D_1^{15}:0.9384.$ $n_1^{16}:1.5422.$
- 2. $[\varepsilon\text{-Methyl-}\alpha.\gamma\text{-hexadienyl]-benzol}$, 5-Methyl-1-phenyl-hexadien-(1.3) $C_{13}H_{16}=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3)_2$ (H 524). B. Entsteht in sehr geringer Menge neben anderen Produkten beim Erwärmen von Zimtaldehyd mit Isobutylmagnesiumbromid in Äther (Hess, Wustrow, A. 437, 270).
- 3. 1-Methyl-4-isopropyl-2-propargyl-benzol, 2-Propargyl-p-cymol, 3-[2-Methyl-5-isopropyl]-propin-(1) $C_{13}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methyl-4-isopropyl-2-[γ -chlor-allyl]-benzol und Natriumamid in Xylol bei 110—120° (Bert, Dorier, Lamy, C. r. 181, 555). Kp_{15} : 115°. D_1^{α} : 0,929; D_1^{α} : 0,919. n_1^{α} : 1,525.
- 4. Benzylidencyclohexan ¹) C₁₃H₁₆ = C₆H₅·CH·C< CH₂·CH₂·CH₂>CH₂ (vgl. H 524; E I 253). Einen als Benzylidencyclohexan angesehenen Kohlenwasserstoff erhielten Reich, van Wijck, Warlle (Helv. 4, 246) bei kurzem Erwärmen von Cyclohexylphenylcarbinol mit Schwefelsäure (D: 1,5). Anisartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 122—123°. D¹⁷: 0,964. n_p: 1,5395. Nimmt in Schwefelkohlenstoff-Lösung 2 Atome Brom auf.
- 5. 1-Benzyl-cyclohexen-(1) C₁₃H₁₆ = C₆H₅·CH₂·C. CH·CH₂·CH₂·CH₂ (E I 253; vgl. H 524, Nr. 5) ¹). B. Bei der Destillation von 1-Benzyl-cyclohexanol-(1) in Gegenwart von mit Schwefelsäure getränktem Bimsstein unter 35—40 mm Druck (TIFFENEAU, PORCHER, Bl. [4] 31, 328). D°: 0,9802 (T., P.). Liefert mit Brom in Äther 1.2-Dibrom-1-benzyl-cyclohexan (T., P.; SCHÖPF, BOETTCHER, A. 448, 4, 16). Gibt mit gelbem Quecksilber(II)-oxyd und Jod in feuchtem Äther 2-Jod-1-benzyl-cyclohexanol-(1) (T., P.).
- E I 253, Z. 16—17 v. o. Die Worte "oder mit wasserfreier Oxalsäure im CO₂-Strom unter 50 mm Druck" sind nach Z. 18 v. o. hinter "160°" zu verschieben.
- 6. 1-Methyl-4-phenyl-cyclohexen-(3), 4-Methyl-2.3.4.5-tetrahydro-diphenyl $C_{13}H_{16} = C_6H_5 \cdot C \cdot CH^2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$
- 7. 1.4-Dimethyl-2-[Δ^2 -cyclopentenyl]-benzol, 1-[2.5-Dimethyl-phenyl]- cyclopenten (2) $C_{13}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesiumbromid in Äther mit Δ^2 -Cyclopentenylchlorid (v. Braun, Kühn, B. 60, 2566). Kp₁₄: 125—127°. D₁²⁵: 0,9613. n₂²⁵: 1,5380. Liefert CH3 beim Erwärmen mit Bromwasserstoff in Eisessig auf 100° 2(?)-Brom-1-[2.5-dimethyl-phenyl]-cyclopentan.
- 8. **2-Isopropyl-1.4-dihydro-naphthalin** (?) C₁₃H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Isopropenyl-naphthalin mit Natrium und absol. Alkohol bei 110° (RUZICKA, CAPATO, A. **453**, 68, 80). Reinheit fraglich. Kp₁₂: 125°. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—250° 2-Isopropyl-naphthalin.

¹⁾ Die Konstitution des ohen beschriebenen Präparats ist unsicher. Als reines Benzylidencyclohexan angesehene Präparate wurden nach dem Literatnr-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] von Kurssanow (B. 64 [1931], 2298) und Prävost, Donzelot, Balla (C. r. 198 [1934], 1042) dargestellt; vgl. dazu v. Auwers, B. 68 [1935], 2175; Tiffeneau, Mitarh., C. r. 201 [1935], 279. — Die Frage nach der Konstitution der als Benzylidencyclohexan und 1-Benzylcyclohexen-(1) angesehenen Kohlenwasserstoffe ist auch durch die neuere Literatur nicht sicher zu entscheiden, weil die mitgeteilten Konstanten keinen genauen Vergleich der nach verschiedenen Methoden hergestellten Präparate zulassen. Es ist ferner zu beachten, daß Cook, Hewett (Soc. 1936, 62) bei der Wasserabspaltung aus 1-Benzyl-cyclohexanol-(1), 1-Benzyl-cyclohexanol-(2) und Cyclohexylphenyl-carhinol mit Hilfe von Phosphorpentoxyd einen völlig ahweichenden Reaktionsverlauf feststellten.

9. 1.4.6-Trimethyl-1.2-dihydro-naphthalin C₁₃H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von 4-Oxo-1.6-dimethyl-1.2.3.4-tetrabydro-naphthalin mit Methylmagnesiumjodid in Ather guletzt auf dem Wasserbad (Rupe Schütz, Helv. 9, 993, 998).

Äther, zuletzt auf dem Wasserbad (Rupe, Schütz, Helv. 9, 993, 998).

— Flüssigkeit von acetonartigem Geruch. Kp₁₂: 122—123°. — Wird von Permanganat-Lösung heftig angegriffen. Liefert bei der Ozonspaltung 4.β-Dimethyl-2-acetyl-hydrozimtsäure und wenig 1.3.6-Trimethyl-inden-aldehyd-(2).

- 10. 1.7 Tetramethylen hydrinden, Homotetraphthen $C_{12}H_{14}$, Formel I. B. Durch Reduktion von 6-Homotetraphthenketon (Formel II) mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure (v. Braun, Rath, B. 60, 1185).— Leicht bewegliches Öl von schwachem Geruch. Kp₁₂: 127—128°. D_4^{15} : 1,0295; $D_5^{17,1}$: 1,0364. D_7^{22} : 1,5750; $D_7^{17,1}$: 1,5736; $D_7^{17,1}$: 1
- 11. 1.8 Trimethylen 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin, 4.5.6.12 Tetrahydro perinaphthindan $C_{13}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1.8-Trimethylen-tetralon-(4) mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure (v. Braun, Reutter, B. 59, 1926). Ziemlich leicht bewegliche Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp_{14} : 132—135°. D_{1}^{ss} : 1,027; n_{D}^{ss} : 1,5636. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
 - H₂C-CH₂-CH₂
 CH CH₂
 CH₂-CH₂
 - 12. Kohlenwasserstoff C₁₃H₁₆ aus Alantolacton (H 525).

 H 525, Z. 18 v. u. statt "1320" lies "1520".
- 13. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{16}$ aus Lignin. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Cyclohexan bestimmt (PICTET, GAULIS, Helv. 6, 634). B. Bei der Destillation von Lignin aus Fichtenholz unter 5—25 mm Druck bei 350—390 6 (P., G.). Reinheit fraglich. Kp: 250 6 bis 260 6 . D: 0,9372; n_{D} : 1,5422. Bildet ein bei 193 6 schmelzendes Tetra bromid $C_{13}H_{12}Br_{4}$.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{18}$.

- 1. 6-Methyl-2-phenyl-heptadten-(1.5) $C_{14}H_{18} = C_6H_5 \cdot C(:CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(:CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-6-phenyl-hepten-(2)-ol-(6) mit Acetanhydrid auf 160°, mit Metaphosphorsäure auf 165° (Escourrou, Bl. [4] 39, 1253) oder mit wasserfreier Oxalsäure auf 140° (E., Bl. [4] 39, 1470). Schwach riechende Flüssigkeit. 3 Präparate zeigten Kp₂₂: 140—142°; D¹º: 0,9205; n⁰: 1,5362; n⁰: 1,5345; Kp₇₄₅: 245—247°; Kp₁₆: 126° bis 128°; D¹º: 0,9296; n⁰: 1,5435; Kp₂₂: 139—140°; D¹º: 0,9280; n⁰: 1,5417; n⁰: 1,5395. Gibt bei der Einw. von Natrium ein gelatinöses Polymeres (E., Bl. [4] 39, 1253).
- 2. α -Cyclohexyl- β -phenyl-āthylen, β -Cyclohexyl-styrol, Styrylcyclohexan $C_{14}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Cyclohexylcarbinol mit Schwefelsäure (D: 1,5) (Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 246). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₄: 145—147°. D¹⁷: 0,9595. $n_{\rm D}$: 1,5370. Gibt bei der Öxydation mit Permanganat Benzoesäure und Hexabydrobenzoesäure. Nimmt in Schwefelkohlenstoff-Lösung 2 Atome Brom auf.
- 3. 1-Methyl-4-benzyl-cyclohexen-(3) C₁₄H₁₈, s. nebenstehende Formel (vgl. H 526)¹). B. Bei der Destillation von 1-Methyl-4-benzyl-cyclohexanol-(4) in Gegenwart von etwas mit Schwefelsäure getränktem Bimsstein unter 35—40 mm Druck (Tiffeneau, Porcher, Bl. [4] 31, 332). Kp₃₅: 160—165°. Liefert mit gelbem Quecksilber(II)-oxyd und Jod in feuchtem Ather 3-Jod-1-methyl-4-benzyl-cyclohexanol-(4).
- 4. 1 Methyl 7 isopropyl 3.4 dihydro naphthalin C₁₄H₁₈, s. nebenstebende Formel. B. Beim Koeben
 von 7-Isopropyl-tetralon-(1) mit Methylmagnesiumjodid in
 Atber (RUZICKA, STOLL, Helv. 5, 935). Öl. Kp₁₂: 137°. Liefert beim Erhitzen mit
 Schwefel auf 180—230° Eudalin.
- 5. 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen, Okthracen C₁₄H₁₈, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem H 526 beschriebenen Oktahydroanthracen H₂C CH₂ CH₂ von Godchot zu (Schroeter, B. 57, 2007). Zur Bezeichnung

¹⁾ Vgl. a. S. 421, Anm. 1.

Okthracen vgl. Sch., B. 57, 1996. — B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Tetralin bei 50—70° (Schroeter, B. 57, 1998; Tetralin-Ges., D.R.P. 333158; C. 1921 II, 739; Frdl. 13, 380; Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 631) und auf 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren bei 80° (Sch., B. 57, 2003). Bei der Hydrierung von Anthracen in Gegenwart von Nickelkatalysator in Tetralin unter Druck bei 180—200° (Sch., B. 57, 2014; Sch., Tetralin-Ges., D. 3. P. 352721; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 831), von 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthranol (v. Braur, Bayer, B. 58, 2679), von 2-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (v. Br., B., A. 472, 110), von 1.2.3.4-Tetrahydro-anthranol und Anthrachinon (v. Br., B., B. 58, 2679), von 2-Anthrol (v. B., B., A. 472, 104) und von 1-Amino-anthracen und 2-Amino-anthracen (v. Br., B., A. 472, 114, 121) in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druck in der Hitze. Bei der Hydrierung von Anthracen-carbonsäure-(9) bei Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Isopropylalkohol (Meerwein, Migge, B. 62, 1049). Durch Reduktion von 1-Oxo-1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure (Schroeter, B. 57, 2018). Aus dem Natriumsalz der 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) durch Erhitzen auf 230—240° unter 13 mm Druck (Sch., B. 60, 2042) oder durch Kochen mit rauchender Salzsäure (Sch., B. 57, 2023; 60, 2041; Sch., Tetralin-Ges. D. R. P. 352721; C. 1922 IV. 159; Frdl. 14, 832).

Druck (Sch., B. 60, 2042) oder durch Kochen mit rauchender Salzsäure (Sch., B. 57, 2023; 60, 2041; Sch., Tetralin-Ges. D. R. P. 352 721; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 832).

Blätter (aus Eisessig). F: 73—74° (Schroeter, B. 57, 1998), 72—73° (Воедткег, Rambech, Bl. [4] 35, 632), 71,6° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1002). Кр₇₆₀: 293—295°; Кр₁₂: 167° (Sch.); Кр: 299° (B., R.). D.°: 1,131 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 206); D.°: 0,9626 (v. Auwers, Krollffeiffer, A. 430, 253). n.°. 1,5323; n.°. 1,5363; n.°. 1,5479; n.°. 1,5579 (v. Au., Kr.). Ultraviolett-Ahsorptionsspektrum: Capper, Marsh, Soc. 1926, 726. Tesla-Luminescenzspektrum: McV., Ma., St., Soc. 127, 1002. Kathoden-luminescenzspektrum: Ma., Soc. 1927, 127. Die Lösungen des reinen Okthracens fluorescieren

nicht (ScH., В. 57, 2007).

Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—220°, bei der Zinkstauhdestillation oder beim Leiten über Kupfer im Kohlendioxyd-Strom hei 550° Anthracen (Schroeter, B. 57, 1998; Tetralin-Ges., D. R. P. 333158; C. 1921 II, 739; Frdl. 13, 380). Beim Erwärmen mit Aluminiumchlorid auf 70—80° entstehen 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren, 1.2.3.4.5.6.7.8.9.10.11.12-Dodekahydro-triphenylen, Tetralin und andere Produkte (Sch., B. 67, 2002); Tetralin wird neben anderen Produkten auch beim Kochen mit Aluminiumchlorid in Benzol gebildet (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 632). Liefert bei gemäßigter Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 1-0xo-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen neben 1.2.3.4-Tetrahydro-anthrachinon-(9.10) (Sch., B. 57, 2019; Sch., Tetralin-Ges., D. R. P. 352 721; C. 1923 IV, 159; Frdl. 14, 832). Die Oxydation mit wäßr. Permanganat-Lösung auf dem Wasserbad ergibt Pyromellitsäure (v. Braun, Lemke, B. 57, 681; Sch., B. 57, 2023); Phthalsäure (vgl. H 526) konnte nicht erhalten werden (Sch., B. 57, 2023). Giht mit Brom in Chloroform 9.10-Dihrom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen (Sch., B. 60, 2038, 2042). Beim Nitrieren mit einer auf —15° ahgekühlten Salpeterschwefelsäure entsteht 9.10-Dinitro-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen (Sch., B. 60, 2044). Liefert mit rauchender Salpetersäure x-Tetranitro-x-dioxy-anthrachinon (Boedtker, Rambech, Bl. [4] 35, 632). Die Sulfonierung durch 5—10 Min. langes Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 75° ergiht 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) (Sch., B. 57, 2022; vgl. Sch., B. 57, 2022; Sch., Tetralin-Ges., D. R. P. 352 721; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 832), die bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure oder bei Einw. von konz. Schwefelsäure hei höherer Temperatur unter teilweiser Zersetzung in 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) übergeht; diese Verhindung entsteht ausschließlich bei 20 Min. langer Einw. von konz. Schwefelsäure bei Gegenwart von etwas Eisessig bei 90—100° (Sch., B. 60, 2036, 2041). Behandlung mit Chlorsulfonsäure führt zu 1.2.3.4.5

9-Chlor-oktahydroanthracen $C_{14}H_{17}Cl = C_6H_{10} < C_{CH_2} C_6H_4$ (H 526). Ist wahrscheinlich ein Gemisch von Okthracen mit 9.10-Dichlor-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen gewesen (SCHROETER, B. 60, 2040).

9.10 - Dichlor - 1.2.3.4.5.6.7.8 - oktahydro - anthracen, 9.10-Dichlor-okthracen $C_{14}H_{16}Cl_2$, s. nebenstehende Formel. H_{2C} CH₂. Diese Konstitution kommt dem H 526 beschriehenen 9.10-Dichlor-oktahydroanthracen von Godchot zu (Schroeter, H_{2C} CH₂: B. 60, 2040).

9-Brom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen, 9-Brom-okthracen $C_{14}H_{17}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Durch $H_{2}C$ CH₂-Einw. von Kaliumbromid und Kaliumhromat auf das Natriumsalz der 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) in

verd. Salzsäure bei 40° (Schroeter, B. 60, 2042). — Nadeln (aus Eisessig). F: 74—75°. — Beim Glühen mit Kalk entsteht Anthracen. Bleibt beim Erhitzen mit Alkalien oder Silbernitrat-Lösung unverändert. Liefert beim Behandeln mit absol. Schwefelsäure bei 50—60° 9.10-Dibrom-1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9); mit Chlorsulfonsäure unter Kühlung 10-Brom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen-sulfochlorid-(9). Die Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure in Chloroform ergibt 10-Brom-9-nitro-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen.

- 9. Brom oktahydroanthracen $C_{14}H_{17}Br = C_{6}H_{10} < \underbrace{CHBr}_{CH_{2}} > C_{6}H_{4}$ von Godchot H 527). Ist wahrscheinlich ein Gemisch von Okthracen und 9.10-Dibrom-okthracen gewesen Schroeter, B. 60, 2040).
- 9.10 Dibrom 1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro anthracen,
 9.10 Dibrom okthracen C₁₄H₁₆Br₂, s. nebenstehende Formel.
 Diese Konstitution kommt dem H 527 beschriebenen 9.10 Di brom oktahydroanthracen zu (Schroffer, B. 60, 2040).

 B. Aus 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen und Brom in Chloroform (Sch., B. 60, 2042). Beim Behandeln von 9-Brom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen mit konz. Schwefelsäure bei 50—60°, neben anderen Produkten (Sch., B. 60, 2043). Bei der Einw. von Brom in Eisessig auf 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) (Sch.). Krystalle (aus Eisessig). F: 200—201°.
- 9-Jod-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen, 9-Jod-okthracen C₁₄H₁₇I, s. ncbenstehende Formel. B. Durch Einw. von Kaliumjodid und Kaliumjodat auf das Natriumsalz der 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) in H₂C CH₂ CH₂ cH₂ verd. Salzsäure bei 35° (Schroeter, B. 60, 2043). Nadeln (aus Eisessig). F: 72—73°. Liefert beim Glühen mit Kalk Anthracen. Bleibt beim Erhitzen mit Alkalien oder Silbernitrat-Lösung unverändert.
- 10-Brom-9-nitro-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen, 10-Brom-9-nitro-okthracen $C_{14}H_{18}O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. Aus 9-Brom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen in Chloroform mit Salpeterschwefelsäure unter Küllung (SCHROE-TER, B. 60, 2044). Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 10-Brom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) in Eisessig und Essigsäureanhydrid mit 80 % iger Salpetersäure in Eisessig auf 90° (SCH.). Krystalle (aus Eisessig). F: 235° (Zers.). Gibt bei der Reduktion mit Titan(III)-chlorid in alkoh. Salzsäure 10-Brom-9-amino-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen.
- 9.10 Dinitro 1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro anthracen, 9.10-Dinitro-okthracen $C_{14}H_{16}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. $C_{12}H_{12}C_{13}$ $C_{14}C_{14}C_{15}C_{14}C_{15}C_{14}C_{15$
- 6. 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren, Oktanthren C14H18.8. nebenstehende Formel. Die H527;
 E I 255 beschriebenen Oktahydrophenanthrene sind wahrscheinlich unreines Oktanthren gewesen (SCHROE-TER, B. 57, 2026, 2027). Zur Bezeichnung Oktanthren vgl. SCH., B. 57, 1996. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Tetralin bei 50—70° (SCHROETER, B. 57, 1999; Tetralin-Ges., D. R. P. 333158; C. 1921 II, 739; Frdl. 13, 380; BOEDTEER, RAMBECH, Bl. [4] 35, 632) und auf 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen bei 70—80° (SCH., B. 57, 2002). Bei der Hydrierung von Phenanthren mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Nickelkatalysator in Tetralin unter Druck bei 200—220° (SCH., B. 57, 2027; SCH., Tetralin-Ges., D. R. P. 352719; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 834; vgl. SCH., Müller, Huang, B. 63, 649). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Phenanthrol-(9) oder von Phenanthrenchinon in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druck bei 250° (v. Braun, Bayer, B. 58, 2682). Durch 24-stdg. Kochen des Natriumsalzes der 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren-sulfonsäure-(9) mit rauchender Salzsäure (SCH., B. 57, 2030; 60, 2041).

Krystalle. F: 16.7° ; Kp₇₈₀: 195° ; Kp₁₅: 169° ; Kp₁₅: 167.5° (Schrofter, B. 57, 1999, 2031). D³⁰: 1.026 (Sch.); D³⁰: 1.0313 (v. Auwers, Krollpfeiffer, A. 430, 259). $n_{\alpha}^{13.5}$: 1.5659; $n_{\beta}^{13.6}$: 1.5701; $n_{\beta}^{13.6}$: 1.5819; $n_{\gamma}^{13.6}$: 1.5919 (v. Au., K.). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 220° je nach der Erhitzungsdauer Phenanthren oder 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren in wechselnden Mengen (Sch., B. 57, 1999, 2032). Beim Erwärmen mit Aluminium-

chlorid auf 80° entstehen 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen, 1.2.3.4.5.6.7.8.9.10.11.12-Dodekahydro-triphenylen und andere Produkte (Sch., B. 57, 2003). Gibt bei der Oxydation mit wäßr. Permanganat-Lösung in der Wärme Mellophansäure (Sch., B. 57, 2031), mit Chromsäure in wäßr. Essigsäure 1-Oxo-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-phenanthren und etwas Chromsäure in währ. Essigsäure 1-Oxo-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-phenanthren und etwas 4-Oxo-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-phenanthren (Sch., B. 57, 2029; J. D. Riedel, D. R. P. 397150; C. 1924 II, 1405; Frdl. 14, 460). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 70° erhält man 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren-sulfonsäure-(9) (Sch., B. 57, 2030; Sch., Tetralin-Ges., D. R. P. 352719; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 834). Liefert beim Erhitzen mit Chloracetylchlorid und Phosphorpentoxyd auf 175° 9-Chloracetyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-phenanthren (Sch., B. 57, 2031). Beim Behandeln mit Oxalylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff und nachfolgenden Zersetzen mit Eis und Salzsäurentsteht 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren-carbonsäure-(9) (Sch., B. 57, 2031). entsteht 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren-carbonsäure-(9) (Sch., B. 57, 2031).

9.10-Dibrom-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-phenan thren, 9.10-Dibrom-oktanthren $C_{14}H_{16}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln des Natriumsalzes der 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren-sulfon. säure-(9) mit Bromwasser bis zur bleibenden Färbung (SCHROETER, B. 60, 2041). — Krystalle (aus Eisessig). F: 147-148,5°.

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ H_2C & & & & & & \\ \hline & CH_2 & & & & & \\ CH_2 & -CH_2 & & & & \\ \hline & CH_2 & -CH_2 & & & \\ \end{array}$$

1.2.3.4.9.10.11.12 - Oktahydro - phenanthren C₁₄H₁₈, Formel I. Benennung als Phenoktalin: Aschan, B. 55, 2951.

- 8. 1-Äthyl-3.4.5.11-tetrahydro-acenaphthen C₁₄H₁₈, Formel II.
- 1-[β -Brom-äthyl]-3.4.5.11-tetrahydro-acenaphthen, β -Tetraphthyl-äthylbromid $C_{14}H_{17}Br=C_{10}H_{10}$ CH_2 CH_2 B. Beim Erhitzen von β -Tetraphthyl-äthylalkohol mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 130° (v. Braun, Rath, B. 61, 959). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₅: 182—185°.
- 9. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{18}$ aus Steinkohle. Aus dem Pyridinextrakt oberschlesischer Steinkohle erhielten Hofmann, Damm (Brennstoffch. 3. 89; C. 1922 IV, 79) geringe Mengen ungesättigter Kohlenwasserstoffe von der ungefähren Zusammensetzung $C_{14}H_{18}$, die sich in 4 Fraktionen mit Siedepunkten von 274° bis 295° und Dichten D_{i}^{x} von 0,9529 bis 0,9699 unterteilen ließen; zum Teil ließerten sie in roten Nadeln krystallisierende, bei etwa 80° schmelzende Pikrate $C_{14}H_{18}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{20}$.

- 1. **6-Methyl-2-benzyl-heptadien-(1.5)** $C_{15}H_{20}=C_8H_5\cdot CH_2\cdot C(:CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot
- 2. 1.1- Dimethyl-2-phenyl-3-methylen-cyclo-hexan, 2-Phenyl-y-cyclogeraniolen $C_{15}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dimethyl-1-phenyl-hepten-(5)-ol-(2) mit wasserfreier Oxalsäure auf 140° (Escourrou, Bl. [4] 39, 1468).

 — Etwas viscose, gelbliche Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp₈: 105—107°. D¹¹: 0,9403. n₁": 1,5312. — Bei der Destillation über Natrium tritt teilweise Polymerisation ein (E., Bl. [4] 39, 1468). Die Ozonspaltung ergibt Formaldehyd (E., Bl. [4] 43, 1278).
- 3. 1.6 Dimethyl 4 isopropyl x dihydro naphthalin, Dihydrocadalin C₁₈H₂₀. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Cadalin (S. 473) mit Natrium und Alkohol auf dem Wasserbad (RUZICKA, MEYER, Helv. 4, 509). — Ol. Kp₁₂: 151—153°. — Entfärbt Permanganat-Lösung in der Kälte.

4. 1-Methyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen

C₁₅H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von H₂C

1-Methyl-anthrachinon in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druek bei ea. 200° (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, CH₂

CH₂

CH₂

CH₂

CH₂

CH₂

CH₂ CH · CHa

HoC CH2 CH ·R

426

- 5. 2-Methyl-1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro an thracen C₁₂H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Wasserstoff auf 2-Methyl-anthrachinon oder besser auf 2-Methyl-anthracen oder auf ein Gemisch von 2-Methyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthranol und 3-Methyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthranol in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druck bei 160—180° (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 300). Öl. Kp₁₃: 163—165°.
- 6. 4'.4'-Dimethyl-5.6.7.8-tetrahydro-fcyclopen-teno-1'.2':1.2-naphthalin], 2.2-Dimethyl-4.5-tetra-methylen-hydrinden (2-Dimethyltetrahydronaphthaling), a. β -hydrinden C₁₆H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.2-Dimethyl-4.5-tetramethylen-indandion-(1.3) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (D: 1,19) (Fleischer, Siefert, A. 422, 289; B. 53, 1257). Leicht bewegliches Öl von schwach petroleumartigem Geruch. Kp₁₈: 156°. D⁶₂: 0,9685. n⁶₁: 1,5320.
- 7. 4-\$\bar{A}\$thyl-1.8-trimethylen-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1-\$\bar{A}\$thyl-2.3.4.5.6.12-hexahydro-perinaphthinden \$C_{18}H_{10}\$, s. nebenstehende Formel (R = C_2H_5).

1-[β-Brom-āthyl]-2.3.4.5.6.12-hexahydro-perinaphthinden H₂C CH₂ (Hexahydrobenzonaphthyl-āthylbromid) C₁₅H₁₉Br, s. nebenstehende Formel (R=CH₂·CH₂Br). B. Beim Erhitzen von 1-[β-Oxy-āthyl]-2.3.4.5.6.12-hexahydro-perinaphthinden mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 130° (v. Braun, Rath, B. 61, 962). — Flüssigkeit. Kp₁₂: 192—194°. Zu etwa 3% löslich in heißem Alkohol.

8. Kohlenwasserstoff C₁₅H₂₀ aus Lignit, Simonellit. V. Findet sich als Ausblühung auf einem Lignit aus Fognano in Italien (Ciusa, Galizzi, G. 51 I, 55; Ann. Chim. applic. 15, 209, 213; C. 1926 I, 278). — Krystalle (aus Alkohol), Tafeln (aus Essigester). Krystallographisches: Boeris. F: 61—62°. Kp: 314—316°; Kp₂₃: 208—210°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Petroläther und Essigester, ziemlich leicht in Äther, schwerer in Alkohol (bei 15° zu 1,1%). Die alkoh. Lösung ist optisch inaktiv. — Wird von Chromsäure oder alkal. Permanganat Lösung zu einem roten amorphen Produkt oxydiert.

9. Kóhlenwasserstoffe $C_{16}H_{22}$.

- 1. 1.4 Di-[penten-(2)-yl-(3)]-benzol, 1.4-Bis[\$\alpha\$-\title{a}thyl-\alpha\$-propenyl]-benzol (3-p-Phenylen-bis2-penten) \$C_{16}H_{22}\$, s. nobenstehende Formel. \$B\$. Aus Terephthals\tilde{a}uredimethylester und \title{A}thylmagnesiumjodid in \title{A}ther (Bogert, Nisson, \$Pr\$, nation.
 \$Acad. USA\$. 10, 429; \$C\$. 1925 I, 62). Hellgelbe Fl\tissigkeit. Riecht angenehm pinenartig.
 \$Kp_{20}\$: 149—151°. Entf\title{a}rb Brom in Tetrachlorkohlenstoff.
- 2. 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexen-(2 oder 3), 3-Phenyl-p-menthen-(2 oder 3) $C_{16}H_{22}=CH_3\cdot HC < CH_2 CH_2 CH_3 > CH \cdot CH(CH_3)_2$ oder $CH_3\cdot HC < CH_2 CH_2 CH_3 > C \cdot CH(CH_3)_2$ (E I 255).
- a) Präparat aus l-Menthon. B. Durch Erhitzen von linksdrehendem 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexanol-(3) ($[\alpha]_{0}^{17}$: —22,9°; aus l-Menthon) mit wasserfreier Oxalsäure auf 150° (Read, Watters, Soc. 1929, 2171). Kp₁₈: 149—151°. D₄²⁸: 0,9365. n₅²⁸: 1,5275. $[\alpha]_{0}^{17}$: +43,5°.
- b) Präparat aus d-Isomenthon. B. Durch Erhitzen von rechtsdrehendem 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexanol-(3) ($[\alpha]_{0}^{n_{0}}$: $+0.4^{o}$; aus d-Isomenthon) mit wasserfreier Oxalsäure auf 150° (Read, Watters, Soc. 1929, 2171). Kps: 127—130°. $n_{0}^{n_{0}}$: 1,5270. $[\alpha]_{0}^{n_{0}}$: $+16.3^{o}$.
- 3. 2-Cyclohexyl-5.6.7.8-tetrahydro-naph-thalin, 6-Cyclohexyl-tetralin C₁₈H₁₂, s. nebenstehende Formel. Einheitlichkeit fraglich. B. H₂C CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ Neben anderen Produkten bei der Einw. von Cyclohexen und Aluminiumchlorid auf Tetralin in Schwefelkohlenstoff (Bodroux, A. ch. [10] 11, 541). Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₇₄₈; 329—335°. D¹⁰: 0,991; D²⁰: 0,9855. n⁸₅: 1,553; n²₅: 1,5498. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 230—250° geringe Mengen 2-Phenyl-naphthalin.

PHENYLDEKALIN

- 4. Dekalyl-(2) benzol. 2 Phenyl-dekalin C₁₈H₂₅, s. nebenstehende Formel. Ist ein Gemisch von 2-Phenyl-cis-dekalin und 2-Phenyl-trans-dekalin (Gysin, H₂C CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ Helv. 9, 60). B. Aus technischem 2-Chlor-dekalin (S. 59) und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad (G., Helv. 9, 63; Ferrero. Fehlmann, Helv. 11, 770). In geringer Menge aus Chlor- oder Brombenzol und Dekalin in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad (F., F., Helv. 11, 771). Grüne Flüssigkeit mit blauer Fluorescenz; wird nach 24 Stdn. dunkelgelb mit schwacher violetter Fluorescenz (G.). Kp₁₃: 163—164° (F., F.). D¹⁴: 0,9799; n₁°: 1,5419 (F., F.). Liefert beim Behandeln mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff wenig 2-[3-Dekalyl-(2)-benzoesäure (Syst. Nr. 1301) (F., F.).
- 5. 1.7.7 Trimethyl 4 phenyl bicyclo [1.2.2] heptan, 4-Phenyl-camphan C₁₆H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Phenyl-campher-hydrazon mit Natriumäthylat im Rohr auf H₂C (C(GH₃)) CH₂ 180—190° (Nametkin, Kitschkin, Kurssanow, J. pr. [2] 124, 156; Ж. 61, 1077). F: 13,5°. Kp₁₄: 147,5—148°. D[∞]₁: 0,9817. n[∞]₂: 1,5387. Liefert bei langdauerndem Erhitzen mit verd. Salpetersäure im Rohr auf 140—145° 2-Nitro-4-phenyl-camphan und geringere Mengen 4-Phenyl-campher.
- 2-Nitro-1.7.7-trimethyl-4-phenyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Nitro-4-phenyl-camphan $C_{16}H_{21}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Als Hauptprodukt bei langdauerndem Erhitzen von 4-Phenyl-camphan mit verd. Salpetersäure im Robr auf 140—145° (NAMETKIN, KITSCHKIN, KURSSANOW, J. pr. [2] 124, 149, 157; 3K. 61, 1078). Öl. Löslich in heißer Alkalilauge. Gibt die Pseudonitrol-Reaktion.
- 6. 1.4 Dimethyl 1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro-anthracen C₁₈H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 1.4 Dimethyl 1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro-h₂C CH₂C 7. Kohlenwasserstoff C₁₆H₂₂. B. Wurde einmal aus 1.1.2.5-Tetramethyl-2-benzoylcyclopentan bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol erhalten (Rupe, A. 428, 168). Dünnflüssiges Ol von angenehmem aromatischem Geruch. Kp₁₂: 136—137°.

10. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{17}H_{24}}$.

- 1. 1.1.2.5-Tetramethyl-2-styryl-cyclopentan C₁₇H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim CH:CH:C(CH₃) CH₂—CH₂
 Kocben von [1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentyl-(1)]-benzyl-carbinol mit Acetanhydrid, neben anderen Produkten (Rupe, Läuger, Helv. 3, 296). Beim Kochen von [1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentyl-(1)]-benzyl-carbinol-acetat mit alkoholisch-wäßriger Kalilauge (R., L.). Schwach blau fluorescierende Blättchen (aus verd. Alkohol) von angenehmem, an Stilben erinnerndem Geruch. F: 51°. Kp₁₁: 146—149°.
- 2. 2-m-Tolyl-dekalin oder 2-p-Tolyl-dekalin C₁₇H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus technischem 2-Chlor-dekalin (S. 59) und Toluol in Gegen-H₂C CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ Wart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad (GYSIN, Helv. 9, 64; Ferrero, Fehlmann, Helv. 11, 772). Gelbe, violett fluorescierende Flüssigkeit (G.). Kp₁₂: 178—180° (F., F.).
- 3. 4'.4'- Diāthyl 5.6.7.8 tetrahydro [cyclo penteno 1'.2': 2.3 naphthalin], 2.2 Diāthyl 5.6-tetramethylen-hydrinden (2.2-Diāthyl-tetrahydronaphth- β . β hydrinden (2.2-Diāthyl-5.6-tetramethylen-indandion-(1.3) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (D: 1,19) (Fleischer, Siefert, A. 422, 299; B. 53, 1258).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 49°.
- 4. 4'.4'-Diāthyl-5.6.7.8-tetrahydro-[cyclopen-teno-1'.2': 1.2-naphthalin]. 2.2-Diāthyl-4.5-tetra-H₂C CH₂ methylen-hydrinden (2.2-Diāthyl-tetrahydronaphtb-H₂C $\alpha.\beta$ -hydrinden (2.1-Diāthyl-4.5-tetramethylen-indandion-(1.3)

mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure (v. Braun, Kirschbaum, Schuhmann, B. 53, 1172; Fleischer, Siefer, A. 422, 279, 300; B. 53, 1258). — Öl von petroleumartigem Geruch. Kp₁₂: 163—165° (F., S.); Kp₁₁: 164—166° (v. B., K., Sch.). — Einw. von Diäthylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff: F., S.

11. Kohlenwasserstoffe C₁₈H₂₆.

- 1. 2.6-Dimethyl-10-phenyl-decadien-(2.8) $C_{18}H_{28} = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$ Alkohol + Essigester ein dünnflüssiges Öl ([\alpha]\stacksige: -3.70), das unter 10 mm Druck bei 1680 bis 170°, unter 0,05 mm Druck bei 93° siedet.
- 1.4 Dicyclohexyl benzol, 1.2.3.4.5.6.1".2".3".4".5".6"-Dodekahydroterphenyl C₁₈H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus Cyclohexylbromid und Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff, neben anderen Produkten (v. Braun, B. 60, 1180). — Krystalle (aus Alkohol oder Methanol). F: 100° (v. B.). D^o: 1,049 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 206). Ziemlich schwer löslich in organischen Lösungsnitteln (v. B.). — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure im Rohr Terephthalsäure (v. B.). Gibt beim Erhitzen mit 12 Atomen Brom Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schweauf 160° Terphenyl (v. B.).
- 2-[3.5-Dimethyl-phenyl]-dekahydro-7. Aluminiumehlorid auf dem Wasserbad (Gysin, Helv.

 9. 64). — Wurde nicht rein erhalten. Viscoses Öl. Kp₁₈: 182—192°. Fluoresciert violett. - Färbt sich mit der Zeit gelb.

4. 1-Methyl-7-isopropyl-x-oktahydro-phenanthren, x-Oktahydro-reten

C₁₈H₂₆.

a) Präparat aus Reten. B. Beim Erhitzen von Reten mit rauchender Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor im mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf 2400 (VIRTANEN, B. 53, 1885, 1887). — Flüssigkeit von ziemlich angenehmem Geruch. Kp₁₀: 163—165°. D₁°: 0,9578. n₂°: 1,5302. Mit Chloroform, Ligroin, Eisessig, Benzol und Äther in jedem Verhältnis mischbar. Löst sich in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur langsam mit braunroter, im durchgehenden Licht tiefroter Farbe, die beim Erwärmen in Schwarzgrün übergeht. - Wird von Permanganat sowie von konz. Schwefelsäure in der Kälte nicht angegriffen.

b) Präparat aus Abietinsäure. B. Beim Verschmelzen von Abietinsäure mit Zinkchlorid, neben anderen Produkten (Rouin, Bl. Inst. Pin 1929, 251; C. 1929 II, 2775). — ()].

Kp₁₅: 202—203°. D¹⁵: 0,955; n¹²₅₇₈₀: 1,5230; n¹²₅₆₀: 1,5210. Ist in alkoh. Lösung optisch-inaktiv. c) Präparat aus Kolophonium. Einheitlichkeit fraglich. — B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation von amerikanischem Kolophonium über Nickel-Bimsstein (Vesterberg, A. 440, 307) und bei der Destillation von Fichten-Kolophonium aus This seem (V.S. 1888 and, 21. 420, 367) and 361 det Bukowina aus einem eisernen Gefäß (Czerny, Bulet. Soc. chim. România 7, 91; C. 1926 I., 2803). — Öl. Kp₇₅₈: 323° (korr.); Kp₁: 142—143° (V.); Kp₉: 195—198° (Cz.). D¹⁵: 0,9647 (Cz.); D[∞]: 0,9686; n[∞]: 1,5370 (V., A. 440, 309). $[\alpha]_0$: —48,4° (Benzol) (V.). — Gibt mit Salpcterschwefelsäure auf dem Wasserbad Trimellitsäure (Cz.).

12. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{28}$.

1. Dicyclohexyl-phenyl-methan, 1.2.3.4.5.6.1'.2'.3'.4'.5'.6'-Dodekahydro-

triphenylmethan $C_{19}H_{28}=C_6H_5\cdot CH(C_6H_{11})_2$ (H 528).

a) Präparat von Zelinsky, Gawerdowskaja. B. Beim Leiten von Dicyclohexylphenyl-carbinol über aktive Kohle bei 300° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1051). —

Kp₂₀: 210—212°. D₄°: 0,9890.

b) Präparat von Ipatjew, Dolgow. Einheitlichkeit fraglich. — Neben anderen Produkten bei der Einw. von Wasserstoff auf 4-Oxy-tetraphenylmethan in Gegenwart von Nickel(III) oxyd in Benzol oder Cyclohexan bei 275—285° und 80—100 Atmosphären Druck (IPATIEW, Dolgow, C. r. 185, 212; Bl. [4] 41, 1624; Ж. 59, 1090). — Viscoses Öl von angenehmem Geruch. Kp₁₇: 196—197°. D²⁵: 0,9737; D²⁵: 0,9671; D²⁵: 0,9650. n²⁵: 1,5258; n²⁵: 1,5253. — Liefert bei weiterer Hydrierung in Gegenwart von Nickel(III) oxyd bei 275° bis 2989 unter Druck Tricolohexylmethan bis 285° unter Druck Tricyclohexylmethan.

Cyclohexyl - [1 - chlor - cyclohexyl] - phenyl - methan $C_{19}H_{27}Cl = C_6H_5\cdot CH(C_6H_{11})\cdot ClC < \frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2} \cdot CH_2$. B. Beim Sättigen einer Lösung von Cyclohexylphenyl-cyclohexyliden-methan in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff bei 0° (Conant. Small, Sloan, Am. Soc. 48, 1756). — Krystalle (aus Alkohol). F: 54—55°. — Geht beim Kochen mit fein verteiltem Silber in Toluol wieder in Cyclohexyl-phenyl-cyclohexylidenmethan über.

Dicyclohexyl-phenyl-chlormethan $C_{19}H_{97}Cl = C_6H_5 \cdot CCl(C_6H_{11})_2$. B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Dicyclohexyl-phenyl-carbinol in Benzol (Gray, Marvel, Am. Soc. 47, 2800). — Krystalle. F: 122°. — Liefert beim Kochen mit fein verteiltem Silber in Toluol Cyclohexyl-phenyl-cyclohexyliden-methan (G., M.; Conant, Small, Sloan, Am. Soc. 48, 1756), mit feuchtem Silberoxyd in Aceton Dicyclohexyl-phenyl-carbinol (C., Sm., Sl.).

- 2. 1.12-Dimethyl-7-isopropyl-x-oktahydro-phen-anthren, Abietin C₁₉H₂₈; Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel (H 528). Zur Konstitution des zugrunde liegenden Abietans vgl. Sterling, Bogert, J. org. Chem. 4 [1939], 23; zur Konstitution der zugrunde liegenden Abietinsäure vgl. z. B. Ruzicka, Sternbach. Jeger, Helv. 24 [1941], 504, 508. Zur Identität der Präparate aus Abietinsäure und Pinabietinsäure vgl. Aschan, B. 55, 2951.
- a) Präparat aus Abietinsäure (H 528). Zur Lage der Doppelbindungen vgl. Ruzicka, Schinz, Meyer, Helv. 6, 1081. B. Entsteht in geringer Menge im ungetronnten Gemisch mit Abieten (S. 404) beim Erhitzen von Abietinsäure im Kohlendioxyd-Strom auf 300—310° (R., Sch., Helv. 6, 841). Verhalten bei der Oxydation mit wäßr. Perinanganat-Lösung in der Kälte: R., Sch.; R., Sch., M.; bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure: R., Sch., M., Helv. 6, 1083, 1088.
- b) Präparat aus Pinabietinsäure, Pinabietin. Einheitlichkeit schr fraglich; zur Nichteinheitlichkeit der Pinabietinsäure vgl. Hasselstrom, McPherson, Hopkins, Paper Trade J. 110, Nr. 4, S. 41; C. 1940 I, 1553. B. Durch Erhitzen von Pinabietinsäure im Rohr auf 260—270° oder durch Erhitzen von Pinabietinsäure mit Phosphorpentachlorid und folgende Destillation im Vakuum (Virtanen, A. 424, 209; B. 53, 1884). Farblose, nicht fluorescierende Flüssigkeit. Kp₁₀: 191—193°. D** 0,9734—0,9740. Leicht löslich im Äther und Benzol, schwer in Alkohol. Wird von Permanganat nicht angegriffen. Die Oxydation durch Kochen mit verd. Salpetersäure oder mit Braunstein und verd. Schwefelsäure ergibt Trimellitsäure. Beim Erhitzen mit Schwefel bildet sich Reten. Erwärmen mit Brom in Wasser liefert eine amorphe Verbindung der ungefähren Zusammensetzung C₁₉H₂₄Br₄ (F: 60—70°). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht eine amorphe Pinabietinmonosulfonsäure. Die Einw. von rauchender Salpetersäure führt zu harzigen Produkten.
- 4. **Dextropimarin** $C_{19}H_{28}$. Zur Konstitution der zugrunde liegenden Dextropimarsäure vgl. Ruzicka, Sternbach, Helv. 23 [1940], 125; Fleck, Palkin, Am. Soc. 62 [1940], 2044. B. Aus Dextropimarsäure bei mehrtägigem Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom auf 310° oder beim Behandeln mit Thionylchlorid auf dem Wasserbad und Destillieren des nicht näher beschriebenen Dextropimarsäurechlorids im Vakuum (R., Balas, Helv. 7, 879, 880). Dickflüssiges Öl. Die beiden Präparate zeigten Kp1: 184—186°; Dis: 0,9717; ns: 1,5406; $[\alpha]_D$: +30,1° (Chloroform; p = 4) und Kp1: 182—184°; Dis: 0,9693; ns: 1,5349; α_D : +109° (R., B.). Verhält sich gegen Brom in Schwefelkohlenstoff-Lösung und gegen Permanganat in Aceton stark ungesättigt (R., B.). Liefert beim Kochen mit Alkohol und konz. Schwefelsäure im Kohlendioxyd-Strom Dehydrodextropimarin $C_{19}H_{26}$ (Kp1: 203—212°) von fraglicher Reinheit) (R., B.).

13. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{80}$.

1. 1.3-Dimethyl-2.5 (oder 4.5)-di-cyclohexyl-benzol, 2.5 (oder 4.5)-Di-I.cyclohexyl-m-xytol $C_{20}H_{30}$, Formel I oder II. B. Bei der Einw. von Cyclohexyl-

bromid und Eisenchlorid oder Aluminiumchlorid auf m-Xylol oder auf 5-Cyclohexyl-m-xylol in Schwefelkohlenstoff (Battegay, Kappeler, Bl. [4] 35, 990 Anm. 2, 992). — Blättchen (aus Äther). F: 104°.

- 2. 1.4-Dimethyl-2.x-dicyclohexyl-benzol, 2.x-Dicyclohexyl-p-xylol $C_{20}H_{20} = (CH_3)_4C_6H_4(C_6H_{11})_2$. B. In geringer Menge bei der Kondensation von p-Xylol mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Bodroux, C. r. 186, 1006). Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 156—157°.
- 3. 1.x-Bis-[x-methyl-cyclohexyl]-benzol C₂₀H₃₀. B. Neben anderen Produkten beim Eintragen von 1-Methyl-cyclohexen-(x) (S. 44) in ein Gemisch von Benzol und Aluminiumchlorid (Bodroux, A. ch. [10] 11, 569). Flüssigkeit. Kp₂₀: 230—235°. D²²: 0,962. n₁²²: 1,533.
- 4. 2-[2 (oder 5)-Methyl-5 (oder 2)-isopropyl-phenyl]-dekahydronaphthalin, 2-Carvacryl-dekalin oder 2-Thymyl-dekalin $C_{20}H_{30}$, Formel I oder II.

B. Aus technischem 2-Chlor-dekalin (S. 59) und p-Cymol in Gegenwart von Aluminium-chlorid auf dem Wasserbad (Gysin, Helv. 9, 64). — Wurde nicht rein erhalten. Gelbe, violett fluorescierende Flüssigkeit. Kp₁₈: 192—212°.

- 5. 12-Methyl-1-äthyl-7-isopropyl-x-oktahydro-phenanthren, Homoabietin, "Methylabietin" C₂₀H₃₀; Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. Zur Bezeichnung Homoabietin vgl. Ruzicka, de Graaff, Müller, Helv. 15 [1932], Colored Homoabietin vgl. Ruzicka, de Graaff, Müller, Helv. 15 [1932], Colored Homoabietin vgl. Ruzicka, de Graaff, Müller, Helv. 15 [1932], Colored Haworth, Soc. 1932, 2718. Zur Lage der Doppelbindungen vgl. Ru., Schinz, Meyer, Helv. 6, 1081. B. Aus Abietinol (Syst. Nr. 534) durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid in Petroläther erst unter Eiskühlung, dann auf dem Wasserbad und nachfolgendes Erhitzen mit Chinolin auf 250—260° (Ru., Mey., Helv. 5, 590; Ru., Sch., Mey., Helv. 6, 1088). Dickflüssiges Öl. Von Ruzicka, Meyer (Helv. 5, 590) erhaltene Präparate zeigten Kp_{0.5}: 145—147° und Kp_{0.6}: 147—152°; D. 9.795; D. 9.750; n. 15.477; n. 15.1,5444; α_D: +56,2°. Ein von Ruzicka, Schinz, Meyer (Helv. 6, 1088) erhaltenes Präparat zeigte Kp_{0.2}: 144°; D. 16.10,
- 6. 1.2 Bis [6.6 dimethyl bicyclo [1.1.3] hepten (2) yl (2)] äthan, Di CH_2 CH CH_3 CH CH_2 CH CH_3 CH CH
- 7. Methyldextropimarin C₂₀H₃₆. Zur Konstitution der als erstes Ausgangsmaterial zugrunde liegenden Dextropimarsäure vgl. Ruzicka, Sternbach, Helv. 23 [1940], 125; Fleck, Palkin, Am. Soc. 62 [1940], 2044. Zur Lage der Doppelbindungen vgl. R., Balas, Helv. 7, 877. B. Aus Dextropimarol (Syst. Nr. 534) durch Behandlung mit Phosphorpentschlorid in Petroläther erst unter Eiskühlung, dann auf dem Wasserbad und nachfolgendes Erhitzen mit Chinolin auf 260° (R., B., Helv. 7, 882). Dickflüssiges Öl. Kp_{0.3}: 140—145°; D₄²²: 0,9587; n₅²²: 1,5301 (R., B.). Verhält sich stark ungesättigt gegen Brom in Schwefelkohlenstoff und gegen Permanganat in Aceton (R., B.). Bei der Dehydrierung der Dämpfe im Vakuum über Palladiumasbest bei 300—420° und über Nickelkatalysator bei 300° scheint vorwiegend Dehydromethyldextropimarin C₂₀H₂₈ zu entstehen (R., B., Helv. 7, 883). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—250° 7-Methyl-1-āthyl-phenanthren (S. 596) und andere Produkte (R., B., Helv. 7, 884; R., De Graaff, Müller, Helv. 15 [1932], 1300; Haworth, Soc. 1932, 2718).

14. 3.4.4'.4'-Tetraäthyl-5.6.7.8-tetrahydro-[cyclopenteno-1'.2':1.2-naphthalin], 2.2.6.7-Tetraäthyl- $\frac{_{\rm H_2C}}{_{\rm H_0C}}$ 4.5-tetramethylen-hydrinden (2.2.4.5-Tetraäthyltetrahydronaphth - $\alpha.\beta$ - hydrinden) $C_{21}H_{32}$, s. nehenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.2.7-Triäthyl-6-acetyl-4.5-tetramethylen-hydrinden mit amalgamiertem Zink

und ca. 18% iger Salzsäure in der Siedehitze (Fleischer, Retze, B. 56, 233). — Hellgelhes, sehr viscoses 01, das bei längerer Aufbewahrung in der Kälte wachsartig erstarrt. Kp20: 220—222°. D_4^{27} : 0,9647. n_D^{27} : 1,5365.

15. Kohlenwasserstoffe C₂₂H₃₄.

- 1. 1-Methyl-4-isopropyl-x-dicyclohexyl-benzol, x-Dicyclohexyl-p-menthan $C_{22}H_{34}=(CH_3)[(CH_3)_2CH]C_6H_2(C_6H_{11})_2$. Besteht wahrscheinlich aus einem Gemisch verschiedener Isomeren (Bodroux, C. r. 186, 1006). B. Neben viel 1-Methyl-4-isopropyl-x-cyclohexyl-benzol hei der Kondensation von p-Cymol mit Cyclohexen in Gegenwart von Aluminiumchlorid (B.). Gelbliche, dicke Flüssigkeit. Kp_{22} : 210—220°.
- 2. Kohlenwasserstoff C₂₂H₃₄ aus Lignit. V. Nehen anderen Kohlenwasserstoffen im Lignit von Fognano in Italien (Ciusa, Galizzi, Ann. Chim. applic. 15, 213; C. 1926 I, 278).

 Flüssigkeit. Kp₂₀: 209—211°. Wird von Brom nicht angegriffen.

16. Dehydronorcholen C₂₃H₃₆, Formel I, s. 4. Hauptahteilung, Sterine.

17. Kohlenwasserstoffe $C_{24}H_{38}$.

- 1. 1.4-Di-[nonen-(4)-yl-(5)]-benzol, 5-p-Phenylen-his-4-nonen C₂₄H₂₈, Formel II. B. Eine Verhindung, der vermutlich diese Konstitution zukommt, entsteht beim Behandeln von Terephthalsäuredimethylester mit Butylmagnesiumbromid und Destillieren des Reaktionsprodukts im Vakuum (Bogert, Nisson, Pr. nation. Acad. USA. 10, 429; C. 1925 I, 62). Kp₁₉: 230—232°. Entfärbt Brom in Tetrachlorkohlenstoff.
- 2. 3-Methyl-4'.4'.4''.-tetraāthyl-6-iso-propyl-fdicyclopenteno-1'.2':1.2; 1''.2'':4.5-benzol], 2.3; 5.6-Bis- β -diāthyl-trimethylen]- β -cymol ("Benz-4-methyl-8-isopropyl-2-diāthyl-s-dihydrinden") $C_{24}H_{38}$, s. nehenstehende Formel. B. Aus 4-Methyl-2.2-diāthyl-7-isopropyl-5.6-diāthylmalonyl-hydrinden durch Erhitzen mit amalgamiertem Zink und rauchender Salzsäure (Fleischer, A. 422, 237, 253). Spieße (aus Alkohol). F: 69—71°. Kp_{12} : 215—220°. D_1^m : 0,9466. n_1^m : 1,5247 (unterkühlt). Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.

18. Kohlenwasserstoff C₂₆H₄₂, Formel III, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

19. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{44}$.

- 1. Cholestadiene C₂₇H₄₄ s. 4. Hauptahteilung, Sterine.
- 2. Kohlenwasserstoff C27H44 (F: 690) aus Neoergosterin s. 4. Hauptabteilung,

20. Kohlenwasserstoff $C_{29}H_{48}$.

Stigmasterinchlorid C29H47Cl, Formel IV, s. 4. Hauptahteilung, Sterine.

21. Tetracyclosqualen $C_{30}H_{50}$. Einheitlichkeit fraglich. — B. Beim Erhitzen von Squalen (E II 1, 250) mit schwefelsaurehaltigem Eisessig (MAJIMA, KUBOTA, Japan. J. Chem. 1, 32; C. 1923 III, 734), mit schwefelsäurehaltigem Acetanhydrid, mit 15 %iger alkoholischer Schwefelsäure, mit 98% iger Ameisensäure (Heilbron, Kamm, Owens, Soc. 1926, 1635, Schweteisaure, mit 98% iger Ameisensaure (Hellbron, Kamm, Owens, Soc. 1926, 1635, 1641) oder mit einer Ameisensäure, die schon vorher zur Isomerisation des Squalens verwendet worden war (Harvey, Hei., Ka., Soc. 1926, 3139). — Farbloses bis gelbliches zähes Ol. Eigenschaften des Präparats von Majima, Kubota: Kp_{0,55}: 240—248°; D^m₂₀: 0,9343; n^m₂₀: 1,5157; eines durch 1—3-tägiges Kochen von Squalen mit 98% iger Ameisensäure erhaltenen Präparats von Heilbron, Kamm, Owens: Kp₃: 232—233°; D^m₄₀: 0,9359; n^m₄₀: 1,5211; des Präparats von Harvey, Heilbron, Kamm: Kp₅: 228—230°; D^m₄₀: 0,9237; n^m₄₀: 1,5098. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 200—270° 1.2.5-Trimethyl-naphthalin und andere Produkte (Ha. Heil Ka. Soc. 1926, 3138, 2440; well Heil With Versich). und andere Produkte (HA., HEI., KA., Soc. 1926, 3138, 3140; vgl. HEI., WILKINSON, Soc. 1930, 2546; RUZICKA, HOSKING, Helv. 13 [1930], 1405). [BEHRLE]

7. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} .

1. Kohlenwasserstoffe $C_{\tau 0}H_8$.

1. Azulen C₁₀H₈, s. nebenstehende Formel. Für die hiervon abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. Die Bezeichnung "Azulen"
wurde ursprünglich für die blauen Bestandteile des Kamillenöls und anderer äther. Öle gebraucht (Piesse, Chem. N. 8 [1863], 245). Heute wird mit diesem Namen nur noch die Verbindung obenstehender Formel bezeichnet.

2. Naphthalin $C_{10}H_8$, s. nebenstehende Formel (H 531; EI 257). Zur onstitution vgl. die bei Benzol (S. 119) angegebene Literatur. Konstitution vgl. die bei Benzol (S. 119) angegebene Literatur.



Vorkommen und Bildung.

V. In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 938; C. 1924 I, 2847). Im persisehen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2552). In geringer Menge im Steinkohlen-Urteer (Schütz, Buschmann, Wissebach, B. 57, 421; Kurihara. J. Fuel Soc. Japan 7, 61; C. 1928 II, 1733). — B. Bei der Destillation von Kimmeridge-Olschiefer aus Dorset (Challenger, Mitarb., Brennstoffch. 7, 374; C. 1927 I, 827). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen einer Harzölfraktion aus Kolophonium vom Kp14: 165—181⁶ (Orlow, B. 62, 712, 717; Ж. 60, 1449, 1455) oder von Holzteer (Іратуєм, Ретком, B. 62, 406) oder einer aus schwerem Steinkohlenteeröl gewonnenen, naphthalinfreien Fraktion vom Kp: 260—300° (l., O., B. 60, 1970) mit Wasserstoff unter 70 Atm. Anfangsdruck auf 415-460° in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd. Entsteht auch in Abwesenheit des Katalysatorgemisches beim Erhitzen von Holzteer auf 460-480° im eisernen Rohr (I., P.). Über die Bildung von Naphthalin während der Hochtemperatur-Verkokung vgl. Kosaka, Oshima, Proceedings of the international conference on bituminous coal [Pittsburgh 1926], S. 463; C. 1928 I, 447.

Naphthalin entsteht in geringer Menge bei der Funkenentladung in Methan (STANLEY, NASH, J. Soc. chem. Ind. 48, 240 T; C. 1929 II, 3200). Über die Bildung aus Methan bei hohen Temperaturen unter verschiedenen Bedingungen vgl. F. FISCHER, Mitarb., Brennstoffch. 9, 313, 314; C. 1928 II, 2208; HAGUE, WHEELER, Soc. 1929, 383; WHEELER, WOOD, Fuel 7, 537; C. 1929 I, 1560. Bei der thermischen Zersetzung von Methylchlorid bei 800° bis 900° (Wiesler, Ch. Z. 52, 183; vgl. a. Perrot bei Allison, Meighan, J. ind. Eng. Chem. 11 [1919], 943). Entsteht neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von Athan bei 700—950° (WILLIAMS-GARDNER, Fuel 4, 439; C. 1926 I, 2065; HAGUE, WH., Soc. 1929, 384), von Butan bei 850—950° und von Athylen oberhalb 800° (H., WH., Soc. 1929, 386, 390), beim Leiten von Athylen über Zinkoxyd bei 800-825° (WALKER, J. phys. Chem. 31, 979) und bei der thermischen Zersetzung von Ceten (E I 1, 206) bei 650° (GAULT, ALTCHIDJIAN, C. r. 178, 2094; A. ch. [10] 2, 256). Naphthalin entsteht neben anderen Produkten aus Acetylen beim Leiten durch ein Eisenrohr bei 700° (KOVACHE, TRICOT, Chim. et Ind. 13 [1923], 76 T), über aktive Kohle bei 600—650° (ZELINSKY, B. 57, 272; C. r. 177, 885; 3K. 55, 154) oder über Elektrodenkohle bei 500—700° (Gros, D. R. P. 475883; Frdl. 16, 88) und beim Erhitzen mit Selen auf ca. 400° (BRISCOE, PEEL, Soc. 1928, 1742).

Beim Erhitzen von Cyclohexen auf 400—500°, neben Benzol (Hofmann, Lang, Brenn-

stoffch. 10, 204; C. 1929 II, 165). Durch Leiten von Dekalin über Palladiumschwarz (Zelinsky, B. 56, 1723) oder über Palladiumasbest oder platinierte Kohle (Zel., Turowa-Pollak,

B. 58, 1298) bei 300°. Beim Erhitzen von Dekalin oder Tetralin mit Kupfer(II)-oxyd, 1.3-Dinitro-benzol und Chinolin im Rohr auf 240-2450 (Zetzsche, Zala, Helv. 9, 289). Naphthalin entsteht neben anderen Produkten aus Tetralin bei längerem Erhitzen auf 4500 und 50—100 Atm. Druck (SSACHANEN, TILITSCHEJEW, B. 62, 668), beim Erhitzen mit Wasserstoff (Anfangsdruck ca. 70 Atm.) in Gegenwart von Tonerde und Kupferoxyd auf 4800 (IPATJEW, ORLOW, B. 60, 1968) und beim Leiten durch ein verzinntes Eisenrohr bei 800° bis 860° im Wasserstoffstrom (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 431; C. 1922 IV, 1039) oder auch beim Erhitzen mit Schwefel auf 240-250° unter Druck (FRIED-MANN, Brennstoffch. 8, 258; C. 1928 II, 1757). Beim Erhitzen von 6-Athyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin auf 700-750° mit oder ohne Bleioxyd-Bimsstein-Katalysator im Kohlendioxydstrom (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1690). Neben Tetralin beim Leiten von 1.4-Dihydronaphthalin über Palladiumasbest im schwachen Kohlendioxydstrom bei 130° (Zelinsky, Pawlow, B. 57, 1070). Bei mehrmaligem Destillieren von 1.2-Benzo-cyclohepten-(1) (Benzosuberen, S. 394) über Bleioxyd-Bimsstein bei 7000 (v. Br., STUCKENSCHMIDT, B. 56, 1726). Durch Reduktion von 1- oder 2-Brom-naphthalin mit Natriumamalgam in Alkohol (Franzen, STÄUBLE, J. pr. [2] 103, 367). Aus 1-Brom-naphthalin beim Behandeln mit Natrium in flüssigem Ammoniak (Kraus, White, Am. Soc. 45, 774), mit Magnesium in Methanol (Zech-MEISTER, Rom, A. 468, 128), mit Natriumisoamylat in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupfer bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht (ROSENMUND, LUXAT, TIEDE-MANN, B. 56, 1955) oder beim Kochen mit Kaliumcyanid in wäßr. Glykol-Lösung bei Gegenwart von Kupfer (I)-cyanid und einer Spur Naturkupfer C (LOEVENICH, LOESER, B. 60, 322). Aus 1-Methyl-naphthalin beim Leiten im Wasserstoffstrom durch ein verzinntes Eisenrohr bei 750—770°, neben Methan (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 422. 436; C. 1922 IV, 1039). Neben anderen Produkten aus 1- und 2-Methyl-naphthalin, 1.6- und 2.6-Dimethyl-naphthalin (Ігатлеж, Orlow, B. 62, 594; Ж. 61, 1297, 1298), 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren (Orlow, B. 62, 714, 716; Ж. 60, 1451, 1452) oder Phenanthren (O.,B. 80, 1954; 38. 59, 900) bei längerem Erhitzen mit Wasserstoff (Anfangsdruck 70-75 Atm.) in Gegenwart von Tonerde und Kupfer-, Nickel- oder Eisenoxyd auf 440—500°. Entsteht auch neben anderen Produkten bei der Destillation von 1.2.3.4-Tetrahydro-plienanthren, Anthracen und Phenanthren mit wasserfreiem Aluminiumchlorid und Erhitzen der bei 180—315° siedenden Fraktionen mit Schwefel auf 200—240° (O., B. 62, 715, 717; Ж. 60, 1452, 1455). Beim Leiten des Dampfes von 2-Benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin über rotglühendes Blei(II)-oxyd im Kohlendioxydstrom (v. Braun, B. 61, 442). Über eine Bildung aus Reten vgl. Orlow, B. 62, 716; Ж. 60, 1454. Aus Chrysen bei längerem Erhitzen in Gegenwart von wasserfreiem Eisen(III)-chlorid auf 440—450° unter 100 Atm. Wasserstoffanfangsdruck (O., Lichatschew, B. 62, 720; Ж. 61, 1182).

Beim Auftropfen von Phenol auf Quarz oder Koks bei 700—900° (Kosaka, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 127 B; C. 1928 II, 2422; 1929 I, 1069). Beim Leiten von Phenol im Methanstrom durch ein auf 760—770° erhitztes verzinntes Eisenrohr (F. Fischer, Schrader, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 416; C. 1922 IV, 1039). Beim Erwärmen von Acenaphthenchinon mit Natriumamid auf ca. 800 (KASIWAGI, Bl. chem. Soc. Japan 1, 67; C. 1926 II. 205). Bei der Destillation von β -[Tetralyl-(2)]-propionsäure-äthylester über Bleioxyd-Bimsstein im Kohlendioxydstrom bei schwacher Rotglut (v. Braun, Bayer, Cassel, B. 60. 2607). Bei der Reduktion von α-Naphthoylchlorid mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat (Shoesmith, Guthrie, Soc. 1928, 2332). Aus α-Naphthalinsulfonsaure bei der Einw. von Brom, neben 1.5- und 1.7-Dibrom-naphthalin (Datta, Bhoumik, Am. Soc. 43, 306) oder beim Behandeln mit Toluol- oder Benzol-Dampf bei 130° (H. Meyer, A. 433, 347). Durch Reduktion von 1-Nitramino-naphthalin in Wasser mit 4%igem Natrium-

amalgam, neben anderen Produkten (BAMBERGER, B. 55, 3391).
Uber eine biochemische Bildung von Naphhalin nach Verabreichung von Tetralin an Menschen, Hunde und Kaninchen vgl. LEWIN, Z. dtsch. Öl-Fettind. 40 [1920], 440; RÖCKE-MANN, Ar. Pth. 92, 59, 66; C. 1922 I, 1115.

Technische Darsteilung; Reinigung.

Technische Darstellung: L. Schumann, Kokereiteer und Rohbenzol [Stuttgart 1940], S. 123; W. Borrmann, Der Teer, seine Gewinnung und Verarbeitung [Leipzig 1940], S. 43. Uber Abscheidung von Naphthalin aus Leuchtgas vgl. z. B. INESON, Gas J. 164, 835; C. 1924 I, 1295; Bunte, Gas-Wasserfach 66, 489, 507; C. 1924 I, 1295; B., Pippig, Gas-Wasserjach 66, 657; C. 1924 I, 1296; LUPTON, Gas J. 165, 262; C. 1924 I, 1606; STAVORINUS, Het Gas 46, 304; C. 1926 II, 1603.

Reinigung durch Sublimation: RIEHM, D. R. P. 315958; C. 1920 II, 189; Frdl. 13, 298. Zur technischen Reinigung durch Sublimation vgl. Bürk, Erdöl Teer 2, 27; C. 1926 I, 2270. Reinigung durch Umkrystallisieren aus Dekalin: Kutschenreuther, D. R. P. 317634; C. 1920 II, 447; Frdl. 13, 299; durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart von Eisen oder Nickel auf Tonerde: Tetralin-Ges., D. R. P. 299012, 324862; C. 1920 IV, 472, 1921 II,

448; Frdl. 13, 304, 306; durch Behandeln mit Natrium: Tetralin-Ges., D. R. P. 299012. 324862; D. R. P. 299013; C. 1920 IV, 473; Frdl. 13, 307; durch Erhitzen mit Natriumamid: Tetralin-Ges., D. R. P. 324863; C. 1921 II, 448; Frdl. 13, 305; durch Behandeln mit Schwefelsäure und nachfolgende Vakuumdestillation: Anonymus, Chem. Trade J. 80, 389; C. 1927 II, 167; durch Erwärmen mit Chlorsulfoessigsäurechlorid: Comp. d'Alais, F.P. 602 408; C. 1927 II, 2117; Guyor, Chim. et Ind. 19, Sondernummer, S. 409; C. 1928 II, 1561; durch Behandeln mit Bleicherde oberhalb 100°: Tetralin-Ges., D. R. P. 324861; C. 1921 II, 448; Frdl. 13, 302.

Physikalische Eigenschaften.

Krystallstruktur. Röntgenographische Untersuchungen an Naphthalin wurden von BRAGG (Pr. phys. Soc. London 34, 33; 35, 168; C. 1924 II, 1155; Soc. 121, 2783), BECKER, JANCKE (Ph. Ch. 99, 259), ASTBURY (Pr. roy. Soc. [A] 112, 456), HERZOG, JANCKE (Z. Phys. 45, 195; C. 1928 I, 639) und ROBERTSON (Pr. roy. Soc. [A] 125 [1929], 542) ausgeführt; vgl. a. Z. Kr. Strukturber. 1 [1913—1928], 729. — Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Z. Kr. 57, 481; Ph. Ch. 102, 328. Krystallographisches: E. Quercigh, Sulle relazioni cristallographisches: des Company of the relazioni cristallographisches: Des Company of the relazioni cristallographisches: Des Company of the relazioni cristallographisches: E. Quercigh, Sulle relazioni cristallographisches: E. Q grafiche e d'isomorfismo fra naftalina, α -naftolo e β -naftolo [Turin 1919], S. 15; C. 1920 III, 834; ORELKIN, Ж. 54, 515; C. 1923 III, 1019.

834; URELKIN, Ж. 54, 515; C. 1923 III, 1019.

Mechanische und thermische Eigenschaften. F: 80,1° (Mortimer, Murphy, Ind. Eng. Chem. 15 [1923], 1141), 80,05° (Monroe, Ind. Eng. Chem. 11, 1119 Anm. 1; C. 1921 I, 285), 80,04° (korr.) (v. Steiger, B. 55, 1972). Temperatur des Zusammenbackens: 60° (Tammann, Z. anorg. Ch. 157, 325). Kp₇₈₀: 217,4—217,8° (Movicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745); Kp₇₈₀: 218,05° (Lecat, R. 46, 246), 217,97° (Eppley, J. Franklin Inst. 205, 393; C. 1928 I, 2166); Kp_{780,80}: 216,61° (Brunel, Am. Soc. 45, 1335). Siedepunkt zwischen 799,44 mm (220,20°) und 699,26 mm (214,36°): Finck, Wilhelm, Am. Soc. 47, 1579. Abhängigkeit des Siedepunkts vom Druck: log t_p = 0,20248 log p + 1,755102 ± 0,004° (zwischen 824—704 mm) (Eppley). Dampfdruck zwischen —36° (0,00034 mm) und +3° (0,0056 mm): Andrews, J. phys. Chem. 30, 1498; zwischen —11° (0,0048 mm) und 18° (0,0646 mm): Found, Dushman, Phys. Rev. [2] 23, 741; C. 1924 II, 1769; zwischen 87.47° (0,0646 mm): Found, Dushman, Phys. Rev. [2] 23, 741; C. 1924 II, 1769; zwischen 87,470 (11,9 mm) und 221,45° (825,2 mm): Nelson, Senseman, Ind. Eng. Chem. 14, 60; 15, 621; C. 1922 I, 563; 1923 III, 556; zwischen 87,2° (11,4 mm) und 224,1° (881,0 mm): Mortimer,

C. 1922 1, 563; 1923 111, 556; zwischen 87,2° (11,4 mm) und 224,1° (881,0 mm): MORTIMER, MURPHY. Dampfdruck bei $10 \pm 0,01^\circ$: $0,0174 \pm 0,0002$ mm, bei $20 \pm 0,01^\circ$: $0,0648 \pm 0,0005$ mm, bei $30 \pm 0,01^\circ$: $0,177 \pm 0,001$ mm (Swan, Mack, Am. Soc. 47, 2115). D.: 1,186 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204); D.°: 1,175 (E. Quercigh, Sulle relazioni cristallografiche e d'isomorfismo fra naftalina α -naftolo e β -naftolo [Turin 1919], S. 38; C. 1920 III, 834); D.°.: 0,9757 (v. Steiger, B. 55, 1972); D.°.: 0,9629 (Krollpfeiffer, B. 56, 80); D.°.: 0,9643 (v. Auwers, B. 54, 3190 Anm. 7). — Oberflächenspannung von geschmolzenem Naphthalin bei 80,1°: 32,26 dyn/cm (Bhatnagar, Singh, J. Chim.

phys. 25, 25). Parachor: BH., S.

Mittlere spezifische Wärme von festem Naphthalin zwischen -- 182,8° und 0°: 0,178 cal/g, zwischen —182,8° und 24°: 0,192 cal/g, zwischen —182,8° und 79°: 0,220 cal/g (TAYLOR, RINKENBACH, Am. Soc. 46, 1506), zwischen —183,6° und —78,2°: 0,140 cal/g (MAASS, WALDBAUER, Am. Soc. 47, 8), zwischen 0° und 80°: 0,303 cal/g (PADOA, G. 52 II, 206). Molekularwarme von festem Naphthalin zwischen 25° (38,1 cal) und dem Schmelzpunkt (51,3 cal) und von flüssigem Naphthalin zwischen dem Schmelzpunkt (52,5 cal) und 2000: Andrews, LYNN, JOHNSTON, Am. Soc. 48, 1286. Schmelzwärme: 4540 cal/Mol (A., L., J.). — Verbrennungswärme bei konstantem Volumen (auf Wägung in Luft bezogen): 9613 cal/g (Karrer, B. 55, 2854; Schläffer, Fiorini, Helv. 6, 723, 725; Swietoslawski, Starczewska, Bl. [4] 31, 663), 9614 cal/g (Verkade, Coops, Hartman, R. 41, 272; V., C., R. 47, 608; Keffler, Guthrie, J. phys. Chem. 31, 62, 63; vgl. a. Richards, Davis, Am. Soc. 42, 1614), 9615,1 cal/g (V., C., R. 47, 710, 713). Zur Verbrennungswärme vgl. a. Henning, Ph. Ch. 97, 467; W. A. Roth in Landolt-Börnst. H 1589; E I 867; E III, 2896. Geschwindigkeit der Krystellisstion aus übersättigten Lösungen in Methanol bei 00

Geschwindigkeit der Krystallisation aus übersättigten Lösungen in Methanol bei 0° und ihre Beeinflussung durch Zusätze: Jenkins, Am. Soc. 47, 906. Verdampfungsgeschwin-

digkeit bei 25°: MACK, Am. Soc. 47, 2473.

Optische und elektrische Eigenschaften. n. 1,58996 (v. Steiger, B. 55, 1972), 1,58987 (Willstätter, Seitz, B. 56, 1392); $n_{\alpha}^{\infty,5}$: 1,5754; $n_{D}^{\infty,5}$: 1,5829; $n_{B}^{\infty,5}$: 1,6040 (Kroll-PFEIFFER, B. 56, 80). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: DE LASZLO, Ph. Ch. 118, 383; Henri, de L., C. r. 178, 1004; Pr. roy. Soc. [A] 105, 666, 672; C. 1924 II, 803; der Lösung in Hexan: H., Steiner, C. r. 175, 421; de L., Ph. Ch. 118, 382; C. r. 180, 205; in Alkohol: Marchlewski, Moroz, Bl. [4] 33, 1406; H., St.; in Ather und Wasser: H., St. Ultrarot-Absorptionsspektrum der geschmolzenen Substanz bei 95°: Bell, Am. Soc. 47, 2811, 2814; der Lösungen in Schwefelkohlenstoff und Tetrachlorkohlenstoff: STANG, Phys. Rev. 9 [1917], 547; vgl. a. DE LASZLO, Ph. Ch. 118, 394. Fluorescenzspektrum von festem

Naphthalin bei Zimmertemperatur und der Temperatur der flüssigen Luft sowie einer 1%igen Lösung in Alkohol: Reimann, Ann. Phys. [4] 80, 63. Phosphorescenzspektrum von Naphthalin in Alkohol bei —170°. Tiede, Ragoss, B. 56, 664. Tesla-Luminescenzspektrum von Naphthalin-Dampf: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 125, 1745; Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 979, 1213; C. 1925 II, 890, 1336. Luminescenzspektrum des Dampfes bei Anregung durch Spitzenentladungen: Kraemer, Z. wiss. Phot. 24, 222; C. 1926 II, 1506. Kathoden-Luminescenzspektrum: Marsh, Soc. 1927, 127. Die von O. Fischer (C. 1908 II, 1406) im Kathoden-Luminescenzspektrum gefundenen drei breiten Banden zwischen 410 und 470 mµ sind nach Marsh (Soc. 1927, 130) auf als Verunreinigung vorhandenes Anthracen zurückzuführen. Röntgen-Luminescenzspektrum: Newcomer, Am. Soc. 42, 2001, 2003; de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4 [1923], 266; C. 1924 I, 134.

Vornandenes Anthracen zuruckzufuhren. Kontgen-Luminescenzspektrum: Newcomer, Am. Soc. 42, 2001, 2003; De Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4 [1923],, 266; C. 1924 I, 134.

Molekulare Lichtzerstreuung an dampfförmigem Naphthalin und Depolarisationsgrad des Streulichts: Ramanathan, Srinivasan, Pr. indian Assoc. Cult. Sci. 9, 206; C. 1926 II, 1930; Cabannes, Granier, C. r. 182, 886; Rao, Indian J. Phys. 2, 84; C. 1928 I, 1838. Depolarisationsgrad des an flüssigem Naphthalin gestreuten Lichts bei 85°: Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 118; bei 80°, 200° und 300°: Martin, Lehrman, J. phys. Chem. 27, 562. Raman-Effekt: Petrikaln, Hochberg, Ph. Ch. [B] 3, 222, 405; P., Ph. Ch. [B] 3, 362; Dadieu, Kohlrausch, M. 52, 390; Phys. Z. 30, 384; C. 1929 II, 970; Raman, Krishnan, Nature 121, 619; C. 1928 II, 1304. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Naphthalin bei 85°: Katz. Z. ana. Ch. 41, 332. Röntgenogramm von festem Naphthalin s. S. 434.

619; C. 1928 II, 1304. Beugung von Röntgenstrahlen in flüssigem Naphthalin bei 85° : Katz, Z. ang. Ch. 41, 332. Röntgenogramm von festem Naphthalin s. S. 434. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,72 bzw. 0,69 (verd. Lösung; Hexan bzw. Schwefelkohlenstoff) (Williams, Phys. Z. 29 [1928], 178; W., Ogg, Am. Soc. 50, 99). — Elektrische Leitfähigkeit von festem Naphthalin bei 62° und 78° und von flüssigem Naphthalin bei $81,8^\circ$: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 72; #. 58, 234. Verhalten von Naphthalin-Tropfen in elektrischen Feldern: Ruff, Niese, Thomas, Ann. Phys. [4] 82, 632. Magnetische Susceptibilität: Bhagavantam, Pr. roy. Soc. [A] 124, 548; C. 1929 II, 3113; Raman, Nature 123, 605; C. 1929 II, 144.

Physikalische Elgenschaften von Naphthalin enthaltenden Gemischen.

Mechanische und thermische Eigenschaften. Löslich in flüssigem Schwefelwasserstoff (Quam, Am. Soc. 47, 105). Ist in flüssigem Schwefeldioxyd zu 23% löslich (DE CARLI, G. 57, 351; vgl. Zerner, Weiss, Opalski, Z. ang. Ch. 35, 254; 36, 6). Unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE C.). Löslich in Vanadinoxytrichlorid (Brown, Snyder, Am. Soc. 47, 2673). Löst sich in Selenoxybromid unter chemischer Veränderung (Lenher, Am. Soc. 44, 1671). Vermischt sich mit Harnstoff in flüssigem Zustand nicht (Puschin, König, M. 49, 81). Löslichkeit in Kautschuk: Bruni, R. A. L. [5] 30 I, 78. Naphthalin bildet mit Nickel haltbare kolloidale Lösungen (Prax, Chem. Versuchs- und Verwertungs-Ges., F. P. 533033; C. 1922 II, 1219; vgl. Frdl. 14, 461; N. V. Chem. Maatschappy Vega, D. R. P. 424702; Frdl. 14, 1485).

Löslichkeit in Benzolwaschölen bei 0—40°: Bunte, Gas-Wasserfach 66, 490, 508; C. 1924 I, 1295; B., Pippig, Gas-Wasserfach 66, 658; C. 1924 I, 1296; in Solventnaphtha und in Steinkohlentcer-Schweröl bei verschiedenen Temperaturen und Einfluß von m-Kresol sowie von Chinolin darauf: Rhodes, Eisenhauer, Ind. Eng. Chem. 19, 415; C. 1928 I, 196; in Leichtöl, Naphthalinwaschöl und Anthracenöl zwischen —19,0° und 56,5°: Schläpfer, Flachs, Monats-Bull. Schweiz. Ver. Gas-Wasserfachmänner 8 [1928], 305. 0,1 g löst sich bei Zimmertemperatur in ca. 0,5 cm³ Chloroform, in ca. 1 cm³ Äther und in ca. 1,5 cm³ Ligroin (Kp: 82—97°) (Dimroth, Bamberger, A. 438, 97). Über Löslichkeit in Wasser und organischen Lösungsmitteln s. Tabelle 1, S. 436. Löslichkeit (g Naphthalin in 100 g Lösungsmittel) in 1.1.2.2-Tetrachlor-äthan bei 30,0° und Drucken zwischen 0 Atm. (35,07) und 1000 Atm. (20,89): Cohen, de Meester, Moesveld, Ph. Ch. 114, 331; Versl. Akad. Amsterdam 38, 791; C. 1925 I, 1274; bei 20—25° in Alkohol: 9,80; in Chinolin: 3,02 sowie in 1 Mol Alkohol + 1 Mol Chinolin: 4,69 (Pucher, Dehn, Am. Soc. 43, 1755). Löslichkeit in Athylpropyläther, Athylisopropyläther, Dibutyläther sowie cyclischen Athern wie Pentamethylenoxyd bei verschiedenen Temperaturen: Bennett, Philip, Soc. 1928, 1940. Löslichkeit in [2-, 3- und 4-Nitro-benzyl]-diäthylamin bei verschiedenen Temperaturen: Bennett, Nabot, C. r. 176, 1619; J. Chim. phys. 20, 486. — Kritische Lösungstemperatur von Gemischen mit geschmolzenem weißem Phosphor: Hildebrand, Buehrer, Am. Soc. 42, 2217.

Kryoskopisches Verhalten von Naphthalin in Benzol: Schläffer, Flachs, Helv. 10, 385; in Gegenwart von Phosphorpentoxyd oder Hydraten des Natriumsulfats: Jones, Bury, Soc. 127, 1949. Einfluß auf den Erstarrungspunkt eines Gemisches aus gleichen Gewichtsteilen Alkohol und Benzol: Wright, Soc. 127, 2337. Kryoskopisches Verhalten in Nitrobenzol bei Gegenwart oder Abwesenheit von Feuchtigkeit, Phosphorpentoxyd oder Hydraten des Natriumsulfats: Brown, Bury, Soc. 125, 2224; in Zimtsäure: Falciola,

G. 52 I, 177.

Tabelle 1. Löslichkeit von Naphthalin in Wasser und organischen Lösungsmitteln 1).

Lösungsmittel	Temperatur 0	Naphthalin	Lösungsmittel	g Naphthalin in 100 g Lösung
Wasser	15 ²)	0,022	100	
Tetrachlorkohlenstoff		0,040 0, 53 6	100 4,743	-
Athylidenehlorid	72,4 33,0 ⁴)	$3,000 \\ 1,259$	0,596 1,629	
(thylenchlorid	75,6 27,2 ⁴)	2,637 1,193	0,180 1,821	
Athylidenbromid	75,7 23,9 ⁴)	2,386 1,016	0,164 3,239	
Athylenbromid	74,3 20,7 ⁴)	2,231 1,065	0,370 4,287	
Hexan	76,8 8,7 ³)	2,213 0,200	0,184 2,035	
Dekalin	72,5 10 ⁵)	3,000	0,367	10,3
Tetralin	48 14 ⁵)			76,5 10
Benzol	$ \begin{array}{r} +36 \\ -5,0 \\ +41,0 \\ 1.1 \\ \end{array} $	26,86 128,45 1,000	100 100 3,424	60 21,23 56,20
Chlorbenzol	70,3 4,2 *) 62,6	3,000 1,000 3,000	0,368 3,865 1,047	
Nitrobenzol	2,9 ³)	0,710	3,548	
'oluol	$ \begin{array}{c c} 71,8 \\ -26,0^{6}) \\ +41,0 \\ -15,0^{7}) \end{array} $	3,000 10,15 104,45	0,501 100 100	9,19 51,10 13,0
Kylol	$egin{array}{c} +40,0 \\ 8,2 \ ^3) \\ 67,4 \\ -26,0 \ ^6) \\ +41,0 \end{array}$	1,000 3,000 2,77 90,06	3,209 0,771 100 100	2,69 47,35
OCymol	22,0 7) 44,7 30 8)	14,22	100	4,7 50,0
Butylalkohol	0,8 ³) 74,3 11,7 ³)	0,100 3,000 0,200	2,310 0,165 2,746	
Cyclohexanol	76,0 10 ⁵)	3,000	0,184	5,1
Methylcyclohexanol (,,,Methylhexalin")	50 10 ⁵) 45			35,4 3,9
Aceton	6,3 *) 69,5	1,000 3,000	3,124 0,324	41,2
Cisessig	15,6 ³) 75,1 0,6 ³)	0,300 3,000 0,400	3,082 0,313 3,896	

¹) Bei den Angaben über die Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln sind nur die bei den obersten und untersten Versuchstemperaturen ermittelten Werte aufgenommen. — ²) MITCHELL, Soc. 1926, 1336. — ³) WARD, J. phys. Chem. 30, 1324. — ³) SUNIER, ROSENBLUM, J. phys. Chem. 32, 1053. — ³) WEISSENBERGER, Z. ang. Ch. 40, 776. — ³) SCHLÄPFER, FLACHS, Helv. 10, 383. — ³) RHODES, EISENHAUER, Ind. Eng. Chem. 19, 415; C. 1928 I, 196. — ³) WHEELER, Am. Soc. 42, 1844.

Thermische Analyse der binären Systeme mit Cyclohexan (Eutektikum bei —5,6° und 5,6 Mol-% Naphthalin): Linard, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 386; C. 1926 I, 2427; mit 1.3-Dinitro-benzol (Eutektikum bei 51° und 56 Mol.-% Naphthalin): Puschin, Ph. Ch. 124, 18; mit 1-Nitro-naphthalin: Pascal, Bl. [4] 27, 388; mit 2.4.6-Trinitro-m-xylol (Eutektikum bei 76,0° und ca. 82 Gew.-% Naphthalin): Jefreemow, Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 69, 77; C. 1929 I, 745; mit tert.-Butylalkohol (Eutektikum bei 19° und 5 Gew.-% Naphthalin): Kremann, Mitarb., M. 43, 332; mit 4-Nitrophenol und mit Pikrinsäure: Rheinboldt, J. pr. [2] 111, 249, 253; mit o-Kresol: Rhodes, Hance, J. phys. Chem. 25, 493; mit α-Naphthol: E. Quercigh, Sulle relazioni cristallografiche e d'isomorfismo fra naftalina, α-naftolo e β-naftolo [Turin 1919], S. 33; C. 1920 III, 834; mit β-Naphthol (bildet eine lückenlose Reihe von Mischkrystallen): Quercigh; Rheinboldt, Kircheisen, J. pr. [2] 113, 202; mit Brenzcatechin: Rhei., J. pr. [2] 111, 251; mit Guajacol: Puschin, Vaić, M. 47, 534; mit Triphenylcarbinol: Kremann, Mitarb., M. 43, 333. Thermische Analyse der binären Systeme mit Campher: Jefremow, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 9 [1915], 1327; Izv. ross. Akad. [6] 13 [1919], 768; C. 1925 I, 1932; II, 524; mit Chinon: Kremann, Mitarb., M. 43, 308; mit Benzoesäure: Puschin, Willowitsch, B. 58, 2864; mit Salol: Angelettit, Giorn. Farm. Chim. 77, Nr. 4, S. 20; C. 1928 I, 2845; mit Tctryl (N-Nitro-N-methyl-2.4.6-trinitro-anilin): Je., Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 94, 105; C. 1929 I, 745; mit N-Allyl-N'-phenyl-thioharnstoff: Schischokin, Z. anorg. Ch. 181, 145; C. 1929 I, 2957; mit β-Naphthylamin: Rheinboldt, Kircheisen, J. pr. [2] 113, 205; mit Phalsäureanhydrid: Monroe, Ind. Eng. Chem. 11 [1919], 1120. Über Mischkrystalle mit 1.2-Dihydro-naphthalin (F: 56°) und mit 1.4-Dihydro-naphthalin (F: 41,5°) vgl. Straus, Lemmel, B. 54, 26, 33; Str., B. 46 [1913], 1051.

Zustandsdiagramm des quaternären Systems Naphthalin-β-Naphthol-Azobenzol-Stilben:

Zustandsdiagramm des quaternären Systems Naphthalin-β-Naphthol-Azobenzol-Stilben: Wahl, III. Nordiska kemistmötet, förhandlingar och föredrag [Helsingfors 1928], S. 181; C. 1929 I, 1413.

Ebullioskopisches Verhalten von Naphthalin in Schwefelkohlenstoff: Walden, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 9 [1915], 248; C. 1925 I, 1674; in Methanol-Schwefelkohlenstoff-Gemischen: Drucker, Weissbach, Ph. Ch. 117, 213; Dr., Z. El. Ch. 31, 409. Siedepunkte von Gemischen mit 1-Nitro-naphthalin: Varma, Menon, J. indian chem. Soc. 3 [1926], 331. Binäre azeotrope Gemische, die Naphthalin enthalten, s. in der Tabelle 2.— Dampfdruck von Naphthalin-Benzolwaschöl-Gemischen bei 0—40°: Bunte, Gas-Wasserfach 66, 490, 509; C. 1924 I, 1295; B., Pippig, Gas-Wasserfach 66, 659; C. 1924 I, 1296.

Tabelle 2. Naphthalin enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760 0	Naphthalin in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀	Naphthalin in Gew%
1.3.5-Triāthylbenzol ⁵) d-Citronellol ⁶) Menthol ³) Terpineol ²) Borneol ¹) ⁸) 4-Chlor-phenol ¹) 2-Nitro-phenol ¹ 0. m-Kresol ⁹) Benzylalkohol ⁸) ⁹). β-Phenäthylalkohol ²) γ-Phenyl-propylalkohol ⁶) ⁸).	ca. 215,0 ca. 217,8 215,15 212 213,0 216,3 215,75 202,08 204,1 214,2	15 70 74,5 ca. 45 35 63,5 40 97,2 40 56 ca. 80	Glykol ²) Brenzcatechin ⁷) Benzylacetat ³). Acetamid ³) Chloressigsäure ⁴). Propionamid ³) Capronsäurc ⁹). Caprylsäure ⁹). Benzoesäure ⁷). Bernsteinsäurcdiäthylester ³)	183,9 217,45 214,65 199,55 187,1 264,65 202,0 216,2 217,7	49 88,5 ca. 28 72,8 22 68,5 ca. 30 94 95

1) Lecat, R. 47, 16, 17. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I [1926], 172, 173. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 45 I, 287, 290. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 25. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I, 110, 112. — 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 58. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 117, 118. — 9) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 117, 118. — 9) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 II [1928], 117, 118. — 10) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48, 110.

Dichte von Gemischen mit Chloroform zwischen 6° und 22°: DE KOLOSSOWSKY, Bl. Soc. chim. Belg. 34 [1925], 229; bei 20° und 40°: GRUNERT, Z. anorg. Ch. 164, 257; mit Tetrachlorkohlenstoff zwischen 15° und 32°: DE K.; bei 20°, 40° und 60°: GR.; HERZ, SCHELIGA, Z. anorg. Ch. 169, 162; mit Äthylenbromid bei 17,4°: KROLLPFEIFFER, A. 430, 202; mit Hexan bei 25°: WILLIAMS, OGG, Am. Soc. 50, 98; mit Benzol zwischen 10° und 32,3°: DE K.; bei 20°, 40° und 60°: GR.; H., SCH.; mit Nitrobenzol bei 14,6°: KROLL.; mit Toluol zwischen

7° und 31°: DE K.; bei 20°, 40° und 60°: GB.; H., SCH.; mit Anisol bei 16,6° und 16,8° und mit m-Kresol bei 18°: Kroll.; mit Aceton bei 15,7°: Kroll.; bei 20° und 40°: GR.; H., SCH.; mit Cyclohexanon bei 17,6° und 17,8° und mit Acetophenon bei 14,9°: Kroll.; mit Benzoesäureisoamylester bei 15,5° und 15,6° und mit Phthalsäurediäthylester bei 17,5°: Kroll.; mit Schwefelkohlenstoff bei 25°: Williams, Ogg; bei 20° und 40°: Grunert; Herz, Schelga; mit Anilin bei 17,2° und 17,8°, mit Diäthylanilin bei 12,9° und 13,2° sowie mit Pyridin bei 16,9° und 17,0° und mit Chinolin bei 16,8° und 16,9°: Krollpfeiffer. Spezifisches Volumen von binären Gemischen mit 1.1.2.2-Tetrachlor-äthan und Benzol bei 30°: Cohen, De Meester, Moesveld, Ph. Ch. 108, 105; R. 42, 780.

Viscositāt von Gemischen mit Schwefel zwischen 140° und 206°: Mondain-Monval, Schneider, C. r. 186, 751; Bl. [4] 43, 1319; mit Chloroform zwischen 6,1° und 21,5°: DE Kolossowski, Bl. Soc. chim. Belg. 34, 228; C. 1926 I, 1097; G. 55, 854; mit Tetrachlor-kohlenstoff zwischen 15° und 32°: DE K.; bei 20°, 40° und 60°: Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 162; mit Benzol zwischen 10° und 32,3°: DE K.; bei 20°, 40° und 60°: H., Sch.; mit Toluol zwischen 7° und 31°: DE K.; bei 20°, 40° und 60°: H., Sch.; mit Aceton und Schwefel-kohlenstoff bei 20° und 40°: H., Sch.

Oberflächenspannung von Lösungen in Benzol: Schechtman, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 13 [1919], 661; C. 1925 II, 530; von Lösungen von Naphthalin sowie von gleichen Teilen Naphthalin und Phenanthren in Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Toluol bei 20°, 40° und 60° und in Aceton und Schwefelkohlenstoff bei 20° und 40°: Herz, Knaebel, Ph. Ch. 131, 402. Bewegung auf Wasser: Karczag, Roboz, Bio. Z. 162, 23. Kontaktwinkel mit Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Adhäsion an Stahl: Nottage, Pr. roy. Soc. [A] 118, 615: C. 1929 I. 731.

615; С. 1929 I, 731.

Wärmetönung der Auflösung in Benzol, Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig, Schwefel-kohlenstoff und Anilin: Gehlhoff, Ph. Ch. 98, 254.

Optische und elektrische Eigenschaften. Brechungsindices $(n_{\alpha}, n_{\beta}, n_{\beta}, n_{\beta})$ und n_{γ} binärer Gemische mit Äthylenbromid, Nitrobenzol, Anisol, m-Kresol, Aceton, Cyclohexanon, Acetophenon, Benzoesäureisoamylester, Phthalsäurediäthylester, Anilin, Diäthylanilin, Pyridin und Chinolin bei ca. 13—18°: Krollpfelffer, A. 430, 202. n_{β}^{m} ternärer Gemische mit Tetralin und cis-Dekalin: Willstätter, Seitz, B. 56, 1392. — Gemische von Borsäure und wenig Naphthalin zeigen nach Ultraviolettbestrahlung mattgrünes Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 658).

Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen in Äther bei 25°: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 76; Ж. 58, 235. Dielektr.-Konst. binärer Gemische mit Hexan und Schwefelkohlenstoff bei 25°: Williams, Ogg, Am. Soc. 50, 96. Elektrische Doppelbrechung von Naphthalin-Pulversuspensionen in Benzol und Toluol: Procopiu, C. r. 172, 1173; Ann. Physique [10] 1, 252. — Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 111; C. 1929 II, 3216.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung von Wärme und Elektrizität. Naphthalin wird beim Erhitzen auf 425° unter 30 Atm. Druck im Eisenautoklaven kaum verändert; beim Erhitzen auf 475° unter 25—50 Atm. Druck entsteht in sehr geringer Menge Dinaphthyl-(2.2') (SSACHANEN, TILITSCHEJEW, B. 62, 664). Zersetzt sich an einem glühenden Wolfram-Draht bei Temperaturen über 1227° und geringen Drucken unter Bildung von Wasserstoff und Kohlenstoff (Andrews, Dushman, J. Franklin Inst. 192, 545; C. 1922 I, 1318). Naphthalin zersetzt sich im elektrischen Lichtbogen unter Bildung von Acetylen, wenig Methan, geringen Mengen Kohlenwasserstoffen CnH2n und viel Wasserstoff (Contardi, Atti Congr. naz. Chim. ind. 1924, 369; C. 1925 I, 2346). Bei der Zersetzung durch Glimmstrom-Entladung entstehen Kohlenstoff, Wasserstoff und andere Zersetzungsprodukte (Kohlschütter, Frumkin, B, 54, 592). Naphthalin gibt bei der Einw. einer elektrischen Glimmentladung in Wasserstoff-Atmosphäre Acetylen, in Stickstoff-Atmosphäre Blausäure (F. Fischer, Petters, Ph. Ch. [A] 141, 193, 194). Durch Einw. von Teslaentladungen entsteht eine geringe Menge einer Verbindung C24H20O, die sich bei ca. 300° schwärzt und bei 350° noch nicht geschmolzen ist (Bhatnagar, Sharma, Mitra, J. indian chem. Soc. 5, 381; C. 1928 II, 1971).

Oxydation. Naphthalin ist bei 160° sehr wenig autoxydierbar (Moureu, Dufraisse, Chaux, C. r. 184, 414). Liefert beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 260° Phthalsäureanhydrid, Kohlendioxyd und geringe Mengen Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (Schrader, Abh. Kenninis Kohle 4, 333; C. 1921 I, 537). Oxydation von Naphthalin-Dampf zu Phthalsäure bzw. Phthalsäureanhydrid durch Luft in Gegenwart verschiedener, insbesondere Vanadinsäure enthaltender Katalysatoren: Conover, Gibbs, J. ind. Eng. Chem. 14. 120; C. 1922 I, 809; Maxted, J. Soc. chem. Ind. 47, 104 T; C. 1928 I, 3029; Kusama, Bl. phys. chem. Res. Tokyo 1, 105; C. 1929 I, 752; Wohl, D. R. P. 379822; C. 1923 IV,

439

663; Frdl. 14, 450; Verein für chem. und metallurg. Produktion, D. R. P. 478192; C. 1929 II, 3251; Frdl. 16, 671; in Gegenwart von Aluminiumoxyd bei 400—450°: CONOVER, GIBBS; BARRETT Co., A. P. 1374722; C. 1922 II, 1055. Verhalten bei der Oxydation mit Luft in Gegenwart und Abwesenheit von Quecksilber bei 183—184°: Kallan, Olbrich, M. 48, 540. Verhalten bei der Verbrennung im Motor: Brutzkus, C. r. 176, 1810. Naphthalin wird durch Chromschwefelsäure nur teilweise zu Kohlendioxyd verbrannt, vollständiger verläuft die Verbrennung mit Silberchromat (Simon, C. r. 177, 266). Wird von 2n-Permanganat-Lösung in der Kälte nicht angegriffen (Schläpfer, Flachs, Monats-Bull. Schweiz. Ver. Gas-Wasserfachmänner 8 [1928], 255). Oxydation durch Brom und konz. Salpetersäure zu einem Gemisch von Bromnitromethanen: Datta, Chatteree, Am. Soc. 45, 480. Bei der Oxydation mit Chlorpikrin am Licht entstehen ca. 9% Benzoesäure und ca. 7% Phthalsäure (Piutti, Badolato, R. A. L. [5] 33 I, 477). Phthalsäure entsteht auch beim Erhitzen von Naphthalin mit Anhydropyridinschwefelsäure bei Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid auf 135—140° (Battegay, Brandt, Bl. [4] 33, 1673 Anm. 1).

Reduktion. Hydrierung von ungereinigtem Naphthalin zu Tetralin in Gegenwart von Legierungen aus Natrium und Kalium (NaK oder NaK₂): Comp. d'Alais, D. R. P. 473457; C. 1929 I, 2825; Frdl. 16, 659; GUYOT, Chim. et Ind. 19 Sondernummer, S. 410; C. 1928 II, 1561. Bei der Hydrierung nach LEROUX (A. ch. [8] 21, 466; H 535) bei 160—1620 in Gegenwart von bei 250° reduziertem Nickel entsteht überwiegend trans-Dekalin (WILLSTÄTTER, SEITZ, B. 57, 684). ZELINSKY (B. 56, 1723) konnte bei der Hydrierung in Gegenwart von bei 300° reduziertem Nickel nur Tetralin erhalten. Nach Lush (J. Soc. chem. Ind. 46, 454 T; C. 1928 I, 1358) entsteht bei der Hydrierung in Gegenwart eines Nickelkatalysators aus Naphthalin-Dampf ausschließlich Tetralin, aus flüssigem Naphthalin ausschließlich Dekalin. Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinmohr mit beträchtlichem Sauerstoffgehalt in Eisessig erhält man im wesentlichen Tetralin, bei niedrigem Sauerstoffgehalt des Platinmohrs hauptsächlich eis-Dekalm (Willstätter, Seitz, B. 56, 1396, 1406; vgl. W., S., B. 57, 683). Hydrierung zu Tetralin in Gegenwart von Nickel oder geeigneten Nickelverbindungen bei erhöhter Temperatur (H 535) unter Druck: SCHROETER, A. 426, 13; Tetralin-Ges., D. R. P. 324861; C. 1921 II, 448; Frdl. 13, 303; in Gegenwart von Nickel-Aluminiumoxyd und Nickel-Kieselsäure: Lush; in Gegenwart verschiedener Gemische aus Kupferoxyd, Nickeloxyd, Manganoxyd und Thoriumoxyd: AGFA, D.R.P. 298541, 298553, 301275, 369 944; C. 1921 II, 559; 1923 II, 915; Frdl. 13, 310, 311; 14, 462. Hydrierung in Gegenwart von Nickelcarbonat bei 200—280° unter Druck: N. V. Chem. Maatschappy Vega, D.R.P. 424702; Frdl. 14, 1485. Beim Leiten von Naphthalin im Wasserstoffstrom über 25 %igen Osmiumasbest bei 100—120° entsteht cis-Dekalin (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 2867). Über Grenztemperaturen bei der Hydrierung von Naphthalin bei hohen Temperaturen und Drucken (Berginisierung) und den Einfluß von Katalysatoren wie Aluminiumchlorid darauf vgl. KLING, FLORENTIN, C. r. 182, 390, 526; 184, 822; Bl. [4] 41, 864; Hugel, Friess, Bl. [4] 41, 1185; Spilker, Zerbe, Z. ang. Ch. 39, 1139. Bei längerem Erhitzen von Naphthalin 41, 1185; SPILKER, ZERBE, Z. ang. Uh. 39, 1139. Bei längerem Erhitzen von Naphthalin mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd + Aluminiumoxyd auf 450—480° unter 100 Atm. Druck entstehen Benzol, Toluol, o-Xylol, Tetralin und andere Produkte (Ipatjew, Kljukwin, B. 58, 2; 36, 246). Bei der Reduktion von Naphthalin mit Natrium und absol. Alkohol nach Bamberger, Lodter (B. 20, 3075; A. 288, 75; H 535) entsteht 1.4-Dihydronaphthalin, das sich durch Einw. von Natriumäthylat in der Wärme in 1.2-Dihydro-naphthalin unlagert; außerdem entsteht wenig Tetralin (Straus, Lemmel, B. 54, 28, 32; Str., B. 46 [1913], 1053; s. a. Hückel, Bretschneider, A. 540 [1939], 164). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und langsam zutropfendem Wasser in Solventnaphtha bei ca. 145° hauptsächlich Tetralin, in Petroleum bei 115—420° hauptsächlich Dihydronaphthalin (Chem Fabr sächlich Tetralin, in Petroleum bei 115—120° hauptsächlich Dihydronaphthalin (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D.R.P. 370974; C. 1923 IV, 539; Frdl. 14, 456). Einw. von Natriumammonium in flüssigem Ammoniak auf Naphthalin führt zur Bildung von Tetralin (LEBEAU, Picon, C. r. 175, 224).

Halogenierung. Bei der Einw. von Chlor auf Naphthalin-Dampf bei 250—350° in An- oder Abwesenheit von Katalysatoren entsteht hauptsächlich 1-Chlor-naphthalin, neben wenig Dichlornaphthalin (Ferrero, Wunenburger, Heiv. 11, 418). Die Einw. von 2 Atomen Chlor auf geschmolzenes Naphthalin oder Lösungen von Naphthalin in Tetrachlorkohlenstoff, Benzol, Chlorbenzol oder p-Dichlorbenzol führt hauptsächlich zur Bildung von 1-Chlornaphthalin, neben geringen Mengen Dichlornaphthalin (besonders 1.4-) und Trichlornaphthalin; über den Einfluß des Lösungsmittels, der Verdünnung, der Temperatur und von Katalysatoren auf diese Chlorierung vgl. Ferr., Ferlmann, Helv. 12, 584. Die Monochlorierung wird durch Jod, die Polychlorierung durch Eisenchlorid und Kälte begünstigt (Ferr., Wun.; Ferr., Fehl., Helv. 12, 589; J. pr. [2] 122, 341). Über Monochlorierung bei Gegenwart von Eisenspänen in Benzol vgl. Traubenberg, Wasserman, J. pr. [2] 120, 177; vgl. dagegen Ferr., Fehl., J. pr. [2] 122, 341. Bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Naphthalin erhielt Klingstedt (Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, S. 5; C. 1928 I, 503, 504; vgl. Neuhoff, A. 136 [1865], 342) Naphthalindichlorid C₁₀H₈Cl₂ (vgl. H 5, 519), 1.2.3.4-Tetrachlor-

1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1-Chlor-naphthalin, 1.4-Dichlor-naphthalin und andere Produkte in wechselnden Mengen je nach der Konzentration der Säure. Liefert mit Diselendibromid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumbromid 1-Brom-naphthalin und α.α-Dinaphthyl (Loevenich, Sipmann, J. pr. [2] 124, 132). Gibt mit Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid ein x-Hexabromnaphthalin vom Schmelzpunkt 312° (Βουκουχ, A. ch. [10] 11, 549; Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 1659). Beim Erhitzen mit 3 Tln. Brom und 1 Tl. Jod auf 310° erhält man ein weiteres x-Hexabromnaphthalin (S. 449) (MISSENDEN, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165).

Nitrierung. Nach Lenchold (Ž. chim. Promyšl. 6, 805; C. 1929 II, 2886) entsteht bei der Mononitrierung von Naphthalin (H 536) nicht nur 1-Nitro-naphthalin, sondern auch in geringer Menge 2-Nitro-naphthalin. Zur Nitrierung zu 1-Nitro-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,33) nach Piria (A. 78, 32; H 536) vgl. Oddo, G. 55, 179, 180. Ausbeuten an 1-Nitro-naphthalin bei der Nitrierung in Gegenwart von konz. Schwefelsäure, Acetanhydrid, Calciumoxyd (so im Original), Calciumsulfat, Phosphorpentoxyd und Nitrosulfonsäure als wasserentziehenden Mitteln: Varma, Menon, J. indian chem. Soc. 3, 329; C. 1927 I, 1433. 1-Nitro-naphthalin entsteht auch beim Einleiten von Stickoxyden (aus arseniger Säure und Salpetersäure) in geschmolzenes Naphthalin (Varma, Menon) oder bei der Einw. von Stickstoffdioxyd bzw. Distickstofftetroxyd in konz. Schwefelsäure (Pinck, Am. Soc. 49, 2539); beim Einleiten von Stickstoffdioxyd oder Stickstoffmonoxyd in geschmolzenes Naphthalin entstehen nur geringe Mengen 1-Nitro-naphthalin (Varma, Menon). 1-Nitro-naphthalin erhält man ferner aus Naphthalin beim Eintragen von Natriumnitrit in eine Suspension von Naphthalin in verd. Schwefelsäure und Erhitzen auf 110° (Varma, Menon), bei der Einw. eines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetersäure (D: 1,502) (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145), beim Erhitzen mit einem Gemisch von Salpetersäure (Battegay, Brandt, Bl. [4] 31, 914) und (in geringer Menge) beim Erhitzen mit Wismut(III)-nitrat (Spiegel, Haymann, B. 59, 203). Naphthalin liefert bei der Nitrierung mit verd. Salpetersäure bei Gegenwart von Quecksilber(II)-nitrat neben den gewöhnlichen Nitroderivate des «-Naphthols (Davis, Am. Soc. 44, 1589).

Sulfurierung. Bei allmählicher Einw. von 1 Mol Schwefeltrioxyd auf die Lösung von Naphthalin in Chloroform bei 0-10° erfolgt Monosulfonierung, bei Einw. von 3 Mol Schwefeltrioxyd erhält man einen farblosen Niederschlag [Additionsverbindung aus 1 Mol Naphthalindisulfonsäure-(1.5) und 2 Mol Schwefeltrioxyd], der beim Zersetzen mit Eis in Naphthalindisulfonsäure-(1.5) und Schwefelsäure zerfällt (Courtot, Bonnet, C. r. 182, 856). Überführung in Naphthalin-monosulfonsäuren und Naphthalin-disulfonsäuren durch Erhitzen mit 1 bzw. 2 Mol Schwefelsäure unter kontinuierlicher Entfernung des gebildeten Wassers mit Hilfe von Tetrachlorkohlenstoff bei 100°: H. MEYER, A. 433, 333; mit Hilfe von Tetrachlorkohlenstoff, Ligroin oder Kohlendioxyd bei 140-170°: GAY, AUMÉRAS, MION, Chim. et Ind. 19, 390; Monit. Prod. chim. 11, Nr. 112, S. 8; C. 1928 I, 2988; II, 1198. Bei der Einw. von Naphthalin-Dampf auf 80-95%ige Schwefelsaure bei 220-245° entsteht hauptsächlich Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) neben wenig Naphthalin-disulfonsäure-(2.6) und Spuren von Naphthalin-sulfonsäure-(2) (Ambler, Lynch, Haller, Ind. Eng. Chem. 16, 1264; C. 1925 I, 844). Naphthalin liefert beim Eintragen in rauchende Schwefelsäure unterhalb 35°, nachfolgenden 15-stdg. Aufbewahren des Reaktionsgemisches bei 20° und 1-stdg. Erwärmen auf 160° Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6), Naphthalin-tetrasulfonsäure-(1.3.5.7) und ein Gemisch von Naphthalindisulfonsäuren (Fierz, Schmid, Helv. 4, 383). Beim Behandeln mit 2 Mol Chlorulfonsäure in Tatarachelenbergett auch better beit 50° beite 45°. handeln mit 2 Mol Chlorsulfonsäure in Tetrachlorkohlenstoff, am besten bei —5° bis —15° entstehen Naphthalin-sulfonsäure-(1) und Naphthalin-sulfonsäure-(1)-chlorid; mit 4 Mol Chlorsulfonsäure entstehen Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) und Naphthalin-disulfonsäure-(1.5)dichlorid (Corbellini, Giorn. Chim. ind. appl. 9, 118; C. 1927 II, 929; vgl. a. Schuloff, Pollak, Riesz, B. 62, 1851). Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Chlorsulfonsäuremethylester Naphthalin-sulfonsäure-(1)-methylester und wenig (nicht rein erhaltenen) Naphthalin-sulfonsäure-(2)-methylester (Frenzule, C. r. 183, 607; A. ch. [10] 14, 157, 159). Liefert mit überschüssiger Fluorsulfonsäure in Schwefelkohlenstoff bei 20—23° Naphthalinsulfonsäure-(1)-fluorid; beim Eintragen von Naphthalin in 4 Tle. Fluorsulfonsäure bei 70° bis 80° entstehen Naphthalin-disulfonsäure-(1.5)-difluorid und ein Naphthalin-disulfonsäuredifluorid vom Schmelzpunkt 125° (STEINKOPF, J. pr. [2] 117, 46). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Anhydropyridinschwefelsäure auf 170° erhält man vorwiegend Naphthalinsulfonsäure-(1) und wenig Naphthalin-sulfonsäure-(2) (BAUMGARTEN, B. 59, 1982; BATTEGAY, SCHNEIDER, Bl. [4] 41, 1941; BATT., BRANDT, Bl. [4] 33, 1673 Anm. 1); Herabsetzung der Temperatur begünstigt die Bildung von Naphthalinsulfonsaure-(2) (BATT., SCHN.). furierung und gleichzeitige Alkylierung von Naphthalin zu kernalkylierten Naphthalin-sulfonsäuren s. S. 441, 442.

Einwirkung weiterer anorganischer Verbindungen. Naphthalin liefert beim Erwärmen mit Phosphortrichlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid α-Naphthyl-

dichlorphosphin (?) (LINDNER, STRECKER, M. 53/54, 275, 281; L., Fr. 66, 327). Gibt mit Lithium in Ather 1.4-Dilithium-1.4-dihydro-naphthalin (Syst. Nr. 2357) (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 85, 91; vgl. a. HÜCKEL, BRETSCHNEIDER, A. 540 [1939], 164). Reduktion mit Natrium s. S. 439. Naphthalin gibt mit Tantal(V)-chlorid je nach den Reaktionsbedingungen eine Additionsverbindung C₁₀H₈+TaCl₅ (S. 443), Naphthyltantaltetrachlorid oder Dinaphthyltantaltrichlorid (FUNK, NIEDERLÄNDER, B. 61, 1386). Liefert in analoger Reaktion mit Niob(V)-chlorid Naphthylniobtetrachlorid und Dinaphthylniobtrichlorid (F., N.).

Beispiele für die Einwirkung organischer Verbindungen. Kondensation von Naphthalin mit Methylchlorid und Athylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid, Eisen(III)chlorid oder Aluminiumchlorid und Zinkoxyd oder Magnesiumoxyd bei 170-180° unter Druck: I. G. Farbenind., D. R. P. 483779; C. 1929 II, 3252; Frdl. 16, 481. Bei Abwesenheit der Oxyde tritt keine Alkylierung ein, sondern Bildung höherer Kondensationsprodukte wie z. B. Dinaphthyl (I. G. Farbenind., D. R. P. 483779). Äthylierung von Naphthalin durch Einw. von Äthylen und Aluminiumchlorid unter Druck: Wulff, Z. ang. Ch. 41, 626; I. G. Farbenind., D. R. P. 505403; C. 1930 II, 2306; Frdl. 16, 477; durch Einw. von äthylierten Benzolen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 80°: MILLIGAN, REID, Am. Soc. 44, 209. Liefert beim Erwärmen mit Isopropylalkohol und 60%iger Schwefelsäure 1-Isopropyl-naphthalin, 2-Isopropyl-naphthalin, 1.6-Diisopropyl-naphthalin, 2.6- und 2.7-Diisopropyl-naphthalin (nachgewiesen durch Überführung in die entsprechenden Naphthalindicarbonsaure-dimethylester), Triisopropyl- und Tetraisopropyl-naphthaline; beim Erwarmen mit Isopropylalkohol und konz. Schwefelsäure auf 40-45° erhält man eine x.x-Diisopropylnaphthalin-sulfonsäure-(1) (Schmelzpunkt des Chlorids: 1190); behandelt man Naphthalin bei 80° mit konz. Schwefelsäure und fügt bei 120° Isopropylalkohol zu, so erhält man ein Tetraisopropylnaphthalin und Sulfonsäuren der Triisopropyl- und Tetraisopropylnaphthaline (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 741, 747, 750). Einführung von Isopropylgruppen durch Behandlung mit Diisopropylbenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 90°: BERRY, REID, Am. Soc. 49, 3149. Beim Erwärmen mit Isobutylalkohol und 80 % iger Schwefelsäure auf 80-100° entsteht neben anderen Produkten x-Di-tert.-butyl-naphthalin (F: 142°) (MEYER, BERNHAUER). Gibt mit Cyclohexen und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff festes und flüssiges 2-Cyclohexyl-naphthalin und ein Dicyclohexyl-naphthalin (Bodroux, A. ch. [10] 11, 535, 541). Liefert bei der Einw. von Benzylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 1- und 2-Benzyl-naphthalin, 1.8-Dibenzyl-naphthalin, x-Dibenzylnaphthaline und $\beta\beta$ -Dinaphthyl (Dziewonski, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 283; C. 1929 I, 1104; vgl. a. Dz., Dziecielewski, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 277; C. 1928 I, 57). Der bei der Einw. von 1.1.2.2-Tetrachlor-äthan und Aluminium chlorid auf Naphthalin und Destillation des Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck erhaltene, von Homer (Soc. 97, 1148) als $\alpha.\beta.\alpha'.\beta'$ -Dinaphthanthracen $C_{22}H_{14}$ angesehene Kohlenwasserstoff wird als Perylen $C_{20}H_{12}$ (Syst. Nr. 490) erkannt (Cook, Soc. 1931, 488; vgl. a. CLAR, B. 62, 352).

Gibt mit Chlormethyl-āthyl-āther bei Gegenwart von Zinn(II)-chlorid in Äther (de Pommerbau, C. r. 175, 106) oder bei der Einw. von Paraformaldehyd in Petrolāther bei Gegenwart von Zinkchlorid (Blanc, Bl. [4] 33, 319) 1-Chlormethyl-naphthalin. Reaktion mit α.α'-Dichlor-dimethylāther: Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 512. Beim Leiten von Keten in eine Mischung von Naphthalin und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bei 0° entstehen Methyl-α-naphthyl-keton, Methyl-β-naphthyl-keton und andere Produkte, in siedendem Schwefelkohlenstoff erhält man ferner β.β-Dinaphthyl und geringe Mengen α.α-Dinaphthyl (Hurd, Am. Soc. 47, 2778). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Naphthalin in Gegenwart von Aluminiumchlorid (H 538) entstehen in Ligroin nahezu gleiche Mengen Methyl-α-naphthyl-keton und Methyl-β-naphthyl-keton, in Äthylchlorid und Schwefelkohlenstoff bildet sich ausschließlich Methyl-α-naphthyl-keton, in Brombenzol hauptsächlich Methyl-α-naphthyl-keton, in Nitrobenzol hauptsächlich Methyl-β-naphthyl-keton (Chopin, Bl. [4] 35, 613). Durch Umsetzung mit Chloracetylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff erhält man 69% Chlormethyl-β-naphthyl-keton (Morgan, Stanley, J. Soc. chem. Ind. 44, 494 T; C. 1926 I, 927). Überschüssiges Naphthalin liefert beim Erhitzen mit Chloracetylchlorid und Phosphorpentoxyd auf 150—180° ca. 84% Chlormethyl-α-naphthyl-keton und 16% Chlormethyl-β-naphthyl-keton (Schroeffer, Müller, Huang, B. 62, 655). Kondensiert sich mit Trichloracetonitril in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff zu Trichlormethyl-α- und β-naphthyl-keton (Houben, Fischer, J. pr. [2] 123, 328; vgl. a. B. 66 [1933], 341).

E I 260, Z. 17 v. u. statt "C. r. 154" lies "C. r. 153".

Naphthalin gibt bei der Einw. von Bromcyan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid ein Gemisch von α - und β -Naphthonitril (Karrer, Rebmann, Zeller, Helv. 3, 261). Liefert mit Azodicarbonsäure-dimethylester in äther. Salzsäure in Gegenwart von wenig Jod 1.4-Bis-[N.N'-dicarbomethoxy-hydrazino]-naphthalin (Stollé, Adam, J. pr. [2] 111, 168). Beim

Schütteln mit Diphenyldisulfid-dicarhonsäure-(3.3') und Schwefelsäure in Petroläther entsteht x-Bis-[3-carboxy-phenylmercapto]-naphthalin (SMILES, GRAHAM, Soc. 121, 2509). Gibt beim Kochen mit der Aluminiumchlorid-Verhindung der 2-Benzoyl-benzoesäure und Acetanhydrid in Benzol ein Gemisch von 3-Phenyl-3-α-naphthyl-phthalid und 3-Phenyl-3-β-naphthyl-phthalid (McMullen, Am. Soc. 44, 2057). Bei langsamem Erhitzen mit Benzylsulfonsäure-α-naphthylamid (Curtius, Haas, J. pr. [2] 102, 101). Gibt heim Kochen mit Oxalsäure-his-phenylimidchlorid in Schwefelkohlenstoff hei Gegenwart von Aluminiumchlorid Spuren von Acenaphthenchinon und amorphe Produkte (STAUDINGER, GOLDSTEIN, SCHLENKER, Helv. 4, 349).

Naphthalin liefert heim Erwärmen mit Phthalid hei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff auf dem Wasserbad 2-[β-Naphthyl-methyl]-benzoesäure; reagiert analog mit 3-Phenyl-phthalid (KING, Am. Soc. 49, 563). Kondensiert sich mit Bernsteinsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid zu β-[Naphthoyl-(1)]-propionsäure und β-[Naphthoyl-(2)]-propionsäure und β-[Naphthoyl-(2)]-propionsäure und β-[Naphthoyl-(2)]-propionsäure und β-[Naphthoyl-(2)]-acrylsäure; bei einem Versuch entstand nebenher in geringer Menge eine Verhindung vom Schmelzpunkt 158—159° (Oddy, Am. Soc. 45, 2157). Bei der Kondensation mit Phthalsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Benzol (H 538) entsteht neben 2-[Naphthoyl-(1)]-henzoesäure namentlich in der Wärme auch 2-[Naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Willstätter, Waldschmidt-Leitz, B. 54, 1423; McMullen, Am. Soc. 44, 2058). Bildung von 2-Naphthoyl-benzoesäure durch Kondensation von Naphthalin mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid ohne Verdünnungsmittel: I. G. Farbenind., D. R. P. 495447; C. 1931 I, 1675; Frdl. 16, 375. Liefert mit Chinolinsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in heißem Benzol 3-β-Naphthoyl-pyridin-carhonsäure-(2) und 3-α-Naphthoyl-pyridin-carhonsäure-(2) (Jephcott, Am. Soc. 50, 1190).

Physiologisches Verhalten; Verwendung.

Über gärungshemmende Wirkung des Naphthalins, Verwertung durch Bodenbakterien, hactericide und insecticide Wirkung, Verhalten im Organismus, Giftwirkungen bei Menschen und Tieren, besonders über Augenstörungen vgl. die Übersicht von H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Aht. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 49—61. Über insecticide Wirkung s. ferner Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884. Über den Einfluß auf die Gesehwindigkeit der alkoh. Gärung s. noch Mameli, Giorn. Chim. ind. appl. 8, 559; C. 1927 I, 1032.

Überführung in kernalkylierte Naphthalinsulfonsäuren und wasserlösliche Produkte, die als Textilhilfsmittel, Emulgierungsmittel oder schaumbildende Mittel dienen, durch Sulfurierung und gleichzeitige Einw. von Benzylchlorid: I. G. Farhenind., D. R. P. 436881, 466361, 472289, 472959; C. 1927 II, 2117; 1929 I, 1149, 3145, 3146; Frdl. 15, 1286; 16, 2122, 2125, 2126; von Methanol oder Alkohol: I. G. Farhenind., D. R. P. 476906, 478332; C. 1930 I, 3610; Frdl. 16, 2117, 2119; von Propyl-, Butyl-, Hexylalkohol oder Cyclohexanol: I. G. Farbenind., D. R. P. 449114, 451421, 469482, 481995, 493875; C. 1927 II, 2118, 2713; 1929 I, 1149; 1929 II, 2606; 1930 I, 3723; Frdl. 15, 1284, 1285; 16, 502, 2119, 2124; von Benzylchlorid + Butylalkohol: I. G. Farbenind., D. R. P. 449113; C. 1927 II, 2117; Frdl. 15, 1287; von Cellulose: BASF, D. R. P. 358126; C. 1922 IV, 212; Frdl. 14, 694; von Alkoholen und kernkondensierenden Mitteln wie Formaldehyd oder Schwefeldichlorid: I. G. Farhenind., D. R. P. 455588; C. 1928 I, 1714; Frdl. 16, 2120.

Überführung in ölige Kondensationsprodukte durch Einw. von Aralkylchloriden: BAYER & Co., D. R. P. 301713, 302521; C. 1921 II, 336; IV, 619; Frdl. 18, 673. Überführung in Harze durch Erhitzen mit Dischwefeldichlorid und Eisenpulver: Dubois & Kaufmann, D. R. P. 372664; C. 1923 IV, 600; Frdl. 14, 644; durch Chlorieren in Chloroform oder Tetrachloräthan und nachfolgendes Erhitzen mit Aluminiumchlorid oder mit Phenol und Eisenchlorid: AGFA, D. R. P. 332391, 334710; C. 1921 II, 652, 964; Frdl. 18, 680, 682; durch Kondensation mit Benzylchlorid: Höchster Farhw., D. R. P. 400312, 416904, 417442; C. 1925 I, 307; 1925 II, 2101; 1926 I, 508; Frdl. 14, 674; 15, 1149, 1150; durch Kondensation mit Tetralin: SCHERING-KAHLBAUM, FREUND, JORDAN, D. R. P. 461358; C. 1929 I, 1052; Frdl. 15, 1823; durch Kondensation mit Aldehyden: BAYER & Co., D. R. P. 349741; C. 1922 IV, 50; Frdl. 14, 629; Chem. Fahr. Albert, D. R. P. 387836; C. 1924 II, 549; Frdl. 14, 634; Höchster Farhw., D. R. P. 403264; C. 1925 I, 307; Frdl. 14, 626; durch Behandeln des Kondensationsprodukts aus Naphthalin und Xylylchlorid mit Formaldehyd-Lösung und konz. Schwefelsäure: I. G. Farbenind., D. R. P. 446999; C. 1927 II, 1403; Frdl. 15, 1178; durch Kondensation mit Oxalsäure: Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 380577; C. 1924 I, 1715; Frdl. 14, 633; mit Glykolsäure oder Glykolid: E. W., B., St.,

443

D. R. P. 354864; C. 1922 IV, 397; Frdl. 14, 631; durch Erhitzen mit Schwefel und Naphthalinsulfonsäure: Hassler, D. R. P. 409713; C. 1925 I, 2730; Frdl. 14, 650.

Uberführung in künstliche Gerbstoffe: BASF, D. R. P. 358126, 391315; C. 1922 IV, 912; 1924 I, 2053; Frdl. 14, 584, 607; Chem. Fabr. Worms, D. R. P. 382905, 386469, 386470; C. 1924 I, 2661; Frdl. 14, 574, 576, 577; Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 386012, 386930; C. 1924 I, 1730; Frdl. 14, 592, 594; Chem. Fabr. Weiler-ter Meer, D. R. P. 397405; C. 1924 II, 1546; Frdl. 14, 578; Hassler, D. R. P. 399063, 407994; C. 1924 II, 1546; 1925 I, 2138; Frdl. 14, 601, 602; Riebecksche Montanwerke, D. R. P. 441399; C. 1927 I. 2263; Frdl. 15, 1296.

Analytisches.

Reinheitsprüfung: Berl-Lunde, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl. Bd. IV [Berlin 1933], S. 303; Bd. V [1934], S. 1216. Naphthalin gibt mit Phosphorwolframsäure eine blaue Färbung (Scheiner, Bio. Z. 205, 252), mit Benzalchlorid und konz. Schwefelsäure in der Kälte eine fuchsinrote Färbung (Lippmann, Pollak, M. 23 [1902], 670).

Mikrochemischer Nachweis durch Krystallhabitus, Farbreaktionen und Überführung in additionelle Verbindungen mit 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon, Chrysamminsäure und Pikrinsäure: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 7. Zum Nachweis geringer Mengen in Mehl suspendiert man 50 g Mehl in 100 cm³ 10%iger Schwefelsäure, destilliert mit Wasserdampf, extrahiert das Destillat mit Chloroform und erwärmt den Extrakt mit Aluminiumchlorid; bei Anwesenheit von 1 Tl. Naphthalin in 100000 Tln. Mehl tritt eine violette Färbung auf (Epstein, Harris, Cereal Chem. 3, 62; C. 1926 I, 3287).

Bestimmung von Naphthalin durch Sulfurierung mit Oleum, Oxydation der entstandenen Sulfonsäuren zu Sulfophthalsäuren mit Vanadinsäure und Rücktitration mit Kaliumpernanganat: CALCOTT, ENOLISH, DOWNING, Ind. Eng. Chem. 16, 28; C. 1924 I, 1696. — Bestimmung in Luft: BERL-LUNGE, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl. Bd. II [Berlin 1932], S. 437; in Benzol und Kraftstoffen: ebenda, Bd. II, S. 58, 127; Bd. IV [Berlin 1933], S. 294; Ergänzungswerk zur 8. Aufl. von J. D'Ans, Bd. II [Berlin 1939], S. 108; in Gas, Teer und Teerölen: BERL-LUNGE, Bd. I [1931], S. 668; Bd. IV, S. 105, 107, 165, 256, 267, 270, 304, 306, 343, 356; J. D'Ans, Bd. I [1939], S. 161, 162; Bd. II, S. 96, 97. Kritik verschiedener Methoden zur Bestimmung von Naphtbalin in Rohnaphthalin, festen, flüssigen und gasförmigen Kohledestillationsprodukten mit Pikrinsäure und Verbesserungen dieser Methode: Mezger, Gas-Wasserfach 64, 413; C. 1921 IV, 760; Schläpfer, Flachs, Monats-Bull. Schweiz. Ver. Gas-Wasserfachmänner 8, 225, 250, 283, 302; C. 1928 II, 1843, 2693; C. 1929 I, 1172. Zur quantitativen Bestimmung neben Inden im Steinkohlengas mit Hilfe von Pikrinsäure vgl. Walters, J. Soc. chem. Ind. 45, 205 T; C. 1926 II, 1916; vgl. a. Brown, Berger, Ind. Eng. Chem. 16, 917; C. 1924 II, 2627. Zur Bestimmung in Gasen vgl. a. Bonte. Bl. Soc. chim. Belg. 36, 485; C. 1928 I, 384. Bestimmung in Imprägniermassen und Dachpappen: Anonymus, Mitt. Materialpr. Berl. 42, 21; C. 1925 I, 1036.

Additionelie Verbindungen und Umwandlungsprodukte von unbekannter Konstitution aus Naphthalin.

C₁₀H₈+TaCl₅. B. Beim Eintragen von Tantal(V)-chlorid in geschmolzenes Naphthalin. Abgießen der orangefarbenen Lösung, Behandeln mit Tetrachlorkohlenstoff und sofortigen Filtrieren (Funk, Niederländer, B. 61, 1386). Gelbes Pulver. Sehr empfindlich gegen Feuchtigkeit. Gibt mit wäßr. Ammoniak einen fast farblosen Rückstand.

mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{10}H_8+C_7H_5O_6N_3$ (H 540). Gelbliche Nadeln. F: 96,4° (Brown, Soc. 127, 346). Dissoziation in Nitrobenzol: Br.

Pikrat C₁₀H₈+C₆H₃O₇N₃. Gelb. F: 149° (Hertel, A. 451, 191), 149,5° (Brown, Soc. 127, 346).

Naphthalindiozonid $C_{10}H_8O_6$ (H 540). Magnetische Susceptibilität: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 2, 427; C. 1928 II, 1985.

Verbindung C₂₀H₁₂S (E I 261). B. Entsteht in geringer Menge neben Naphthalin beim Erhitzen von Tetralin mit Schwefel auf 240—250° unter Druck (FRIEDMANN, Brennstoffch. 8, 258; C. 1928 II, 1757). — Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff + Alkohol). F: 247° bis 248°.

Verbindung C₂₄H₂₀O s. S. 438.

[Homann]

Substitutionsprodukte des Naphthalins.

a) Halogen-Derivate.

1-Fluor-naphthalin, α-Fluor-naphthalin C₁₀H₇F (H 540). B. Aus α-Naphthalin-diazoniumbortetrafluorid durch trocknes Erhitzen (Balz, Schiemann, B. 60, 1189). — Kp₂₈₈: 215°; Kp₁₇: 110°.

1-Chlor-naphthalin, α-Chlor-naphthalin C₁₀H₇Cl (H 541; E I 262). B. Beim Durchleiten eines Gemisches von Chlor und Naphthalin-Dampf durch ein Porzellanrohr bei ca. 350°, zweckmäßig in Gegenwart von etwas Jod (Ferrero, Wunenburger, Helv. 11, 418). Beim Leiten von Chlor in eine siedende Lösung von Naphthalin in Tetrachlor-kohlenstoff, Benzol, Chlorbenzol oder 1.4-Dichlor-benzol in Gegenwart oder Abweseuheit von Jod oder Eisenchlorid oder in geschmolzenes Naphthalin in Gegenwart von Jod bei 126° (Ferr., Fehlmann, Helv. 12, 584, 587, 589; J. pr. [2] 122, 342). Durch Chloricren von Naphthalin in gekühlter Benzol-Lösung in Gegenwart von Eisenspänen (Trauennerg, Wassermann, J. pr. [2] 120, 177; vgl. dagegen Ferr., Feh., J. pr. [2] 122, 340). Neben anderen Produkten bei der Einw. von unterchloriger Säurc auf Naphthalin unter Kühlung und Ausschluß von direktem Licht (Klingstedt, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, 5, 11, 15; C. 1928 I. 504). Aus α-Naphthyl-magnesiumbromid und Benzolsulfochlorid in Äther unter Kühlung mit Kältemischung (Gilman, Fothergill, Am. Soc. 51, 3506). — Darst. Man leitet unter Rühren Chlor in eine siedende Lösung von 256 g Naphthalin in 450 g Chlorbenzol in Gegenwart von 1,3 g Jod bis zu einer Gewichtszunahme von 66—68 g; Ausbeute 81% des angewandten Naphthalins (Ferr., Feh., Helv. 12, 602).

Kp₇₈₀: 262,7⁰ (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 24). $D_1^{n,s}$: 1,1906; $D_4^{\infty,s}$: 1,1291 (v. Auwers, Frühling, A. 422, 200). $n_{\alpha}^{n,s}$: 1,6237; $n_{b}^{n,s}$: 1,6318; $n_{b}^{n,s}$: 1,6546; $n_{\gamma}^{\infty,s}$: 1,6752; $n_{\alpha}^{\infty,s}$: 1,5908; $n_{b}^{\infty,s}$: 1,5989; $n_{b}^{\infty,s}$: 1,6202 (v. Au., Fr.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Hexan: De Laszlo, Pr. roy. Soc. [A] 111, 359; C. 1926 II, 536; vgl. De L., Am. Soc. 50. 895. Kathodenluminescenz-Spektrum: Marsh, Soc. 1927, 128. Intensität des durch flüssiges 1-Chlor-naphthalin gestreuten Lichtes: Martin, J. phys. Chem. 24, 487. — Lösungsvermögen für Phosgen: Atkinson, Heycock, Pope, Soc. 117, 1423. Über 1-Chlor-naphthalin enthaltende binäre Azeotrope (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19, 22, 23, 24, 110, 111) s. nachfolgende Tabelle. Grenzflächenspannung zwischen 1-Chlor-naphthalin und Wasser: Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2672. Breitet sich nicht auf Wasser aus (H., F.).

1-Chlor-naphthalin enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760	Gehalt an 1-Chlor- naphthalin in Gew%	Komponente	Kp760	Gehalt an 1-Chlor- naphthalin in Gew%
Diphenylmethan	ca. 262,55	ca. 93	Benzoesäureiso-		
Diphenyläther	259,22	ca. 6	amylester	261,65	23
Brenzcatechin	241,0	41	Phenylessigsäure .	255,9	70
Resorcin	255,8	74	Zimtsäuremethyl-		ł
Acetamid	213,9	47.8	ester	260,7	55
Propionamid	218,6	61	Oxalsäurediisoamyl-	,	
Benzoesäure	247,8	43	ester	262,5	ca. 92
			4-Amino-phenetol.	249,7	11

Gemische von Borsäure und wenig 1-Chlor-naphthalin zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung ein rasch abklingendes, mattgrünes Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 659).

Liefert bei Einw. von Magnesium in Methanol Naphthalin (Zechmeister, Rom, A. 468, 128). Wird von Natriumamalgam in Alkohol nicht angegriffen (Franzen, Stäuble, J. pr. [2] 103, 389). Liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Aluminiumchlorid bzw. von Aluminiumbromid zwei isomere 1-Chlor-x-hexabrom-naphthaline (Bodroux, A. ch. [10] 11, 549). Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder Schwefelsäuremono-hydrat unterhalb 100° entsteht 4-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1); bei 140—150° erhält man Gemische von Sulfonsäuren, bei 160° wurde 5-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2), beim Eintragen in Chlorsulfonsäure bei 30° 4-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1)-chlorid isoliert (Ferrer, Bolliger, Helv. 11, 1150). Geschwindigkeit der Reaktion mit Kaliumhydroxyd in Alkohol bei 320°: Petrenko-Kritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785. Bei der Einw. von Dischwefeldichlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium entsteht x-Dichlor-x-dibenzo-thianthren (Syst. Nr. 2682) (Rây, Soc. 119, 1964). Einw. von Athylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 100° und einem Druck von 20—30 Atm.: I. G. Farbenind., D. R. P. 505403; C. 1930 II, 2306; Frdl. 16, 477. Reagiert nicht mit Piperidin in Alkohol bei 320° (P.-K.). — Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 73. Insecticide Wirkung: Tattersfield, Gimingham, J. Soc. chem. Ind. 46, 369 T; C. 1927 II, 1884.

Verwendung zur Herstellung von Kunstharzen durch Kondensation mit Formaldehyd in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: AGFA, D. R. P. 332334, 332391; C. 1921 II, 652; Frdl. 13, 680; durch Kondensation mit Glykolsäure, Glykolid oder Oxalsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 398256; C. 1924 II, 1412; Frdl. 14, 632. Überführung in künstliche Gerbstoffe: BASF, D. R. P. 358126, 391315; C. 1922 IV, 912; 1924 I, 2053; Frdl. 14, 584, 607.

2-Chlor-naphthalin, β-Chlor-naphthalin $C_{10}H_7Cl$ (H 541; E I 262). Kp_{12} : 121—122° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 194). $D_4^{\infty,1}$: 1,1377 (v. Au., F.). $n_{\infty}^{\infty,1}$: 1,6002; $n_{\infty}^{\infty,7}$: 1,6079; $n_{\infty}^{\infty,7}$: 1,6297 (v. Au., F.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Hexan: De Laszlo, Pr. roy. Soc. [A] 111, 359; C. 1926 II, 536; Am. Soc. 50, 897. Dichte und Brechungsindices einer 10% igen Lösung in Chinolin bei 15,3°: Krollpfeiffer, A. 430, 204. — Wird von Natriumamalgam in Alkohol nicht angegriffen (Franzen, Stäuble, J. pr. [2] 103, 389). Liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Aluminiumchlorid 2-Chlor-x-hexabrom-naphthalin vom Schmelzpunkt 236°, in Gegenwart von Aluminiumbromid 2-Chlor-x-hexabrom-naphthalin vom Schmelzpunkt 295° (Bodroux, A. ch. [10] 11, 549). Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure, zuletzt bei 100°, erhält man 7-Chlor-1.3.8-trinitro-naphthalin; beim Behandeln mit konz. Salpetersäure allein bei 0° entstehen daneben isomere Nitroderivate (van der Kam, R. 45, 568, 569). Geschwindigkeit der Reaktionen mit Kaliumhydroxyd und mit Piperidin in Alkohol bei 320°: Petreenko-Kritschenko, B. 62, 587; Ж. 61, 1785.

1.2-Dichlor-naphthalin $C_{10}H_0Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 542; E I 262). Kp₁₉: 151—153° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 194, 200). $D_1^{a,b}$: 1,3147 (v. Au., F.). $n_{\alpha}^{a,b}$: 1,6257; $n_{\beta}^{a,b}$: 1,6338; $n_{\beta}^{a,b}$: 1,6562; $n_{\gamma}^{a,b}$: 1,6772 (v. Au., F.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 896.

1.3 - Dichlor - naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 542; E I 262). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 896.

1.4 - Dichlor - naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 542; Cl E I 262). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von unterchloriger Säure auf Naphthalin (KLINGSTEDT, Acta Acad. Abo. 4, Nr. 2, 5, 18; C. 1928 I, 504). Beim Erhitzen von 4-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1)-chlorid mit überschüssigem Phosphorpentachlorid auf 160—180° (Ferrero, Bolliger, Helv. 11, 1146).— Krystalle (aus Methanol). F: 68° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 195, 200). Kp₁₂: 147°; D₁^{π,0}: 1,6151; n_D^{π,0}: 1,6228; n_D^{π,0}: 1,6454; n_D^{π,0}: 1,6659 (v. Au., F.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE Laszlo, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 895. Dichten und Brechungsindices von Gemischen mit Benzoesäureisoamylester, Phthalsäurediäthylester, Chinolin, Diäthylanilin und Tetralin: Krollfefferr, A. 430, 204. — Einw. von Acetylchlorid oder anderen Carbonsäurechloriden in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff: I. G. Farbenind., D. R. P. 495332; C. 1930 II, 2695; Frall. 16, 496. Überführung in Kunstharze durch Kondensation mit Glyoxylsäure, Glykolid oder Oxalsäure: Elektrochem. Werke, Bosshard, Strauss, D. R. P. 398256; C. 1924 II, 1412; Frall. 14, 632.

1.5 - Dichlor - naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 543; E I 262). B. Beim Erhitzen von 5-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1)-chlorid mit überschüssigem Phosphorpentachlorid auf 160—180° (Ferrero, Bolliger, Helv. 11, 1146). — Krystalle (aus Methanol). F: 105—107° (F., B.), 106,5° (Krolliger, Belliger, FEIFFER, A. 430, 198). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE Laszlo, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 895. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: KR.



1.6 - Dichlor - naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 543; EI 262). Ultraviolett Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 896.



1.7 - Dichlor - naphthalin $C_{10}H_6Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 543; E I 263). F: 64° (Krollpfeiffer, A. 430, 198, 204). $D_4^{\text{ss.5}}$: 1,2611 (Kr.). $n_{\infty}^{\text{ss.6}}$: 1,6017; $n_D^{\infty,5}$: 1,6092; $n_B^{\infty,5}$: 1,6307; $n_Y^{\infty,5}$: 1,6495 (Kr.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 896. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: KR.



1.8-Dichlor-naphthalin $C_{10}H_6Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 544). F: 88,5° (KROLLPFEIFFER, A. 430, 198). $D_*^{m,s}$: 1,2924 (Kr.). $n_m^{m,s}$: 1,6155; $n_D^{m,s}$: 1,6236; $n_{\gamma}^{\infty,s}$: 1,6468; $n_{\gamma}^{\infty,s}$: 1,6656 (Kr.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 895. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr.



2.3 - Dichlor - naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 544). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 897.



2.6-Dichlor-naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 544). B. Bei der Destillation von 6-Brom-naphthol-(2) mit Phosphorpentachlorid (Franzen, Stäuble, J. pr. [2] 103, 354, 370). Aus diazotiertem 2.6-Diamino-naphthalin beim Behandeln mit fein verteiltem Kupfer in Gegenwart von überschüssiger Salzsaure (Vesely, Jakeš, Bl. [4] 33, 948). — Blättchen (aus Alkohol). F: 135° (V., J.), 140—141° (Fr., St.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE Laszlo, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 897.

2.7-Dichlor-naphthalin C₁₀H₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 544). Cl F: 114° (Krollpfeiffer, A. 430, 198). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, C. r. 185, 600; Am. Soc. 50, 897. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr.

1.3.5-Trichlor-naphthalin C₁₀H₅Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 545; E I 263). B. Bei der Einw. von Salzsäure und Kupfer(I)-chlorid auf 4.8-Dichlor naphthalin-diazoniumsulfat-(2) (FRIEDLÄNDER, KARAMESSINIS, SCHENK, B. 55, 49). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 94°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.



1.4.5-Trichlor-naphthalin $C_{10}H_5Cl_3$, s. nebenstehende Formel (H 545). B. In geringer Menge bei der Einw. von Natriumchlorat und verd. Salzsäure auf 5 Nitro-naphthalin-sulfonsäure (1) in Gegenwart von Dichlorbenzol oder Trichlorbenzol bei 90-95° (FRIEDLÄNDER, KARAMESSINIS, SCHENK, B. 55, 47). — Nadeln (aus Alkohol). F: 133°. Schwer löslich in Alkohol.



2.3.6-Trichlor-naphthalin C₁₀H₅Cl₃, s. nebenstehende Formel (H 546).

B. Aus dem Natriumsalz der 3-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) und Phosphorpentachlorid im Rohr bei 220° (Franzen, Stäuble, J. pr. [2] 103, 356, 377). — Hellgelbe Krystalle (aus Methanol oder Alkohol). F: 145° (Fr., St.; vgl. dagegen Armstrong, Wynne, Chem. N. 61 [1890], 275; H 546).

1.2.3.4 - Tetrachlor - naphthalin $C_{10}H_4Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. c1Aus 5.6.7.8-Tetrachlor-1.2-dibrom-tetralin beim Behandeln mit Natrium-äthylat-Lösung (v. Braun, B. 56, 2337 Ann.). — F: 1980 (v. B.). — Liefert CI beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,5) bei höchstens 30-35° und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Natriumcarbonat und Methanol auf 130-140° oder mit Natriumdicarbonat, Methanol und Benzol auf 140-150° 5.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin (MATTER, D. R. P. 317755; C. 1920 II, 601; Frdl. 13, 289).

Oktachlornaphthalin, Perchlornaphthalin $C_{10}Cl_8$ (H 547). B. Durch Erhitzen eines Gemisches von Naphthol-(2)-disulfonsäure-(1.5)-dichlorid und Naphthol-(2)-disulfonsäure-(1.6)-dichlorid mit Phosphorpentachlorid im Rohr (Pollak, Gebauer-Fülnege, Blumenstock-Halward, M. 49, 199; 53/54, 83; P., Bl.-H., M. 49, 207). — Physiologisches

Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 73.

1-Brom-naphthalin, α-Brom-naphthalin C₁₀H₇Br (H 547; E I 263). B. Aus Naphthalin und 1,5 Atomen Brom in Tetrachlorkohlenstoff (BLICKE, Am. Soc. 49, 2846). Bei der Einw. von Brom in Sodalösung auf Naphthalin (TISCHTSCHENKO, Ж. 60, 157; C. 1928 II, 767). Aus Naphthalin und Diselendibromid in Schwefelkohlenstoff-Lösung bei Gegenwart von Aluminiumbromid (LOBVENICH, SIPMANN, J. pr. [2] 124, 132). Aus α-Naphthylamin nach SANDMEYER (v. AUWERS, FRÜHLING, A. 422, 194). — Darst. Man läßt zu einem schwach siedenden Gemisch von 512 g Naphthalin und 275 g Tetrachlorkohlenstoff unter Rühren allmählich 707 g Brom hinzutropfen, entfernt Tetrachlorkohlenstoff durch Destillation bei vermindertem Druck, rührt die restliche Mischung bei 90—100° mehrere Stunden mit 20—30 g pulverisiertem oder gekörntem Natriumhydroxyd und reinigt durch Vakuumdestillation (Clarke, Brethen, Org. Synth. 10 [New York 1930], S. 14).

Einfluß von Sättigung mit trockner Luft bei Atmosphärendruck auf den Erstarrungs-EINIUE von Sattigung mit trockher Luit bei Atmospharendruck auf den Erstarrungs-punkt: Foote, Leopold, Am. J. Sci. [5] 11, 45; C. 1926 I, 1773. Kp: 278—279,5° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 194); Kp₂₆: 281,8° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 20); Kp₂₀: 144° (v. Au., Fr.). D₁^{18,5}: 1,4833 (v. Au., Fr., A. 422, 200). Dichte zwischen 13,6° (1,488) und 83,5° (1,425): Bhatnagar, Singh, J. indian chem. Soc. 6, 264; C. 1929 II, 1274. Adiabatische Kompressibilität zwischen 10° und 50°: FREYER, HUBBARD, ANDREWS, Am. Soc. 51, 766. Schallgeschwindigkeit in 1-Brom-naphthalin zwischen 10° und 50°: F., Hu., An. Oberflächenspannung zwischen 13,6° (45,97 dyn/cm) und 83,5° (38,92 dyn/cm): BH., S. $n_{\alpha}^{\text{18,1}}$: 1,6497; $n_{\beta}^{\text{18,8}}$: 1,6584; $n_{\beta}^{\text{18,8}}$: 1,6824; $n_{\gamma}^{\text{18,8}}$: 1,7045; $n_{\alpha}^{\text{18,5}}$: 1,6495; $n_{\beta}^{\text{19,5}}$: 1,6580; $n_{\beta}^{\text{19,5}}$: 1,6820; n. 19.5: 1.7040 (v. Au., Fr., A. 422, 200); n. 19: 1,6600 (Szivessy, Ann. Phys. [4] 68, 152). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: DE LASZLO, Pr. roy. Soc. [A] 111, 356, 358; C. 1926 II, 536. Elliptische Polarisation von linear polarisiertem Licht bei der Streuung an Oberflächen von 1-Brom-naphthalin: Bouher, C. r. 185, 201. Zum Dipolmoment vgl. Smyth, Am. Soc. 46, 2163. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 73; Ж. 58, 234. Magnetische Doppelbrechung zwischen 5,7° und 52,4°: Sz.; bei 17,5°: Bou. — 1-Brom-naphthalin bildet bināre azeotrope Gemische mit Brenzcatechin (Kp₇₆₀: 245,5°; ca. 20 Gew.-% 1-Brom-naphthalin) (Legat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 111), Resorcin (Kp₇₆₀: 266,3°; 55 Gew.-% 1-Brom-naphthalin) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 110), Acetamid (Kp760: 217,35°; 43,5 Gew.-% 1-Brom-naphthalin) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 110), Benzoesäure (Kp260: 249,90; ca. 5 Gew. % 1-Brom-naphthalin) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 22), Phenylessigsäure (Kp₇₆₀: 264,0°; 46,5 Gew. % 1-Brom-naphthalin) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 24) und Phthalsäure-dimethylester (Kp₇₆₀: 278,85°; 61 Gew. % 1-Brom-naphthalin) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 20). Grenzflächenspannung zwischen 1-Brom-naphthalin und Wasser: HARKINS, FELD-MAN, Am. Soc. 44, 2673. Adsorption aus Alkohol, Benzol und Diäthylcarbonat an Zuckerkohle: Bartell, Sloan, Am. Soc. 51, 1641, 1651, 1652, 1653. Wärmetönung der Benetzung von Zuckerkohle durch binäre Gemische von 1-Brom-naphthalin mit Schwefelkohlenstoff und Nitrobenzol: Ba., Fu, J. phys. Chem. 33, 1763. Adhäsionsarbeit von 1-Brom-naphthalin an Kohle und Kieselsäure: BA., OSTERHOF, Ph. Ch. 130, 723. Breitet sich bei 20° auf Wasser nicht aus (HA., FE.). Verhalten polymolekularer Filme auf starken Calciumchlorid-Lösungen: HA., MORGAN, Pr. nation. Acad. USA. 11, 641; C. 1926 I, 1950; HA., Colloid Symp. Mon. 5, 24; C. 1928 II, 229.

Wird durch Natrium in flüssigem Ammoniak (Kraus, White, Am. Soc. 45, 774) sowie durch Magnesium in Methanol (Zechmeister, Rom, A. 468, 128) zu Naphthalin reduziert. Wird durch konstant siedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 100° nicht merklich reduziert (Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3105). Zinn und wäßrig-alkoholische Salzsäure greifen 1-Brom-naphthalin nicht an (Franzen, Stäuble, J. pr. [2] 101, 64). Liefert mit Natriumisoamylat in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupfer und unter Bestrahlung mit ultraviolettem Licht Naphthalin (Rosenmund, Luxat, Tiedemann, B. 56, 1951, 1955). Beim Erhitzen mit Kupferpulver bei Gegenwart von wenig Jod auf 280—285° entstehen α.α-Dinaphthyl sowie geringe Mengen α.β-Dinaphthyl, β.β-Dinaphthyl und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 282—283° (vielleicht ein Dinaphthyl-naphthalin) (Schoepfle, Am. Soc. 45, 1569). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumcyanid in 10 %iger wäßriger Glykol-Lösung in Gegenwart von Kupfer(I)-cyanid und Kupfer α-Naphthoesäure und Naphthalin (Loevenich, Loeser, B. 60, 322). Beim Erhitzen mit Natriumacetat, Calciumcarbonat und Kupferacetat in verd. Alkohol im Rohr auf 260—270° entsteht α-Naphthol (L., L.). Liefert beim Erhitzen mit Kupfer(I)-rhodanid in Pyridin und wenig Wasser im Rohr auf 160—195° α.α-Dinaphthylsulfid und andere Produkte (Rosenmund, Harms, B. 53, 2238). Fügt man zu dem Reaktionsprodukt aus Benzaldehyd und Natrium 1-Brom-naphthalin, so erhält man Diphenyl-α-naphthyl-carbinol und Benzylalkohol (Blicke, Am. Soc. 46,

2570). Beim Erhitzen mit Benzamid, Kaliumcarbonat und Nitrobenzol in Gegenwart einer Spur Kupfer entsteht Benzoyl-a-naphthylamin (L., L.). Liefert beim Erhitzen mit 2-Aminobenzaldehyd, Naphthalin, wasserfreier Soda und etwas Kupferpulver auf 220° und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 3.4-Benzo-acridin (Mayer, Bansa, B. 54, 17, 22). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin bei 16—18°: Tronow, Ж. 58, 1289; C. 1927 II. 1145.

3.4-Benzo-acridin (Mayer, Bansa, B. 54, 17, 22). Geschwindigkeit der Reaktion mit Piperidin bei 16—18°: Tronow, Ж. 58, 1289; C. 1927 II. 1145.

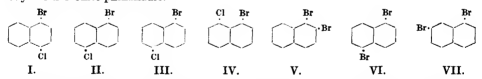
Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 78. Anthelmintische Wirkung: Rico, C. r. Soc. Biol. 97, 881; C. 1928 II, 689. — Überführung in Kunstharze durch Kondensation mit Glykolsäure oder Oxalsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Elektrochem. Werke,

Bosshard, Strauss, D. R. P. 398256; C. 1924 II, 1412; Frdl. 14, 632.

- 2-Brom-naphthalin, β-Brom-naphthalin C₁₀H₇Br (H 548; E I 263). B. Zur Bildung aus β-Naphthylamin nach Oddo (G. 20 [1890], 639; H 548) vgl. van der Kam, R. 45, 569.

 Tafeln (aus Alkohol). F: 57° (van der K.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Hexan: de Laszlo, Pr. roy. Soc. [A] 111, 356, 358; C. 1926 II, 536. Bewegung auf einer Wasseroberfläche: Karczag, Roboz, Bio. Z. 162, 23. Wird durch Natriumamalgam in Alkohol zu Naphthalin reduziert (Franzen, Stäuble, J. pr. [2] 103, 367). Liefert beim Lösen in höchstkonzentrierter Salpetersäure bei 0° und nachfolgenden kurzen Erwärmen auf dem Wasserbad 7-Brom-1.3.8-trinitro-naphthalin (van der K.). Beim Behandeln mit Magnesium in Äther in Gegenwart einer Spur Jod und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch entsteht neben wenig β.β-Dinaphthyl β-Naphthoesäure (Gilman, John, R. 48, 743; vgl. Loevenich, Loeser, B. 60, 324). Liefert mit Kaliumphenolat in Gegenwart von Kupfer beim Erhitzen bis 250° 2-Phenoxy-naphthalin (L., L.). Bei der Einw. von Benzophenon in wasserfreiem Äther bei Gegenwart von Natrium bei Zimmertemperatur entsteht Diphenyl-β-naphthyl-carbinol (L., L.). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumcyanid in Gegenwart von Kupfer in wäßr. Glykol-Lösung β-Naphthoesäure (L., L.). Beim Erhitzen mit Natriumacetat, Calciumcarbonat und Kupferacetat in verd. Alkohol auf 270° im Rohr entsteht β-Naphthol (L., L.). Beim Schmelzen mit Quecksilber(II)-acetat entsteht 2-Brom-1-acetoxymercuri-naphthalin (Kryński, Roczniki Chem. 8, 80; C. 1928 II, 2143). Liefert beim Erhitzen mit Benzamid und Kaliumcarbonat in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferpulver Benzoyl-β-naphthylamin (L., L.). Beim Erhitzen mit Chlorameisensäure-äthylester und 1%igem Natriumamalgam auf 150° erhält man Quecksilber-di-β-naphthyl und β-Naphthoesäure-äthylester (L., L.).
- **4-Chlor-1-brom-naphthalin** $C_{10}H_{6}ClBr$, Formel I (H 548). F: 64,3° (Missenden, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165). Kp: 308°. Löslich in Alkohol.
- 5-Chlor-1-brom-naphthalin $C_{10}H_6ClBr$, Formel II (H 548). F: 116,7° (Missenden, Chem. N. 125, 158; C. 1928 I, 165). Fast unlöslich in Alkohol.

5 (oder 8)-Chlor-1-brom-naphthalin $C_{10}H_6ClBr$, Formel III oder IV (H 548). Prismen (MISSENDEN, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165). Fast unlöslich in Alkohol. — Gibt bei der Oxydation 3-Chlor-phthalsäure.



- 1.2 Dibrom naphthalin C₁₀H₆Br₂, Formel V (H 549). B. Beim Behandeln von 2-Brom-1-acetoxymercuri-naphthalin mit Brom (Kryński, Roczniki Chem. 8, 80; C. 1928 II, 2143). F: 68° (K.). Liefert beim Erhitzen mit Kupfer(I)-cyanid und Pyridin im Rohr auf 200° [Naphthalin-dicarbonsäure-(1.2)]-imid und unreines Kupfer-1.2-naphthalocyanin (DE DIESBACH, VAN DER WEID, Helv. 10, 888; vgl. LINSTEAD, LOWE, Soc. 1934, 1022; BRAD-BROOK, LI., Soc. 1936, 1744).
- 1.5.-Dibrom-naphthalin $C_{10}H_6Br_2$. Formel VI (H 549). B. Bei der Einw. von Brom auf Naphthalin-sulfonsäure-(1), neben 1.7-Dibrom-naphthalin und Naphthalin (Datta, Bhoumik, $Am.\ Soc.\ 43,\ 306$).
- 1.7-Dibrom-naphthalin $C_{10}H_6Br_2$, Formel VII (H 549). B. Bei der Einw. von Brom auf Naphthalin-sulfonsäure-(1), neben 1.5-Dibrom-naphthalin und Naphthalin (Datta, Виоимік, Am. Soc. 43, 306).
- 1.3.6-Tribrom-naphthalin $C_{10}H_5Br_3$, Formel VIII, S. 449. Als solches ist nach Franzen, Stäuble $(J.\ pr.\ [2]\ 101,\ 61)$ die von Claus, Jäck $(J.\ pr.\ [2]\ 57\ [1898],\ 17;\ H\ 550)$ als 1.4.6-Tribrom-naphthalin beschriebene Verbindung aufzufassen.

- 1.2.6.8-Tetrabrom-naphthalin $C_{10}H_4Br_4$, Formel IX. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 1.2.6.8-Tetranitro-naphthalin mit 8 Atomen Brom und einer Spur Jod im Rohr auf 220° (DHAR, Soc. 117, 998). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). Schmilzt oberhalb 315°. — Liefert beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 1.2.6.8-Tetrabrom-x-nitronaphthalin.
- 1.3.5.8-Tetrabrom-naphthalin C₁₀H₄Br₄, Formel X. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 1.3.5.8-Tetranitro-naphthalin mit 8 Atomen Brom und einer Spur Jod im Rohr auf 2200 (DHAR, Soc. 117, 997). — Nadeln (aus Benzol). F: 310°. — Liefert beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 1.3.5.8-Tetrabrom-x-nitro-naphthalin.

- 1.3.6.8-Tetrabrom-naphthalin C₁₀H₄Br₄, Formel XI. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin mit 8 Atomen Brom und einer Spur Jod im Rohr auf 2200 (DHAR, Soc. 117, 998). — Nadeln. Schmilzt oberhalb 315°. — Liefert beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 1.3.6.8-Tetrabrom-x-nitro-naphthalin.
- 1.4($^{\circ}$).5.8 Tetrabrom naphthalin $C_{10}H_4Br_4$, Formel XII. B. Bei 5-stdg. Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin oder 1.8-Dinitro-naphthalin mit 4 Atomen Brom in Gegenwart von Jod im Rohr auf 2000 (Dhar, Soc. 117, 997). — Nadeln (aus Benzol). F: 3080. – bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure 1.4(?).5.8-Tetrabrom-x-nitro-naphthalin.
- 1.4.6.7-Tetrabrom-naphthalin $C_{10}H_4Br_4$, Formel XIII (H 550). F: 191,3° (MISSENDEN, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165). Unlöslich in Wasser.
- 1.4.x.x-Tetrabrom naphthalin $C_{10}H_4$ Br $_4$ (H 550). F: 127° (Missenden, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165). Leicht löslich in Ather, unlöslich in Wasser.
- 1.4.6.7.x-Pentabrom-naphthalin $C_{10}H_3Br_5$. B. Aus 1.4.6.7-Tetrabrom-naphthalin beim Erhitzen mit Brom auf 165,3° (MISSENDEN, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165). Körnige Masse. Unlöslich in Alkohol.

x-Hexabrom-naphthalin $C_{10}H_2Br_6$. a) Präparat vom Schmelzpunkt 250—252° [nicht identisch mit dem Präparat von Roux vom Schmelzpunkt 252° (H 550)]. B. Aus 2-Cyclohexyl-naphthalin beim Behandeln mit Brom bei Gegenwart von Aluminiumbromid (Bodroux, A. ch. [10] 11, 548). — Nadeln (aus Xylol). F: 250—252° (unter Schwärzung).

b) Präparat vom Schmelzpunkt 252° (H 550). B. Bei der Einw. von Brom auf

1-Jod-naphthalin in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BODROUX, A. ch. [10] 11, 549).

F: 252°

c) Präparat vom Schmelzpunkt 269°. B. Aus trans-Dekalin und Brom (Zelinsky, Turowa-Pollak, B. 62, 1659). — Schuppen (aus Toluol). F: 269°.

d) Präparat vom Schmelzpunkt 280—285°. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 1.4.5.8-

Tetranitro-naphthalin mit 8 Atomen Brom in Gegenwart von Jod im Rohr auf 2200 (DHAR,

Soc. 117, 997). — Nadeln (aus Benzol). F: 280—285°.

e) Präparat vom Schmelzpunkt 312°. B. Aus cis-Dekalin und Brom oder aus durch Dehydrierung von cis-Dekalin gewonnenem Naphthalin und Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid (Zelinsky, Turowa-Pollak, \hat{B} . 62, 1659). Bei der Einw. von Brom auf 1-Jod-naphthalin in Gegenwart von Aluminiumbromid (BODROUX, A. ch. [10] 11, 549).
Mikroskopische Nadeln (aus Toluol). F: 312° (Z., T.-P.; B.).
f) Präparat von Missenden. B. Aus Naphthalin beim Erhitzen mit 3 Tln. Brom

und 1 Tl. Jod auf 310° (Missenden, Chem. N. 125, 158; C. 1923 I, 165). — Prismen. Schwer

löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ather, Alkohol und Wasser.

- 1-Chlor-x-hexabrom-naphthalin C_{10} HClBr. Bodroux (A. ch. [10] 11, 549) erhielt bei der Bromierung von 1-Chlor-naphthalin in Gegenwart von Aluminiumchlorid ein Präparat vom Schmelzpunkt 250°, in Gegenwart von Aluminiumbromid ein solches vom Schmelzpunkt 281°.
- **2-Chlor-x-hexabrom-naphthalin** $C_{10}HClBr_e$. Bodroux (A. ch. [10] 11, 549) erhielt bei der Bromierung von 2-Chlor-naphthalin in Gegenwart von Aluminiumchlorid ein Präparat vom Schmelzpunkt 236°, in Gegenwart von Aluminiumbromid ein solches vom Schmelzpunkt 295°.
- 1-Jod-naphthalin, α -Jod-naphthalin $C_{10}H_7I$ (H 550). Kp_{15} : 161—162° (Kroll-pfeiffer, A. 480, 198). $D_1^{i_4o}$: 1,7474; $n_{\alpha}^{i_4o}$: 1,6955; $n_5^{i_5o}$: 1,7054; $n_{\beta}^{i_5o}$: 1,7330 (Kr., A. 480,

204). — Reduktion durch konstantsiedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 100°: Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3105. Liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Aluminium-chlorid x-Hexabromnaphthalin vom Schmelzpunkt 252°, in Gegenwart von Aluminiumbromid x-Hexabromnaphthalin vom Schmelzpunkt 312° (Bodroux, A. ch. [10] 11, 549).

 α -Naphthyl-jodidchlorid $C_{10}H_7Cl_2I=C_{10}H_7\cdot ICl_2$ (H 551 im Artikel 1-Jodoso-naphthalin). F: 65—70° (Challenger, Allpress, Soc. 107, 23).

2-Jod-naphthalin, β-Jod-naphthalin $C_{10}H_7I$ (H 552; E I 264). B. Zur Bildung nach Schmidlin, Huber (B. 43 [1910], 2829; E I 264) vgl. Raiford, Lankelma, Am. Soc. 47, 1118 Anm. — F: 54,5° (Krollfeiffer, A. 430, 198). $D_{\alpha}^{\text{pot}}: 1,6319; n_{\alpha}^{\text{pot}}: 1,6567; n_{\alpha}^{\text{pot}}: 1,6662; n_{\alpha}^{\text{pot}}: 1,6926$ (Kr., A. 430, 204). Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Chinolin bei 16,8°: Kr., A. 430, 204. — Wird durch konstantsiedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 100° nicht merklich reduziert (Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3105).

b) Nitroso- und Nitro-Derivate.

1-Nitroso-naphthalin, α -Nitroso-naphthalin $C_{10}H_7ON = C_{10}H_7\cdot NO$ (H 553). B. Aus dem Ammoniumsalz des α -Naphthyl-nitrosohydroxylamins durch Zersetzung mit siedendem Wasser (Baudisch, D. R. P. 227659; C. 1910 II, 1578; Frdl. 10, 127).

1-Nitro-naphthalin, α-Nitro-naphthalin C₁₀H₇O₂N = C₁₀H₇·NO₂ (H 553; E I 264).

B. Aus Naphthalin beim Erhitzen mit einem Gemisch von Salpetersäure (D: 1,52), Pyridin und wasserfreiem Zinkchlorid auf 130° (Battegay, Brandt, Bl. [4] 31, 914); bei der Einweines Gemisches aus Nitrosylschwefelsäure + rauchender Salpetersäure (D: 1,502) (Varma, Kulkarni, Am. Soc. 47, 145); beim Eintragen von Natriumnitrit in eine Suspension in verd. Schwefelsäure und Erhitzen auf 110° (Varma, Menon, J. indian chem. Soc. 3, 333; C. 1927 I, 1433); bei der Nitrierung mit einer Lösung von Distickstofftetroxyd in konz. Schwefelsäure (Pinck, Am. Soc. 49, 2539); in geringer Menge beim Erhitzen mit Wismut(III)-nitrat (Spiegel, Haymann, B. 59, 203). Bei der Einw. von Stickoxyden (aus arseniger Säure und Salpetersäure) auf geschmolzenes Naphthalin (V., M.). Ausbeuten an 1-Nitro-naphthalin bei der Nitrierung von Naphthalin in Gegenwart von konz. Schwefelsäure, Acetanhydrid, Calciumoxyd, Calciumsulfat, Phosphorpentoxyd und Nitrosulfonsäure: V., M. Man bromiert Snitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit 4 Atomen Brom bei 100° und spaltet durch Erhitzen auf 140—150° Bromwasserstoff ab (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1696). — Technische Darstellung durch Nitrieren von Naphthalin mit Salpeterschwefelsäure: H. E. Fierz-David, L. Blangey, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 122. F: 57,2—57,5° (Senden, Bl. Soc. chim. Belg. 32, 98; C. 1923 III, 305), 61° (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1696). E: 55,8° (Senden), ca. 56° (Wogrinz, Vári, Z. Schieß-Sprengstoffw. 14 [1919], 251), 56,7° (Desvergnes, Monit. scient. [5] 16, 73; C. 1926 I, 3229). D: 1,34 (Skraup, Eisemann, A. 449, 9). Oberflächenspannung von geschmolzenem 1-Nitronaphthalin bei 61,5°: 43,31 dyn/cm (Bhatnagar, Singh, J. Chim. phys. 25, 25). Parachor: Bh., S. Krystallisationsgeschwindigkeit der stabilen und der instabilen Form: Müller, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898). — Schwer löslich mit gelber Farbe in flüssigem Alkohol Sen bei Zimmertemperatur ca.

Lösungsmittel	g (t º)	Lösungsmittel	g (t ⁰)
Wasser	0,005 (18) 0,009 (50)	96%iger Alkohol	5,949 (18) 11,57 (32,5)
Chloroform	0,012 (100) 94,152 (18)	Absol. Alkohol	7,080 (18) 24,41 (37)
Tetrachlorkohlenstoff	, ()	Äther	43,484 (18) 117,71 (28)
Benzol	112,65 (32) 113,779 (18) 213,28 (29,5)	Aceton	131,602 (18) 327,60 (32) 73,265 (18)
Toluol	85,083 (18) 184,53 (31)	Schwefelkohlenstoff	189,93 (32) 62,063 (18)
Methanol	6,195 (18) 15,47 (31)	Pyridin	136,53 (29) 117,805 (18)
00	, , , , , ,		217,82 (32)

(Crismer, Bl. Soc. chim. Belg. 29, 29, 32; C. 1920 IV, 695). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Ginsburg, Muchin, Ukr. chemič. Ž. 2, 448; C. 1928 I, 146; in Nitrobenzol bei Gegenwart von Phosphorpentoxyd, wasserfreiem oder wasserhaltigem Natriumsulfat oder Wasser: Brown, Bury, Soc. 125, 2224; der Gemische mit Triäthylamin in Benzol: G., M. Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.4.6-Trinitro-toluol: Woorinz, Vári, Z. Schieβ-Sprengstoffw. 14 [1919], 269; mit Pikrinsäure: Jovinet, Mém. Pond. 23, 37; C. 1928 II, 1051; der binären Systeme mit Brenzcatechin, Resorcin und Hydrochinon: Senden, Bl. Soc. chim. Belg. 32, 101; C. 1923 III, 305; der ternären Systeme 1-Nitro-naphthalin-Resorcin-Brenzcatechin und 1-Nitro-naphthalin-Hydrochinon-Brenzcatechin: Senden, Bl. Soc. chim. Belg. 32, 281, 284; C. 1923 III, 1467. Siedepunkte von Gemischen mit Naphthalin: Varma, Menon, J. indian chem. Soc. 3, 331; C. 1927 I, 1433. Verzögert die Oxydation von Dimethylbutadien-Kautschuk (BASF, D. R. P. 332305; C. 1921 II, 877; Frdl. 13, 640).

Beim Leiten des mit Luft vermischten Dampfes über Ammoniumvanadat auf Bimsstein bei 320-370° bilden sich Phthalimid und geringere Mengen Phthalsäureanhydrid (British Dyestuffs Corp., A. G. Green, S. J. Green, D. R. P. 394849; C. 1924 II, 1023; Frdl. 14, 452). Wird von siedender alkalischer Kaliumpermanganat Lösung zu Phthalonsäure oxydiert (Gardner, Am. Soc. 49, 1832). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in verd. Alkohol auf 70—78° je nach der angewandten Menge Zink $\alpha.\alpha'$ -Azoxynaphthalin, $\alpha.\alpha'$ -Azonaphthalin oder $\alpha.\alpha'$ -Hydrazonaphthalin (Cumming, Steel, Soc. 123, 2466). Läßt sich durch Behandlung mit Natriumhydrosulfid in Benzol + Wasser in Gegenwart von Calciumchlorid zu N-a-Naphthyl-hydroxylamin reduzieren (Haworth, Lapworth, Soc. 119, 774). Verhalten beim Behandeln mit Natriumhydrosulfid in warmer wäßrig-alkoholischer Lösung: Veselý, Chudožilov, R. 44, 356, 358. a-Naphthylamin entsteht bei der Hydrierung in Benzol bei 215° unter ca. 40 Atm. Druck in Gegenwart eines Nickel-Katalysators (Brown, Etzel, Henke, J. phys. Chem. 32, 634); bei der Hydrierung in alkoh. Lösung bei 80—100° unter 40 Atm. Druck in Gegenwart eines mit Oxydisilin dargestellten Kupferkatalysators (I. G. Farbenind., E. P. 301 577; F. P. 641 652; C. 1929 II, 93); bei der Hydricrung in Isoamylalkohol in Gegenwart von Nickel bei einem Druck von 10-15 kg/cm³ und 1200 bis 130° (Brochet, Bl. Soc. ind. Mulh. 88, 706; C. 1923 II, 959); beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine auf dem Wasserbad erhitzte Lösung von 1-Nitro-naphthalin in Pyridin (Brady, Day, Reynolds, Soc. 1929, 2266); bei der Reduktion durch 6 Mol Titan(III)-chlorid in Gegenwart von 7 Mol Salzsäure in verdünnter wäßriger Lösung; in Gegenwart von 24 Mol Salzsäure entsteht hierbei als Hauptprodukt 4-Chlor-naphthylamin-(1) (KNECHT, Soc. 125, 1539). Über die Hydrierung in Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz (aus Platinoxyd) unter 2,5—3 Atm. Druck bei 25—30° vgl. Adams, Cohen, Rees, Am. Soc. 49, 1095. Einfluß von Temperatur, Druck, Katalysator, Reaktionszeit und Lösungsmittel bei der katalytischen Reduktion von 1-Nitro-naphthalin zu α-Naphthylamin: PARRETT, LOWY, Am. Soc. 48, 778. Liefert bei gelindem Sieden mit Na₂S₂O₄ und Eiscssig Acetyl-α-naphthylamin, Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2)(?) und Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (Bucherer, D. R. P. 423029; C. 1926 I, 3183; Frdl. 15, 223). Bei 20—25-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure auf 100—110° entsteht Tetranitromethan (McKie, J. Soc. chem. Ind. 44, 431 T; C. 1926 I, 84). Liefert beim Erhitzen mit 2-Amino-anthrachinon und konz. Schwefelsäure einen schwarzen Farbstoff und 2-Amino-1-oxy-anthrachinon (Bucherer, Maki, B. 60, 2077). Bei der Umsetzung mit Methylmagnesiumjodid bzw. Athylmagnesiumbromid in Äther entstehen Methyl- bzw. Äthyl-α-naphthylamin und wenig α.α'-Azonaphthalin (Hepworth. Soc. 117, 1011, 1012). Analog erhält man mit überschüssigem Phenylmagnesiumbromid in Äther unter Kühlung Phenyl-α-naphthylamin und andere Produkte (Gilman, McCracken, Am. Soc. 51, 826). — Schädigende Wirkung beim Aufstäuben auf Bohnenblätter: Moore, Campbell, J. agric. Res. 28, 402; C. 1925 I, 2253. — Trennung von Pikrinsäure durch Tetrachlorkohlenstoff: Desvergnes, Ann. Chim. anal. appl. [2] 7, 99; C. 1925 II, 420. Zur titrimetrischen Bestimmung mit Titan(III)-chlorid in Gegenwart von Natriumcitrat vgl. Kolthoff, Robinson, R. 45, 174.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{10}H_7O_2N+C_6H_3O_6N_3$. D: 1,52 (Skraup, Eisemann, A. 449, 9).

2-Nitro-naphthalin, β-Nitro-naphthalin C₁₀H₇O₂N = C₁₀H₇·NO₂ (H 555; E I 264). B. Aus 6-Nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin durch Einw. von 4 Atomen Brom bei erhöhter Temperatur und Destillation des Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1696; Tetralin-Ges., D. R. P. 332593; C. 1921 II, 805; Frdl. 13, 286). Zur Bildung aus β-Naphthylamin vgl. Veseltý, Dvokák, Bl. [4] 31, 424; zur Bildung aus 2-Nitro-naphthylamin-(1) vgl. Hodoson, Kilner, Soc. 1926, 9. — Kp₁₄: 180—184° (v. B., H., S.). Thermische Analyse der binären Gemische mit Naphthalin (Eutektikum bei 36,7° und 73,6 Mol·% 2-Nitro-naphthalin), 1.5-Dinitro-naphthalin und 1.8-Dinitro-naphthalin: Pascal, Bl. [4] 27, 388; der ternären Gemische mit 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin: P. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Ammonium

chlorid-Lösung bei 70—75° je nach den Bedingungen $\beta.\beta'$ -Azoxynaphthalin, $\beta.\beta'$ -Azonaphthalin oder $\beta.\beta'$ -Hydrazonaphthalin, das sich beim Eindampfen des Reaktionsgemisches unter vermindertem Druck in 2.2'-Diamino-dinaphthyl-(1.1') umlagert (Cumming, Ferrier, Soc. 125, 1108). Selektive Reduktion von 2-Nitro-naphthalin (zu β -Naphthylamin) im Gemisch inti 1-Nitro-naphthalin durch Natriumhydrosulfid in warmer wäßrig-alkoholischer Lösung: Veselý, Chudožilov, R. 44, 356, 358. Liefert bei 8-stdg. Erwärmen mit Ammoniumsulfit in Gegenwart von wenig Ammoniumcarbonat in verd. Alkohol β -Naphthyl-sulfamidsänre und wenig β -Naphthylamin; ohne Zugabe von Ammoniumcarbonat entsteht quantitativ β -Naphthylamin (Levi, Quilico, Giorn. Chim. ind. appl. 7, 128; C. 1925 II, 179). Wird in verdünnter wäßriger Lösung durch 6 Mol Titan(III)-chlorid in Gegenwart von mindestens 7 Mol Salzsäure zu β -Naphthylamin reduziert (Knecht, Soc. 125, 1540). Reduktion mit Natriumbenzylat bei Zusatz von Benzol: Suter, Dains, Am. Soc. 50, 2735. Gibt bei der Behandlung init 2 Atomen unverdünntem Brom, zuletzt auf dem Wasserbad, 5-Brom-2-nitro-naphthalin (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1697). Bei der Nitrierung in konz. Schwefelsäure entsteht neben Dinitronaphthalinen hauptsächlich 1.3.8-Trinitronaphthalin; wird die Nitrierung in heißem Eisessig mit 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,525) und 2 Tln. Schwefelsäuremonohydrat durchgeführt, so entstehen 1.6-Dinitro-naphthalin und 1.7-Dinitro-naphthalin (Veselý, Jakeš, Bl. [4] 33, 954). — Anthelmintische Wirkung: Rico, C. r. Soc. Biol. 97, 882; C. 1928 II, 689.

2-Chlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NCl$, Formel I (H 555). B. Zur Bildung aus 1-Nitro-naphthylamin-(2) vgl. Hodgson, Kilner, Soc. 1926, 9.

I. O_2 II. O_2

4-Chlor-1-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NCl, Formel II
(H 555; E I 264). B. Aus 1-Chlor-naphthalin und Salpeter-schwefelsäure bei 0—95° sowie in Tetrachlorkohlenstoff und Eisessig in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen (Ferrero, Caflisch, Helv. 11, 807). Aus 4-Nitro-1-amino-naphthalin nach Sandmeyer (Franzen, Helwert, B. 53, 320; Fe., C.). — F: 84—85° Fr., H.), 85° (Fe., C.). Bei einem Versuch erhielten Fr., H. ein Präparat vom Schmelzpunkt 60—61°. — Zur Umsetzung mit Piperidin vgl. Fr., H.

5-Chlor-1-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 556). B. Aus 1-Chlor-naphthalin und Salpeterschwefelsäure bei 0—85° sowie in Tetrachlorkohlenstoff und Eisessig in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen (Ferrero, Cafilsch, Helv. 11, 807). Aus 5-Nitro-naphthylamin-(1) nach Sandmeyer (Fe., C.). Bei der Einw. von Natriumchlorat auf 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) in verd. Salzsäure + Dichlorbenzol oder Trichlorbenzol bei 90° big 05° (Ferrero, Ferrero, antml:image>data:image/s3,anthropic-data-us-east-2/u/marker_images/1111/0100/1011/11110011/sfishman-markermapper-0305082842/1ed9f61f14e5ba4984968c2b3b59e03e.jpeg</antml:image>

bis 95° (FRIEDLÄNDER, KARAMESSINIS, SCHENK, B. 55, 47). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Essigsäure). — Wird durch Zinn(II)-chlorid oder Eisen und Essigsäure zu 5-Chlornaphthylamin-(1) reduziert (Fr., K., Sch.).

8-Chlor-1-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel (H 556). Cl NO₂
B. Aus Naphthalindichlorid (vgl. H 5, 519) durch Einw. von Salpetersäure
(D: 1,5) bei einer 40° nicht übersteigenden Temperatur und Kochen des Reaktionsprodukts mit Wasser oder Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Kalkwasser unter Einleiten von Wasserdampf (MATTER, D. R. P. 317755; C. 1920 II, 601; Frdl. 13, 289). Aus 1-Chlor-naphthalin und Salpeterschwefelsäure bei 0—95° sowie in Tetrachlorkohlenstoff und Eisessig in je nach den Bedingungen wechselnden Mengen (FERRERO, CAFLISCH, Helv. 11, 807). Beim Einleiten von Chlor in ein geschmolzenes Gemisch von 1-Nitro-naphthalin und Eisen(III)-chlorid bei 55° (F., C.). Beim Behandeln von 8-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Natriumchlorat und heißer verdünnter Salzsäure (Kalle & Co., D. R. P. 343147; C. 1922 II, 143; Frdl. 13, 287) unter Zusstz von Dichlorbenzol oder Trichlorbenzol (FRIEDLÄNDER, KARAMESSINIS, SCHENK, B. 55, 47). — Gibt bei der Reduktion 8-Chlor-naphthylamin-(1) (M.).

1-Chlor-2-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Ourch Diazoticrung von 2-Nitro-naphthylamin-(1) und nachfolgende Behandlung mit Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure (Hoddson, Kilner, Soc. 1926, 8, 9). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 76°.

4.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel (H 556). B. Durch Behandeln von 5-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Chlor oder Chlorat und Salzsäure in heißer wäßriger Lösung (Kalle & Co., D. R. P. 343147; C. 1922 II, 143; Frdl. 13, 287; Friedländer, Karamessinis, Schenk, B. 55, 50). Bei der Einw. von Natriumehlorat auf 4-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(1.5) in verd. Salzsäure bei 90—95° (F., K., Sch.). — Etwas flüchtig mit Wasserdampf (F., K., Sch.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (F., K., Sch.). — Wird durch Zinn(II)-chlorid oder Eisen und Salzsäure zu 4.8-Dichlor-naphthylamin-(1) reduziert (F., K., Sch.).

- 5.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NCl_2$, s. nehenstehende Formel (H 556; E I 264). B. Durch Nitrieren von 1.2.3.4-Tetrachlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,5) hei höchstens 30—35° und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Natriumcarbonat und Methanol auf 130—140° oder mit Natriumdicarhonat, Methanol und Benzol auf 140—150° (MATTER, D. R. P. 317755; C. 1920 II, 601; Frdl. 13, 289) oder Behandeln des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (M., D. R. P. 348069; C. 1922 IV, 45; Frdl. 14, 467). Bei der Einw. von Natriumchlorat auf das bei der Nitrierung von 4-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Salpeterschwefelsäure unterhalh 20° entstehende Nitrosulfonsäure-Gemisch in verd. Salzsäure hei Siedetemperatur (Friedländer, Karamessinis, Schenk, B. 55, 50). Durch Behandeln von 4-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Chlor oder Chlorat und Salzsäure in heißer wäßriger Lösung (Kalle & Co., D. R. P. 343147; C. 1922 II, 143; Frdl. 13, 287). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol, Ligroin oder Methanol). F: 93° (K. & Co.), 94° (M., D. R. P. 317755, 348069). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5.8-Dichlor-naphthylamin-(1) (M., D. R. P. 317755).
- 4.8-Dichlor-2-nitro-naphthalin C₁₀H₅O₂NCl₂, s. nehenstehende Formel. B. Durch Einw. von Natriumchlorat und verd. Salzsäure auf 3-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(1.5) in heißer wäßriger Lösung (Kalle & Co., D. R. P. 343147; C. 1922 II, 143; Frdl. 13, 287; FRIEDLÄNDER, KARAMESSINIS, SCHENK, B. 55, 48). Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 132° (K. & Co.; F., K., Sch.). Wird durch Zinn(II)-chlorid oder Eisen und Salzsäure zu 4.8-Dichlor-naphthylamin-(2) reduziert (F., K., Sch.).
- Cl NO2

NO₂

Br

- 2-Brom-1-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NBr, s. nebenstchende Formel (H 556). B. Aus 6-Brom-5-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin durch Erhitzen mit Brom auf ca. 200° (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1439). F: 99—100°.
- 3-Brom-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_0O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 7-Brom-5-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin durch Erhitzen mit Brom oder aus 4-Nitro-naphthylamin-(2) durch Ersatz der Aminogruppe durch Brom (Vesely, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1441). F: 97—98°.
- 4-Brom-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NBr$, Formel I NO2 NO2 (H 557). B. Beim Erhitzen von 8-Brom-5-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Brom (Veselý, Chudožilov, I. Bl. [4] 37, 1442). F: 85—86°. 5-Brom-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NBr$, Formel II Br Br
- (H 557). B. Bei allmählicher Einw. von Brom auf geschmolzenes 1-Nitro-naphthalin bei 80—100° unter starkem Rühren (Shoeshmith, Rubli, Soc. 1927, 3104). F: 122°.
- 1-Brom-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_eO_2NBr$, s. nehenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin durch Erhitzen mit Brom (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1440) oder aus 2-Nitro-naphthylamin-(1) nach Sandmeyer (V., Ch.; Hodgson, Kilner, Soc. 1926, 9). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 97° (H., K.), 98—99° (V., Ch.).
- Br NO2
- 3-Brom-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_{e}O_{2}NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 7-Brom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Brom (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1440). Bräunliche Nadeln (aus Methanol). F: 82—83°. Leicht löslich in Methanol und Alkohol.
 - B. NO₂ om Br
- 4-Brom -2-nitro-naphthalin $C_{10}H_8O_2NBr$, s. nebenstehende Formel (H 557). B. Aus 8-Brom-6-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin dureli Erhitzen mit Brom oder aus 3-Nitro-naphthylamin-(1) durch Ersatz der Aminogruppe durch Brom (Veselý, Chudožnov, Bl. [4] 37, 1441). Krystalle (aus Alkohol). F: 128—129°.
- $\begin{array}{c} \mathbf{d} \\ \mathbf{n} \\ \mathbf{e} \\ \mathbf{.} \end{array}$
- 5-Brom-2-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NBr, s. nehenstehende Formel.

 B. Aus 2-Nitro-naphthalin und 2 Atomen Brom, zuletzt auf dem Wasserhad (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1697). Aus 6-Nitro-naphthylamin-(1) nach Sandmeyer (Vesely, Jakeš, Bl. [4] 33, 953). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130,5° (V., J.), 131° (v. B., H., S.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Alkohol, sehr schwer in Ather und Ligroin (v. B., H., S.). Liefert mit Zinn(II)-chlorid 5-Brom-naphthylamin-(2) (v. B., H., S.).
- 1.2.6.8-Tetrabrom-x-nitro-naphthalin $C_{10}H_3O_2NBr_4=C_{10}H_3Br_4$. NO_2 . B. Beim Erhitzen von 1.2.6.8-Tetrabrom-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (Dhar, Soc. 117, 998). Bräunlich gelher Niederschlag. F: 230°.

454

1.3.5.8 - Tetrabrom - x - nitro - naphthalin $C_{10}H_2O_2NBr_4 = C_{10}H_2Br_4 \cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von 1.3.5.8 - Tetrabrom - naphthalin mit Salpeterschwefelsaure auf dem Wasserbad (DHAR, Soc. 117, 998). — Gelbbrauner Niederschlag. F: 205°. Zersetzt sich nicht bis 280°.

1.3.6.8 - Tetrabrom - x - nitro - naphthalin $C_{10}H_3O_3NBr_4=C_{10}H_3Br_4\cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von 1.3.6.8 - Tetrabrom - naphthalin mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (Dhar, Soc. 117, 998). — Bräunlichgelbes Pulver. F: 210°.

1.4 (P).5.8-Tetrabrom-x-nitro-naphthalin $C_{10}H_2O_2NBr_4=C_{10}H_3Br_4\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 1.4(?).5.8-Tetrabrom-naphthalin (Dhar, Soc. 117, 997). — Gelber Niederschlag. F: 220° (Zers.).

4-Jod-1-nitro-naphthalin C₁₀H₈O₂NI, s. nebenstehende Formel (H 557). B. Zur Bildung aus 4-Nitro-naphthylamin-(1) nach MELDOLA (Soc. 47 [1885], 519) vgl. Schoepfle, Am. Soc. 45, 1571. — Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver und etwas Naphthalin auf 220-230° 4.4'-Dinitro-dinaphthyl-(1.1').

NO₂

5-Jod-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_4O_2NI$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren bei Zimmertemperatur in salzsaurer Lösung und nachfolgendes Erwärmen mit Kaliumjodid-Lösung (Scholl, M. 42, 405). — Strohgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 164°. Sublimierbar. Leicht löslich in heißem Benzol und in Chloroform, löslich in Alkohol und Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure bei gelindem Erwärmen mit gelber Farbe. Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 220-230° 5.5'-Dinitro-dinaphthyl-(1.1'), neben anderen Produkten.



1-Jod-2-nitro-naphthalin C₁₀H₆O₂NI, s. nebenstehende Formel (H 557). B. Zur Bildung aus 2-Nitro-naphthylamin-(1) nach Meldola (Soc. 47 [1885], 519) vgl. Hodgson, Kilner, Soc. 1926, 9. — Blaßgelbe Platten (aus Alkohol). F: 111°.



1.2-Dinitro-naphthalin $C_{10}H_6O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf 5.6-Dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin bei 100° NO₂ NOz und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 180° (VESELÝ, Dvořák, Bl. [4] 33, 326). — Bräunliche Nadeln (aus Alkohol). F: 1586 (V., D.). Schwer löslich in Alkohol und Benzol (V., D.). — Liefert bei der partiellen Reduktion mit Wasserstoff in Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz (Veself, Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 364: C. 1929 II, 1669) sowie bei der Einw. von gesättigtem alkoholischem Ammoniak bei Zimmertemperatur (V., D.) 2-Nitro-naphthylamin-(1). Bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid in Alkohol + Eisessig in Gegenwart von Chlorwasserstoff entsteht 1-Nitro-naphthylamin-(2) (V., D.). Gibt mit siedender 5 %iger Natronlauge 2-Nitro-naphthol-(1) (V., D.).

1.3 - Dinitro - naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 557; E I 264). B. Bei der Einw. von Brom auf 5.7-Dinitro-1.2.3.4-tetrahydronaphthalin bei 100° und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts NO_2 auf 1800 (Veselý, Dvořák, Bl. [4] 33, 326). Bei der Einw. von Hydrazin oder Hydrazinhydrat auf 4-Chlor-1.3-dinitro-naphthalin in Alkohol (Müller, Weisbrod, J. pr. [2] 111, 309, 311, 312). — Gelbbraune Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol). F: 143° (M., W.), 144—145° (V., D.). — Liefert bei der partiellen Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol 3-Nitro-naphthylamin-(1) (V., Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 364; C. 1929 II, 1669). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalisch-alkoholische Lösung oder bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und Alkohol erhält man 3-Nitro-naphthylamin-(1) und 4-Nitro-naphthylamin-(2) (V., D.).

1.4-Dinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.8-Dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin durch Einw. von Brom und darauf-NO₂ folgendes Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 190° (Chudožilov, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 305; C. 1929 II, 738). In geringer Menge durch Eintragen von diazotiertem 4-Nitro-naphthylamin-(1) in eine wäßr. Natriumnitrit-Lösung bei Gegenwart von Kupferbronze (Veselly, Dvorák, Bl. [4] 33, 324; Ch.). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol oder verd. Alkohol). F: 129° (V., D.), 131—132° (Ch.). leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, löslich in Wasser. ŇO₂ Sehr

1.5 - Dinitro - naphthalin $C_{10}H_6O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 558; E I 264). Zur Darstellung aus 1-Nitro-naphthalin durch Einw. von Salpeter-NO2 schwefelsäure vgl. Finzi, Ann. Chim. applic. 15, 59; C. 1925 I, 2494; vgl. a. Oddo, G. 55, 181. — F: 217,5° (Desvergnes, Monit. scient. [5] 16, 75; C. 1926 I, 3229). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1157,7 kcal/Mol (Tomioka,

455

Takahashi in Landolt-Börnst. E III, 2915). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,6 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898). — Über die Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln nach Desvergnes (g Substanz in 100 g Lösungsmittel) s. die untenstehende Tabelle. Thermische Analyse der binären Gemische mit 2-Nitro-naphthalin (Eutektikum bei 54,5° und 8 Mol-% 1.5-Dinitro-naphthalin), mit 1.8-Dinitro-naphthalin und 1.3.8-Trinitro-naphthalin: Pascal, Bl. [4] 27, 390, 391, 394, 396; der ternären Gemische mit 2-Nitro-naphthalin und 1.8-Dinitro-naphthalin, mit 1.8-Dinitro-naphthalin und 1.3.5-Trinitro-naphthalin, mit 1.8-Dinitro-naphthalin: P. — Liefert bei 5-stdg. Erhitzen mit 4 Atomen Brom in Gegenwart von Jod

Lösungsmittel	g (t0)	Lösungsmittel	g (t º)
Wasser	0,0058 (12) 0,0086 (50)	96%iger Äthylalkohol	0,026 (16) 0,173 (50)
	0,0140 (100)	Absol. Äthylalkohol	0.026 (16)
Chloroform	0,312 (16)		0,181 (50)
	0,751 (50)	Diäthyläther	0,065 (16)
Tetrachlorkohlenstoff	0,022 (16)		0,202 (32,5)
	0,121 (50)	Aceton	0,465 (16)
Benzol	0,381 (16)		1,556 (50)
	1,479 (50)	Essigsäureäthylester	0,313 (16)
Toluol	0,413 (16)		1,024 (50)
	1,347 (50)	Schwefelkohlenstoff	0,024 (16)
$\mathbf{Methanol} \; \ldots \; \ldots \; \ldots \; \ldots$	0,027 (16)		0,121 (32,5)
	0,245 (50)	Pyridin	0,781 (16)
	` ′	, and the second	2,802 (50)

im Rohr auf 200° 1.4(?).5.8-Tetrabrom-naphthalin (Dhar, Soc. 117, 997). Gibt bei Einw. von heißer Salpetersäure 1.3.5-Trinitro-naphthalin, 1.4.5-Trinitro-naphthalin und andere Produkte (Dimroth, Ruck, A. 446, 130). Beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf ca. 95° entstehen 1.3.5-Trinitro-naphthalin und 1.4.5-Trinitro-naphthalin (Pascal, Bl. [4] 27, 398). Wird beim Erhitzen mit wäßrig-methylalkoholischem Ammoniak auf 150° nicht verändert (Burton, Kenner, 121, 495).

1.6-Dinitro-naphthalin C₁₀H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 559; NO₂ E I 265). B. Neben 1.7-Dinitro-naphthalin beim Nitrieren von 2-Nitro-naphthalin in heißem Eisessig mit Salpeterschwefelsäure (Veselý, Jakeš, Bl. [4] 33, 954). Durch Eintragen von diazotiertem 5-Nitro-naphthylamin-(2) in eine wäßr. Natriumnitrit-Lösung bei Gegenwart von Kupferbronze (V., Dvořák, Bl. [4] 33, 324). — Nadeln (aus Alkohol). F: 160—161° (V., J.), 161—162° (V., D.). — Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalisch-alkoholische Lösung und nachfolgenden Kochen entsteht 5-Nitro-naphthylamin-(2) (V., D.). Bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und Chlorwasserstoff + Eisessig in Alkohol entsteht 6-Nitro-naphthylamin-(1) (V., D.).

1.7-Dinitro-naphthalin C₁₀H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Über Bildung aus 2-Nitro-naphthalin s. im vorhergehenden Artikel. Durch Eintragen von diazotiertem 8-Nitro-naphthylamin-(2) in Natriumnitrit-Lösung bei Gegenwart von Kupferbronze (Veselé, Dvořák, Bl. [4] 33, 324).— Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 156° (V., D.; V., Jakeš, Bl. [4] 33, 955). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol, Aceton und Eisessig (V., D.).— Bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und Chlorwasserstoff + Eisessig in Alkohol entsteht 7-Nitro-naphthylamin-(1) (V., D., Bl. [4] 33, 330). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalisch-alkoholische Lösung und nachfolgenden Kochen entsteht 8-Nitro-naphthylamin-(2) (V., D.).

1.8 - Dinitro - naphthalin $C_{10}H_6O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 559; O_2N NO2 E I 265). B. Zur Bildung aus 1-Nitro-naphthalin durch Behandlung mit Salpeter-schwefelsäure vgl. Oddo, G. 55, 181. — F: 171—171,5° (Desvergnes, Monit. scient. [5] 16, 76; C. 1926 I, 3229). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1164,45 kcal/Mol (Tomioka, Tarahashi in Landolt-Börnst. E III, 2915). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 7,1 (verd. Lösung; Benzol) (Höjendahl, Phys. Z. 30, 394; C. 1929 II, 1898). — Über die Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln nach Desvergnes (g Substanz in 100 g Lösungsmittel) s. die Tabelle auf S. 456. Thermische Analyse der binären Gemische mit 2-Nitro-naphthalin (Eutektikum bei 44° und 16 Mol-% 1.8-Dinitro-naphthalin), mit 1.5-Dinitro-naphthalin und mit 1.3.5-Trinitro-naphthalin: Pascal, Bl. [4] 27, 390, 391, 394; der ternären Gemische mit 2-Nitro-naphthalin und 1.5-Dinitro-naphthalin, mit

KOHLENWASSERSTOFFE Cn H2n-12

Lösungsmittel	g (t ⁰)	Lösungsmittel	g (t 0)	
Wasser	0,0034 (15) 0,0049 (50)	96%iger Äthylalkohol	0,213 (16) 0,925 (50)	
_	0,0430 (100)	Absol. Äthylalkohol	0,323 (30)	
Chloroform	1,227 (16)	· ·	0,960 (50)	
	3,23 0 (50)	Diäthyläther	0,345 (16)	
Tetrachlorkohlenstoff	0,032 (16)		0,480 (30)	
	0,115 (50)	Aceton	7,003 (16)	
Benzol	0,750 (16)		19,163 (50)	
	2,754 (50)	Essigsäureäthylester	1,863 (16)	
Toluol	0,630 (16)		4,707 (50)	
	1,794 (50)	Schwefelkohlenstoff	0,067 (16)	
Methanol	0,341 (16)	-	0,135 (30)	
	1,231 (50)	Pyridin	5,727 (16)	
1			23,630 (50)	

1.5. Dinitro-naphthalin und 1.3.5. Trinitro-naphthalin, mit 1.5. Dinitro-naphthalin und 1.3.8. Trinitro-naphthalin; P.

Bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol erhält man 8-Nitronaphthylamin-(1) (Verel', Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 364; C. 1929 II, 1669). Wird durch Titan (III)-chlorid in Gegenwart von Salzsäure zu 1.8-Diamino-naphthalin reduziert (Knecht, Soc. 125, 1540). Liefert beim Kochen mit NaHSO₃-Lösung entgegen Fischesser & Co. (D. R. P. 79577; Frdl. 4, 565; H 560) nicht 4.5-Diamino-naphthalintrisulfonsäure-(1.3.6 oder 1.3.7), sondern 4.5-Diamino-naphthalintrisulfonsäure-(1.3.8) in schlechter Ausbeute; in sekundärer Reaktion entsteht daneben der Schwefligsäureester der 8-Amino-naphthol-(1)-trisulfonsäure-(4.5.7) (Bucherer, Barsch, J. pr. [2] 111, 317, 325). Beim Kochen mit NaHSO₃-Lösung in ammoniaklischer Lösung nach Höchster Farbw. (D. R. P. 215338; Frdl. 10, 182; H 560) entsteht neben Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) wenig 4.5-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) und der Schwefligsäureester der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.5) (Bu., Ba.). Liefert beim Kochen mit Na₂S₂O₄ und Eisessig eine 1.8-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(x.x) (Bu., D. R. P. 423029; C. 1926 I, 3183; Frdl. 15, 223). Gibt bei 5-stdg. Erhitzen mit 4 Atomen Brom in Gegenwart von Jod im Rohr auf 200° 1.4(1)-5.8-Tetrabrom-naphthalin (Dhar, Soc. 117, 997). Beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure (bestehend aus 30,19 Tln. Salpetersäure, 62,87 Tln. Schwefelsäure, 6,67 Tln. Stickstoffdioxyd und 0,27 Tln. Wasser) auf ca. 95° entstehen 1.3.8-Trinitro-naphthalin und wenig 1.4.5-Trinitro-naphthalin (Pascal, Bl. [4] 27, 397). Liefert bei Einw. von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbad 1.2.6.8- und 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin (Dh., Soc. 117, 1004). — Gibt in Alkohol oder Aceton mit Natronlauge eine gelbrote, mit Ammoniak eine rötliche Färbung (Rudolph, Fr. 60, 240).

2.3-Dinitro-naphthalin C₁₀H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6.7-Dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin durch Einw. von Brom und darauffolgendes Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 190° (Chudožilov, Collect. Trav. chim. Tchecosl. 1, 304; C. 1929 II, 738). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 170—171°. Leicht löslich in Alkohol.

2.6-Dinitro-naphthalin C₁₀H₈O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von diazotiertem 6-Nitro-naphthylamin-(2) in Natrium-nitrit-Lösung in Gegenwart von Kupferpulver (Veselý, Jareš, Bl. [4] 33, 949). — Rötliche Schuppen (aus Eisessig). F: 268°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, löslich in Benzol und Eisessig.

4-Chlor-1.3-dinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel (H 561; E I 264). Krystalle (aus Benzol). F: 146,5° (Talen, R. 47, 335). 100 cm³ einer gesättigten methylalkoholischen Lösung enthalten bei 0° 0,02378 g; 100 cm³ einer gesättigten äthylalkoholischen Lösung enthalten bei 0° 0,0752 g, bei 25° 0,1780 g Substanz (T., R. 47, 335, 794 Anm.). — Liefert bei Einw. von Hydrazin in Alkohol 4.4'-Dinitro-2.2'-azonaphthalin und 1.3-Dinitro-naphthalin; bei Anwendung von Hydrazinhydrat erhält man daneben das Hydrazinsalz des 2.4-Dinitro-naphthols-(1) und wenig Hydrazinsalz des 1-Oxy.4'-nitro-[naphtho-1'.2':4.5-triazols] (Müller, Weisbrod, J. pr. [2] 111, 312). Mit Natriumazid in siedendem Alkohol entstehen 2.4-Dinitro-1-azido-naphthalin und wenig 2.4-Dinitro-naphthol-(1)-natrium (M., W., J. pr. [2] 113, 35). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat und Natriumäthylat bei 0°, 15° und 25°: Talen, R. 47, 335. Liefert

mit Natriumphenolat in Phenol bei 100° 2.4-Dinitro-1-phenoxy-naphthalin (Borsche, Feske, B. 59, 683 Anm. 2). Reaktion mit Ammoniumrhodanid: T., R. 47, 793. Gibt mit Natrium-Acetessigester in Ather α-[2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-acetessigsäure-āthylester (Veselý, Pastak, Bl. [4] 37, 1446). Liefert hei mehrstündigem Koehen mit 1 Mol 2-Amino-diphenylamin in Alkohol N-Phenyl-N'-[2.4-dinitro-naphthyl-(1)]-o-phenylendiamin; reagiert analog mit 5-Chlor-2-amino-diphenylamin (Kehrmann, B. 56, 2385).

- 4-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin C₁₀H₅O₄N₂Cl, Formel I (H 561). B. Bei der Chlorierung von 4.5-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Natriumchlorat in verd. Salzsäure (FRIEDLÄNDER, KARAMESSINIS, SCHENK, B. 55, 52).
- 2-Brom-1.3-dinitro-naphthalin C₁₀H₅O₄N₂Br, Formel II. B. Beim Erhitzen von 6-Brom-5.7-dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Brom in Gegenwart von einigen Tropfen 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthalin (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1443). Hellgelhe Nadeln. F: 183—184°.

- 4-Brom-1.3-dinitro-naphthalin C₁₀H₅O₄N₂Br, Formel III. B. Beim Erhitzen von 8-Brom-5.7-dinitro-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Brom (Veselý, Chudožilov, Bl. [4] 37, 1442). Rötliche Krystalle. F: 151—152°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 1.2.5-Trinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_6N_3$, Formel IV (H 563). Die von Will (B. 28 [1895], 377; H 563) durch Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,42) erhaltene und als 1.2.5-Trinitro-naphthalin angesprochene Verbindung ist nach Dimroth, Ruck (A. 446, 125, 129) ein Gemenge verschiedener Nitrierungsprodukte gewesen. Üher die Bildung einer als 1.2.5-Trinitro-naphthalin angesehenen Verbindung vgl. a. Pascal, Bl. [4] 27, 398.
- 1.3.5 Trinitro naphthalin $C_{10}H_5O_6N_3$, s. nebenstellende Formel (H 563; E I 265). B. Zur Bildung aus 1.5-Dinitro-naphthalin durch Erhitzen mit Ammoniak nach Will (B. 28 [1895], 377; H 563) vgl. Dimroth, Ruck, A. 446, 129. Beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure auf ca. 95°, neben anderen Produkten (PASCAL. Bl. [4] 27, 398). Trennung von Isomeren und Reingarstellung über die Additionsverhindung mit β -Naphthol: D., R. F: 119,5° (D., R.), 126° (P.). Thermische Analyse der binären Gemische mit 1.5-Dinitro-naphthalin (Eutektikum bei 101° und 90 Mol-% 1.3.5-Trinitro-naphthalin) und 1.8-Dinitro-naphthalin (Eutektikum bei 88° und 78 Mol-% 1.3.5-Trinitro-naphthalin): P., Bl. [4] 27, 394; mit 1.3.8-Trinitro-naphthalin und mit 1.4.5-Trinitro-naphthalin: P.; der ternären Gemische mit 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin: P.
- 1.3.8 Trinitro naphthalin C₁₀H₅O₅N₃, s. nehenstehende Formel C₂N NO₂ (H 563; E I 265). B. Entsteht wahrscheinlich beim Erhitzen des Eutektikums von 5.7 Dinitro-1.2.3.4 tetrahydro-naphthalin mit 5.6.8 Trinitro-1.2.3.4 tetrahydro-naphthalin mit 30 % iger Salpetersäure (Schroeter, A. 426, 46). Bei der Nitrierung von 2 Nitro-naphthalin in konz. Schwefelsäure, neben anderen Produkten (Veselý, Jakeš, Bl. [4] 33, 952). Beim Erhitzen von 1.8 Dinitro-naphthalin

Lösungsmittel	g (t0)	Lösungsmittel	g (10)
Wasser	0,0018 (15)	96%iger Äthylalkohol	0,063 (15)
	0,0124 (50) 0,0208 (100)	Ahsol. Äthylalkohol	0,274 (50) 0,069 (15)
Chloroform	0,373 (15)	Thinks small	0,285 (50)
Tetraehlorkohlenstoff	0,445 (50) 0,029 (15)	Diäthyläther	0,128 (15) 0,201 (34)
	0,032 (50)	Aceton	3,187 (15)
Benzol	0,407 (15)	T)	6,415 (50)
Foluol	0,987 (50) 0,081 (15)	Essigsäureäthylester	1,072 (15) 2,123 (50)
	1,004 (50)	Schwefelkohlenstoff	0,021 (15)
Methanol	0,118 (15)		0,079 (33)
	0,368 (50)	Pyridin	0,900 (15) 9,632 (50)

mit Salpeterschwefelsäure auf ca. 95°, neben wenig 1.4.5-Trinitro-naphthalin (PASCAL, Bl. [4] 27, 397). — F: 214° (P.), 215—216° (V., J.), 216—217° (Sch.), 216,5—217° (DESVERGNES, Monit. scient. [5] 16, 77; C. 1926 I, 3229). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1120,65 kcal/Mol (BADOCHE in Landolt-Börnst. E III, 2915). — Über die Löslichkeit von 1.3.8-Trinitro-naphthalin in verschiedenen Lösungsmitteln nach Desvergenes (g Substanz in 100 g Lösungsmittel) s. die Tabelle auf S. 457. Thermische Analyse der binären Gemische mit 1.5-Dinitro-naphthalin und mit 1.8-Dinitro-naphthalin: PASCAL, Bl. [4] 27, 396; mit 1.3.5-Trinitro-naphthalin und mit 1.4.5-Trinitro-naphthalin: P.; der ternären Gemische mit 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin: P.

1.4.5-Trinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_6N_3$, s. nebenstehende Formel (H 563).

B. In geringer Menge beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin oder 1.8-Dinitro-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure auf ca. 95°, neben anderen Produkten (Pascal, Bl. [4] 27, 397, 398). Entsteht neben 1.3.5-Trinitro-naphthalin und anderen Produkten aus 1.5-Dinitro-naphthalin beim Behandeln mit heißer Salpetersäure (Dimroth, Ruck, A. 446, 130). Zur Bildung durch Behandeln von 1.5-Dinitro-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure nach Beilstein, Kuhlberg (A. 169, 97; H 563) vgl. D., R.— Krystallisiert aus Benzol in Tafeln, die Krystallbenzol enthalten und an der Luft rasch verwittern. F: 148,3° (Desverones, Monit. scient. [5] 16, 79; C. 1926 I. 3229), 148—149° (D., R.). E. 147,2° (Des.). Über die Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln (g Substanz in 100 g Lösungsmittel) nach Desverones s. die nachfolgende Tabelle.

Lösungsmittel	g (t 0)	Lösungsmittel	g (t0)
Wasser	0,0040 (15)	96%iger Äthylalkohol	0,113 (15
	0,0085 (50)		0,760 (50)
	0,0410 (100)	Absol. Äthylalkohol	0,175 (15)
Chloroform	0,656 (15)		0,858 (50)
	1,845 (50)	Diäthyläther	0,430 (15
Tetrachlorkohlenstoff	0,062 (15)		0,871 (35
	0.067 (50)	Aceton	10,901 (15)
Benzol	0,917 (15)		35,918 (50
	6.874 (50)	Essigsäureäthylester	3,132 (15
Foluol	1,908 (15)		8,994 (50
	5,617 (50)	Schwefelkohlenstoff	0,047 (15
Methanol	0,206 (15)		0,141 (35
,10021002102	0,925 (50)	Pyridin	15,485 (15
	0,020 (50)	Lynam	
			57,180 (50)

Thermische Analyse der binären Gemische mit 1.3.8-Trinitro-naphthalin (Eutektikum bei 105° und 71 Mol-% 1.4.5-Trinitro-naphthalin) und mit 1.3.5-Trinitro-naphthalin: Pascal, Bl. [4] 47, 405. — Liefert beim Nitrieren 1.3.5.8-Tetranitro-naphthalin und 1.4.5.8-Tetranitro-naphthalin (D., R.). Zur Einw. von Pyridin vgl. Desvergnes.

4 - Chlor - 1.3.8 - trinitro - naphthalin
$$C_{10}H_4O_6N_3Cl$$
, Formel I (E I 265). Nadeln (aus Eisessig). F: 147—148° (Talen, R. 47, 354). — I. Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriummethylat-Lösung bei 0° : T., R. 47, 339.

7-Chlor-1.3.8-trinitro-naphthalin C₁₀H₄O₆N₃Cl, Formel II. B. Durch Lösen von 2-Chlor-naphthalin in Salpeterschwefelsäure bei 0° und nachfolgendes Erwärmen, zuletzt auf 100° (van der Kam, R. 45, 569). — Nadeln (aus Benzol). F: 194° (van der K.). Sehr leicht löslich in Eisessig und heißem Aceton, leicht in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther und Petroläther (van der K.). Bei 15° lösen 100 cm³ Methanol 0,1984 g, 100 cm³ Alkohol 0,0876 g (van der K.). — Liefert beim Umsetzen mit Natronlauge in Aceton bei Zimmertemperatur 1.6.8-Trinitro-naphthol-(2) (van der K., R. 45, 725). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° entsteht 1.6.8-Trinitro-2-amino-naphthalin, mit Methylamin in alkoh. Lösung 1.6.8-Trinitro-2-methylamino-naphthalin (van der K., R. 45, 572, 573). Liefert beim Kochen mit Natriumsulfid in Alkohol 1.6.8.1'.6'.8'-Hexanitro-dinaphthylsulfid-(2.2') und 1.6.8-Trinitro-2-äthoxy-naphthalin (van der K., R. 45, 730). Beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung entsteht 1.6.8-Trinitro-2-methoxy-naphthalin, mit Natriumäthylat-Lösung 1.6.8-Trinitro-2-methoxy-naphthalin, mit Natriumäthylat-Lösung 1.6.8-Trinitro-2-methoxy-naphthalin, mit Natriumäthylat-Lösung 1.6.8-Trinitro-2-šthoxy-naphthalin (van der Reaktionen

N CH

 O_2N

 N_3

bei 25° , 15° und 0° vgl. van der K., R. 45, 575. Liefert bei der Einw. von Natriumphenolat in absol. Alkohol 1.6.8-Trinitro-2-phenoxy-naphthalin (van der K., R. 45, 726).

7-Brom-1.3.8-trinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_6N_3Br$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Lösen von 2-Brom-naphthalin in höchstkonzentrierter Salpetersäure bei 0° und nachfolgendes kurzes Erwärmen auf dem Wasserbad (van durch Eintragen von 2-Brom-naphthalin in Salpeterschwefelsäure bei 0° und nachfolgendes Erwärmen auf dem Wasserbad (van der K.). — Fast farbloser Niederschlag (aus Benzol). F: 205°. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° 1.6.8-Trinitro-2-amino-naphthalin, mit Methylamin in alkoh. Lösung 1.6.8-Trinitro-2-methylamino-naphthalin. Beim Umsetzen mit Natriummethylat-Lösung cntsteht 1.6.8-Trinitro-2-methoxy-naphthalin, mit Natriumäthylat-Lösung 1.6.8-Trinitro-2-athoxy-naphthalin. Über die Geschwindigkeit dieser Reaktionen bei 25°, 15° und 0° vgl. van der K., R. 45, 575.

- 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin $C_{10}H_4O_8N_4$, Formel I (H 564). Die von Will (B. 28 [1895], 369; H 564) aus 1.5-Dinitro-naphthalin durch Nitrieren erhaltene und als 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin aufgefaßte Verbindung wird von Dімкотн, Ruck (A. 446, 125) als 1.4.5.8-Tetranitro-naphthalin erkannt.
- 1.2.6.8-Tetranitro-naphthalin $C_{10}H_4O_8N_4$, Formel II. B. Bei Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 1.8-Dinitro-naphthalin auf dem Wasserbad, neben 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin (Dhar, Soc. 117, 1004). Pulver. Schmilzt nicht bis 300°. Liefert bei 20-stdg. Erhitzen mit 8 Atomen Brom und einer Spur Jod im Rohr auf 220° 1.2.6.8-Tetrabroninaphthalin.

- 1.3.5.8-Tetranitro-naphthalin $C_{10}H_4O_8N_4$, Formel III (H 564). Liefert bei 20-stdg. Erhitzen mit 8 Atomen Brom und einer Spur Jod im Rohr auf 220° 1.3.5.8-Tetrabromnaphthalin (Dhar, Soc. 117, 997).
- 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin $C_{10}H_4O_8N_4$, Formel IV (H 564). B. Bei Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 1.8-Dinitro-naphthalin auf dem Wasserbad, neben 1.2.6.8-Tetranitro-naphthalin (Dhar, Soc. 117, 1004). Krystalle (aus Salpetersäure).
- 1.4.5.8-Tetranitro-naphthalin C₁₀H₄O₈N₄, Formel V. Ist nach Dimroth, Ruck (A. 446, 125) die von Will (B 28 [1895], 369; H 564) aus 1.5-Dinitro-naphthalin erhaltene und als 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin aufgefaßte Verbindung; zur Konstitution vgl. a. D., Roos, A. 456, 178. B. Aus 1.4.5-Trinitro-naphthalin durch Nitrieren (D., Ruck, A. 446, 129). Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 340—345° (Zers.) (D., Ruck). Unlöslich in Aceton (D., Ruck). Durch Reduktion mit Zinn(II)-chlorid + Salzsäure und Kochen des Produkts erst mit verd. Natronlauge, dann mit verd. Salzsäure wird Naphthazarin erhalten (D., Ruck). Lictert beim Erwärmen mit Zinn(II)-chlorid in 90% iger Ameisensäure und folgende Einw. von Schwefelwasserstoff auf das entstandene braune Zinndoppelsalz das Divydrochlorid des

c) Azido-Derivate.

- 1-Azido-naphthalin, α -Naphthylazid $C_{10}H_7N_3=C_{10}H_7\cdot N_3$ (H 565; E I 265). Liefert mit Triphenylphosphin in Äther bei -20° Triphenylphosphin- α -naphthylazid $(C_6H_5)_3P:N.N:N\cdot C_{10}H_7$ (Syst. Nr. 2272), bei Zimmertemperatur Triphenylphosphin- α -naphthylimid $(C_6H_5)_3P:N\cdot C_{10}H_7$ (Syst. Nr. 2272) und Stickstoff (STAUDINGER, HAUSER, Helv. 4, 875).
- 5-Nitro-1-azido-naphthalin $C_{10}H_5O_2N_4$, s. nebenstehende Formel (H 565). B. Aus 5-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Versetzen mit einer wäßr. Lösung von Hydroxylamin oder hydroxylamin-sulfonsaurem Kalium (Scholl, M. 42, 408). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol) F: 121°.

2.4-Dinitro-1-azido-naphthalin C₁₀H₅O₄N₅, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Chlor-2.4-dinitro-naphthalin und Natriunazid in siedendem absolutem Alkohol (MÜLLER, WEISBROD, J. pr. [2] 113, 31, 35). — Gelbe rhombische Nadeln (aus Alkohol). F: 105° (Zers.). Löslich in kaltem Ather, Chloroform, Benzol, Toluol, Eisessig, heißem Alkohol und heißem Ligroin. — Varligtet beim Erhitzen auf 110—115° oder in siedendem p-Xylol 2 Atome



Dusche Nadeln (aus Alkonol). F: 105° (Zers.). Losiich in kahlen Ather, Chloroform, Benzol, Toluol, Eisessig, heißem Alkohol und heißem Ligroin. — NO2
Verliert beim Erhitzen auf 110—115° oder in siedendem p-Xylol 2 Atome
Stickstoff und geht in 4-Nitro-naphthochinon-(1.2)-dioximperoxyd (Syst. Nr. 674) über. Gibt mit Natriumäthylat-Lösung 2.4-Dinitro-1-āthoxy-naphthalin und wenig 2.4-Dinitro-naph..nol-(1)-natrium. Liefert bei Einw. von Natriummalonester in siedendem Alkohol 2.4-Dinitro-naphthylamin-(1) und geringe Mengen einer gelben Verbindung vom Schmelzpunkt 172°. [Gottfried]

2. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{10}$.

1. 1-Methyl-naphthalin, α-Methyl-naphthalin C₁₁H₁₀ = C₁₀H₇·CH₃ (H 566; E I 265). V. In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 938; C. 1924 I, 2847). Im Kokereiteer (Weiss, Downs, Ind. Eng. Chem. 15, 1022; C. 1924 I, 1294). Im Steinkohlen-Urteer (Kurihara, J. Fuel Soc. Japan 7, 61; C. 1928 II, 1733). — B. Entsteht bei der Dehydrierung einer Neutralölfraktion aus Braunkohlenteer (Kp₁₀: 110—116°) mit Schwefel bei 240° (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 897). Neben β-Methyl-naphthalin bei längerem Erhitzen von Reten unter 70—75 Atm. Wasserstoff-Anfangsdruck auf 450—470° in Gegenwart von Eisenoxyd und Tonerde und längerem Erhitzen einer bei dieser Reaktion erhaltenen Fraktion vom Siedepunkt 210—300° mit Selen auf 300—320° (Orlow, B. 62, 716; Ж. 60, 1454). Durch thermische Zersetzung von 1-Methyl-3.4-dihydro-naphthalin in der Siedehitze unter gewöhnlichem Druck (v. Auwers, B. 58, 151). Neben β-Methyl-naphthalin und anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Chrysen mit Wasserstoff in Gegenwart von wasserfreiem Eisenchlorid auf 440—450° erst unter 85, dann unter 100 Atm. Druck (Or., Lichatschew, B. 62, 720; Ж. 61, 1182). Beim kurzen Erwärmen von 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1) mit Phosphorpentoxyd auf 80° (v. Au., B. 58, 154; vgl. v. Au., A. 415 [1918], 163). In geringer Menge bei längerem Erhitzen von Phenyl-α-menaphthyl-äther mit Natrium im Rohr auf 100°; ebenso unter gleichen Bedingungen aus o-Tolyl-α-menaphthyl-äther (Schorhofn. B. 59, 2512). Bei der Vakuumdestillation eines Gemisches aus dc.m Bariumsalz der 1-Methyl-3.4-dihydro-naphthalin-carbonsäure-(2) und Natriummethylat (v. Au., B. 58, 151 Anm. 5) oder aus dem Calciumsalz der 1-Methyl-naphthalin-carbonsäure-(3) und gebranntem Kalk (Darzens, C. r. 183, 750). Aus α-Naphthylmagnesiumbromid durch Einw. von Dimethyl-sulfat (DE Pommereau. C. r. 172, 1504; Bl. [4] 31, 696).

3.4-cinygro-naphthain-carbonsaure-(2) und Natriummethylat (V. AU., B. 58, 151 Anm. 5) oder aus dem Calciumsalz der 1-Methyl-naphthalin-carbonsaure-(3) und gebranntem Kalk (Darzens, C. r. 183, 750). Aus α-Naphthylmagnesiumbromid durch Einw. von Dimethylsulfat (DE POMMEREAU, C. r. 172, 1504; Bl. [4] 31, 696).

F: ca. —19° (DE LASZLO, Ph. Ch. 118, 399). Kp₇₈₀: 244,6° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 118; 49 [1929], 22); Kp₂₀: 121—123° (V. AUWERS, B. 58, 154). D^{13,6}: 1,0248; D^{3,6}: 0,9656 (V. AU., FRÜHLING, A. 422, 200). n^{3,6}: 1,6130; n^{3,6}: 1,6212; n^{3,6}: 1,6433; n^{3,6}: 1,6637; n^{∞,2}: 1,5735; n^{∞,2}: 1,5808; n^{∞,2}: 1,6016; n^{∞,2}: 1,6207 (V. AU., F.). Über α-Methyl-naphthalin enthaltende binäre Ateotrope vgl. die untenstehende Tabelle. Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und von Lösungen in Hexan: DE LASZLO, Ph. Ch. 118, 400; C. r. 180, 204; in Alkohol: Marchlewski, Moroz, Bl. [4] 35, 478. Tesla-Luminescenzepektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 128. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer,

α-Methyl-naphthalin enthaltende binäre Azeotrope.

Komponente	Kp760	α-Methyl- naphthalin in Gew%	Komponente	Kp760	α-Methyl- naphthalin in Gew%
γ-Phenyl-propyl- alkohol ³) Brenzcatechin ³) Resorcin ⁵) Resorcinmono- methyläther ²). Zimtaldehyd ⁵)	234 235,1 243,1 243 244,4	ca. 40 60 85,5 	Glycerin 4)	237,25 209,8 215,0 233,5 239,6 243,2	ca. 82 56,2 48 48 73 88

1) LECAT. R. 47, 16. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 154, 155. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15. — 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 59. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I, 118, 119, 121. — 6) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22. — 7) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 112.

Am. Soc. 42, 2003. α-Methyl-naphthalin enthaltende Borsäure-Phosphore zeigen nach Ultra-

violett-Bestrahlung gelblichgrünes Nachleuchten (vgl. Tiede, Ragoss, B. 56, 658). α-Methyl-naphthalin gibt bei der elektrolytischen Oxydation in Aceton und 1 n-Schwefelsaure an einer Bleidioxyd-Anode 4.4'-Dimethyl-dinaphthyl-(1.1') und Harz (Fichter, Hersz-BEIN, Helv. 11, 1265). Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Phthalonsäure (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 893). Bei der Oxydation mit Chromessigsäure entsteht 5-Methyl-naphthochinon-(1.4) (H., R.). Beim Leiten von α -Methyl-naphthalin im Wasserstoffstrom durch ein verzinntes Eisenrohr bei 760-770° entstehen Naphthalin und Methan (F. Fischer, Schrader, Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 435; C. 1922 IV, 1039). Die gleichen Produkte und geringere Mengen an Benzolkohlenwasserstoffen und Hydrierungsprodukten von Naphthalin und α-Methyl-naphthalin entstehen bei längerem Erhitzen von α-Methyl-naphthalin unter 70 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 440—465° in Gegenwart eines Gemisches aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd (IPATJEW, ORLOW, B. 62, 594; 3. 61, 1297). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht ein Gemisch aus Kohlenwasserstoffen $C_{11}H_{12}$ (s. u.) (DE POMMEREAU, C. r. 172, 1503; Bl. [4] 31, 696; vgl. Vesely, Kapp, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 3, 449; C. 1931 II, 3474). Beim Erwärmen mit Sulfurylchlorid entsteht 4-Chlor-1-methyl-naphthalin (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). Die Lösung in Schwefelkohlenstoff liefert mit 1 Mol Brom auf dem Wasserbad, am besten im Dunkeln, als Hauptprodukt 4-Brom-1-methyl-naphthalin, daneben etwas 4-Brom-1-brommethyl-naphthalin und andere Produkte (F. MAYER, SIEGLITZ, B. 55, 1839). Beim Einleiten von mit Bromdampf beladenem Kohlendioxyd in α-Methyl-naphtbalin bei 200° entsteht α-Brommethyl-naphthalin (Schorigin, B. 59, 2509 Anm. 17). Gibt mit konz. Schwefelsäure unter Kühlung 1-Methyl-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Elbs, Christ, J. pr. [2] 106, 17). Beim Kochen mit Diäthylmalonsäure-dichlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff entsteht eine ölige Verbindung $C_{18}H_{18}O_2$ (s. u.) (Fleischer, A.422, 256). — Kondensation mit Benzylchlorid bei 170°: Höchster Farbw., D. R. P. 416904; C.1925 II, 2102; Frdl. 15, 1149; Überführung des so erhaltenen Öls in ein wasserlösliches Kondensationsprodukt durch Sulfurierung: I. G. Farbenind., D. R. P. 466361; C. 1929 I, 1149; Frdl. 16, 2122.

Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₂ [Gemisch von 1-Methyl-5.6(oder 7.8)-dihydro-naphthalin mit 1-Methyl-5.8-dihydro-naphthalin]. Zur Zusammensetzung vgl. Vesely, Kapp, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 3, 449; C. 1931 II, 3474. — B. Bei der Reduktion von α-Methyl-naphthalin oder α-Naphthyl-carbinol oder α-Naphthoesāureāthylester mit Natrium und Alkohol (de Pommereau, C. r. 172, 1503; Bl. [4] 31, 696). — Kp₇₆₀: 228°; Kp₂₀: 115° (de P.). — Lagert 2 Atome Brom an unter Bildung eines Dibromids C₁₁H₁₂Br₂ vom Schmelzpunkt 84° (de P.), 86—87° (V., K.).

Verbindung $C_{18}H_{18}O_2$. B. Aus α -Methyl-naphthalin beim Kochen mit Diäthylmalonsäuredichlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (FLEISCHER, A. 422, 256). — Gelbes Öl. Kp₁₄: 234—236°. — Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) im Rohr auf 150° entsteht eine Verbindung $C_{11}H_6O_{10}(?)$, die bei 210° zu erweichen beginnt und sich bei 223° bis 226° zersetzt.

2-Chlor-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_{9}Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2-Amino-1-methyl-naphthalin beim Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid und konz. Salzsäure (Scholl, Seer, Zinke, M. 41, 589). — Mit Wasserdampf flüchtiges Öl. Kp₁₈: 144—145°; Kp₂₃: 155°. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 5° 2-Chlor-x-nitro-1-methyl-naphthalin (F: 133—134°; S. 463) und ein bei 70—80° schmelzendes Isomeres. Beim Kochen mit Phthalsäureanhydrid und Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff entsteht 2-[6-Chlor-5-methyl-naphthoyl-(2)]-benzoesäure.

4-Chlor-1-methyl-naphthalin C₁₁H₉Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 1-Methyl-naphthalin mit Sulfuryichlorid auf 30—40° (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). — Kp: 278—283° (unkorr.).

1-Chlormethyl-naphthalin, α -Naphthylmethylchlorid, α -Menaphthylchlorid $C_{11}H_{\bullet}Cl = C_{10}H_{\bullet}\cdot CH_{\bullet}Cl$ (H 566). B. Bei der Einw. von Paraformaldehyd und Chlorwasserstoff auf Naphthalin in Petroläther bei Gegenwart von Zinkchlorid (Blanc, Bl. [4] 33, 319; C. 1923 I, 1571). Aus Naphthalin und Chlormethyl-äthyl-äther bei Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid in Äther (de Pommerbau, C. r. 175, 106). Durch Erwärmen von α -Naphthylcarbinol mit Salzsäure im Rohr (v. Braun, Moldaenke, B. 56, 2168) oder gelindes Kochen von α -Naphthylcarbinol mit Thionylchlorid in trocknem Toluol (Gilman, Kirby, Am. Soc. 51, 3476). Aus Di- α -menaphthyläther bei der Einw. von Phosphorpentachlorid (de P., Bl. [4] 31, 696). Durch Verschmelzen von N- α -Menaphthyl-benzamid oder von N.N-Di- α -menaphthyl-benzamid mit Phosphorpentachlorid und Destillieren des Reaktionsgemisches im Vakuum (v. Br., M.). — Säulen. F: 320 (de Pommerbau, C. r. 175, 106), 346 (v. Br.,

CH₂Br

CH₂Br

M.). Kp₆: 135—139° (G., K.), 145—146° (Bl.). — Beim Behandeln mit siedender Kupfernitrat-Lösung entsteht α -Naphthaldehyd (Bl.). Beim Erwärmen von α -Menaphthylchlorid mit 2 Mol Dimethylamin in Benzol im Rohr auf 100° entsteht Dimethyl- α -menaphthylamin; mit 4 Mol Methylamin erhält man unter gleichen Bedingungen Methyl- α -menaphthylamin, Methyl- α -dimenaphthylamin und andere Produkte (v. Br., M.). Spaltet bei 1½-stdg. Erhitzen mit Wasser auf 100° 21% des Chlors ab (v. Br., M.).

4-Brom-1-methyl-naphthalin C₁₁H₉Br, s. nebenstehende Formel. Ist die H 567 als eso-Brom-1-methyl-naphthalin beschriebene Verbindung (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1835, 1839). — B. Durch direkte Bromierung von α-Methyl-naphthalin in Schwefelkohlenstoff, am besten unter Ausschluß von Licht (M., S.; vgl. a. Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3102). — Kp₁₂: 162—164° (M., S.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure 4-Brom-naphthoesäure(1) (M., S.). Geschwindigkeit der Reduktion durch konstantsiedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 100°: Sh., R., Soc. 1927, 3105. Gibt beim Einleiten von Brom bei 210—220° 4-Brom-1-brommethyl-naphthalin (Sh., R.).

Pikrat C₁₁H₉Br+C₆H₃O₇N₃. F: 123—124° (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1839).

1-Brommethyl-naphthalin, α-Naphthylmethylbromid, α-Menaphthylbromid C₁₁H₉Br = C₁₀H₇·CH₂Br (H 567; E I 266). B. Durch Einleiten von mit Bromdampf beladenem Kohlendioxyd in α-Methyl-naphthalin bei 200° (Schorigin, B. 59, 2509 Anm. 17). Zur Bildung aus α-Methyl-naphthalin durch Einw. von Brom vgl. a. Wislicenus, Butterass, Koken, A. 436, 72 Anm. 2; F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1841; Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3101. Entsteht ferner durch Einw. von Bromwasserstoffsäure auf α-Naphthylcarbinol (DE POMMEREAU, C. r. 175, 106). Durch Verschmelzen von N-α-Menaphthyl-benzamid oder von N.N-Di-α-menaphthyl-benzamid mit Phosphorpentabromid und anschließendes Destillieren im Vakuum (v. Braun, Moldaenke, B. 56, 2168). — Zu Tränen reizende, auf der Haut brennende Krystalle (aus Alkohol oder Benzin). F: 53° (SH., R.), 53,5-54,5° (Sch.). Kp10: 1670 (Sch.). — Wird durch konstantsiedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 1000 innerhalb 1 Stunde fast vollständig reduziert (Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3105). Spaltct bei 11/2-stdg. Erhitzen mit Wasser auf 100° 18% des Broms ab (v. Braun, Moldaenke). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: Sn., R., Soc. 1927, 3099, 3105. Liefert beim Kochen mit einer Lösung von Phenol und Kaliumhydroxyd in Alkohol auf dem Wasserbad Phenyl-α-menaphthyl-äther; reagiert analog mit o-Kresol (Schorigin). Bei der Einw. von Hexamethylentetramin in siedendem 60%igem Alkohol erhält ınan α-Naphthaldchyd, beim Arbeiten in Chloroform eine Additionsverbindung von α-Naphthylmethylbromid mit Hexamethylcntetramin (Nadeln aus Alkohol; F: 175—179°) (ΜΑΥΕΝ, SIEGLITZ, B. 55, 1846). Durch Einw. von Acctaldehyd auf die Organomagnesiumverbindung aus α-Naphthylmethylbromid in Äther entsteht 1.2-Di-α-naphthyl-äthan (M., S.). Beim Erhitzen mit Natriummalonester in Benzol entstehen β -[Naphthyl-(1)]-isobernsteinsäurediäthylester und x-Brom-1-methyl-naphthalin (M., S.).

x-Brom-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_0Br=C_{10}H_0Br\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1-Bronimethyl-naphthalin mit Natriummalonester in Benzol, neben β -[Naphthyl-(1)]-isobernsteinsäurediäthylester (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1843). — Kp₁₁: 161—162°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure x-Brom-naphthoesäure-(1) vom Schmelzpunkt 215—216°. — Pikrat. F: 127—128°.

· 4.11- Dibrom -1-methyl-naphthalin, 4-Brom -1-brommethyl-naph-

thalin, [4-Brom-naphthyl-(1)]-methylbromid C₁₁H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Als Nebenprodukt bei der Bromierung von α-Methyl-naphthalin in Abwesenheit von Lösungsmitteln in der Hitze im Licht einer Bogenlampe oder in Schwefelkohlenstoff-Lösung im Dunkeln auf dem Wasserbad (F. MAYER, STEGLITZ, B. 55, 1839, 1848). Durch Einleiten von Brom in 4-Brom-1-methyl-naphthalin bei 210—220° (Shoesmyth, Rubli, Soc. 1927, 3102). Entsteht ferner durch Bromierung von 1-Brommethyl-naphthalin in der Hitze im Licht einer Bogenlampe (M., S., B. 55, 1848). — Nadeln (aus Ligroin). F: 103° (Sh., R.), 103—104° (M., S.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: Sh., R., Soc. 1927, 3099, 3105. Liefert beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung Äthyl-[4-brom-α-menaphthyl]-äther (M., S.). Bei der Einw. von Kaliumcyanid in verd. Alkohol entsteht [4-Brom-naphthyl-(1)]-essigsäure-nitril (M., S.). Beim Erhitzen mit Natriummalonester in Benzol erhält man β-[4-Brom-naphthyl-(1)]-isobernsteinsäurediäthylester.

5.1¹-Dibrom-1-methyl-naphthalin, 5-Brom-1-brommethyl-naphthalin, [5-Brom-naphthyl-(1)]-methylbromid $C_{11}H_3Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [5-Brom-naphthyl-(1)]-carbinol und Bromwasserstoff in Benzol (Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3104). — Auf der Haut brennende Nadeln (aus Petroläther). F: 101°. — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: Sh., R.

- 2-Jod-1-methyl-naphthalin C₁₁H₉I, s. nebenstehende Formel (E I 266).

 B. Aus 2-Amino-1-methyl-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer
 Lösung und darauffolgende Einw. von Kaliumjodid (F. MAYER, SCHNECKO,

 B. 56, 1410). Blättchen (aus Ligroin). F: 53°. Kp₃₀: 196—199°.
- 2-Chlor-x-nitro-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_8O_2NCl=O_2N\cdot C_{10}H_5Cl\cdot CH_8$. B. Neben einem offenbar nicht rein erhaltenen Isomeren (F: 70—80°) aus 2-Chlor-1-methyl-naphthalin und Salpetersäure (D: 1,4) bei 5° (SCHOLL, SEER, ZINKE, M. 41, 590). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 133—134°.
- 2.4-Dinitro-1-methyl-naphthalin C₁₁H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-essigsäure durch Erhitzen über den
 Schmelzpunkt oder durch Befeuchten mit Pyridin (Veselý, Pastak, Bl.

 [4] 37, 1448). Nadeln (aus Alkohol). F: 161°.
- 2. 2-Methyl-naphthalin, β-Methyl-naphthalin C₁₁H₁₀ = C₁₀H₁·CH₃ (H 567; E I 266). V. Im persischen Erdöl (Birch, Norris, Soc. 1926, 2553). Im Steinkohlen-Urteer (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2271). Zum Vorkommen im Kokereiteer (H 5, 567) vgl. a. Weiss, Downs, Ind. Eng. Chem. 15, 1022; C. 1924 I, 1294. B. Entsteht neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren unter 70—75 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 450—470° in Gegenwart von Eisenoxyd und Tonerde sowie beim Überleiten einer bei diesem Prozeß außerdem entstandenen Fraktion vom Siedepunkt 225—245° (Hydrierungsprodukte des β-Methyl-naphthalins und andere Verbindungen) über platinierte Kohle anfangs bei 315°, dann bei 330° und schließlich bei 350° (Orlow, B. 62, 714; Ж. 60, 1451). Zur Bildung aus Hydrierungsprodukten von β-Methyl-naphthalin durch Dehydrierung bei Gegenwart von platinierter Kohle vgl. a. IPATIEW, O., B. 62, 595; Ж. 61, 1298. β-Methyl-naphthalin entsteht ferner neben α-Methyl-naphthalin bei längerem Erhitzen von Reten unter 70—75 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 450—470° in Gegenwart von Eisenoxyd und Tonerde und folgendem längerem Erhitzen einer neben anderen Produkten entstehenden Fraktion vom Siedepunkt 210—300° mit Selen auf 300—320° (O., B. 62, 716; Ж. 60, 1454). Neben α-Methyl-naphthalin und anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Chrysen mit Wasserstoff in Gegenwart von wasserfreiem Eisenchlorid auf 440—450°, zuerst unter 85, dann unter 100 Atm. Druck (O., Lichatschew, B. 62, 720; Ж. 61, 1182). Als Hauptprodukt bei längerem Erhitzen von Phenyl-β-menaphthyl-äther mit Natrium und Toluol im Rohr auf 100° (Schorigin, B. 59, 2513). Durch Hydrieren von β-Naphthonitril in Gegenwart von Nickel bei 180—200° (Mailhe, Bl. [4] 23, 237: A. cb. [9] 13, 221).

Bl. [4] 23, 237; A. ch. [9] 13, 221).

F: 34° (DE LASZLO, Ph. Ch. 118, 399; McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001), 39° (Mailhe, Bl. [4] 23, 238; A. ch. [9] 13, 221). D⁰₄: 1,077 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204); D[∞]₂: 0,9939; D[∞]₂: 0,9491 (v. Auwers, Frühling, A. 422, 200). n[∞]₂: 1,5950; n[∞]₂: 1,6026; n[∞]₃: 1,6240; n[∞]₂: 1,6428; n[∞]₂: 1,5672; n[∞]₂: 1,5743; n[∞]₃: 1,5945 (v. Au., F.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und von Lösungen in Hexan: De L., Ph. Ch. 118, 400; C. r. 180, 204; in Alkohol: Marchlewski, Moroz, Bl. [4] 35, 478. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 128. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2003. — 0,5 cm³ Alkohol lösen ca. 0,1 g (Dimroth, Bamberger, A. 438, 99). Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure 2-Methyl-naphthochinon-(1.4) (Veselý, Newcomer, Am. 1980, 1450). Del 10 der

Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure 2-Methyl-naphthochinon-(1.4) (Veselý, Kapp, Chem. Listy 18 [1924], 246; Orlow, B. 62, 715; ж. 60, 1452). Bei der Hydrierung mit Wasserstoff unter Druck bei 150—170° in Gegenwart eines Nickel-Katalysators entsteht 2-Methyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin (Schroefer, B. 54, 2248; Tetralin-Ges., D. R. P. 346673; C. 1922 II, 1080; Frdl. 13, 388). Bei längerem Erhitzen mit Wasserstoff auf 440° bis 465° unter 70 Atm. Anfangsdruck in Gegenwart eines Gemisches aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd entstehen Benzol-Kohlenwasserstoffe, Naphthalin sowie Hydrierungsprodukte des Naphthalins und β-Methyl-naphthalins (Ipatjew, Orlow, B. 62, 595; Ж. 61, 1297). Beim Behandeln mit Sulfurylchlorid entsteht 1-Chlor-2-methyl-naphthalin (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). Die Lösung in Schwefelkohlenstoff liefert beim Behandeln mit 1 Mol Brom, am besten im Dunkeln auf dem Wasserbad, 1-Brom-2-methyl-naphthalin und sehr wenig 1-Brom-2-brommethyl-naphthalin (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1851, 1858; vgl. ferner Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3102). Bei der Bromierung bei 230° im Licht einer Bogenlampe erhält man 2-Brommethyl-naphthalin und wenig 1-Brom-2-brommethyl-naphthalin (M., S., B. 55, 1853, 1858). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,38) unter Eiskühlung entstehen 1-Nitro-2-methyl-naphthalin, 4-Nitro-2-methyl-naphthalin, 6(?)-Nitro-2-methyl-naphthalin und 8-Nitro-2-methyl-naphthalin (Getrennt bzw. nachgewiesen durch selektive Reduktion mit Ammoniumhydrosulfid) (Vesely, Kapp, R. 44, 364; Chem. Listy 18, 203; C. 1924 II, 2750). Liefert beim Erhitzen

CH₃

mit konz. Schwefelsäure (D: 1,84) auf 90—100° hauptsächlich 2-Methyl-naphthalinsulfonsäure-(6) (Dziewoński, Schoenówna, Waldmann, B. 58, 1212). 2-Methyl-naphthalin kondensiert sich mit Äthylen in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 100—140° und 20 Atm. Anfangsdruck zu öligen und harzartigen Produkten (I. G. Farbenind., D. R. P. 505 403; C. 1930 II, 2306; Frdl. 16, 477). Ein Gemisch mit α-Naphthoylchlorid in Schwefelkohlenstoff liefert bei allmählicher Einw. von Aluminiumchlorid in der Kälte, folgendem längerem Schütteln und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eis und Salzsäure Naphthyl-(1)-[2-methyl-naphthyl-(1)]-keton (Clar, B. 62, 353; I. G. Farbenind., D. R. P. 481 819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 717); bei analoger Behandlung mit β-Naphthoylchlorid erhält man Naphthyl-(2)-[2-methyl-naphthyl-(1)]-keton und Naphthyl-(2)-[x-methyl-naphthyl-(1)]-keton (Cl.; Fieser, Dietz, B. 62, 1829). Mit Phenanthren-carbonsäure-(9)-chlorid in Tetrachloräthan bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 100° entsteht 9-[2-Methyl-naphthoyl-(1)]-phenanthren (F., D.). Einw. von Oxalylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff in der Kälte führt zu 3-Methyl-acenaphthenchinon-(1.2), Bis-[2(oder 7)-methyl-naphthoyl-(1)] und einem Gemisch von Säuren (Lesser, Gad, B. 60, 243). Beim Kochen mit Diäthylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff erhält nan ölige Fraktionen, aus denen nach 1-jährigem Stehen eine feste Verbindung C₁₈H₁₈O₂ (F: 79—82°) isoliert wurde (Fleischer, A. 422, 257). — Die anthelminthische Wirkung ist nur gering (Rico, C. r. Soc. Biol. 97, 881; C. 1928 II, 689).

- 1-Chlor-2-methyl-naphthalin C₁₁H₉Cl, s. nebenstehende Formel (vgl. eso-Chlor-2-methyl-naphthalin, H 567). B. Aus 2-Methyl-naphthalin bei Einw. von Sulfurylchlorid (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). Kp: 273—275° (unkorr.).
- 2-Chlormethyl-naphthalin, β-Naphthylmethylchlorid, β-Menaphthylchlorid $C_{11}H_{\bullet}Cl = C_{10}H_{\uparrow}\cdot CH_{2}Cl$ (H 567). B. Durch Verschmelzen von N-β-Menaphthyl-benzamid oder von N.N-Di-β-menaphthyl-benzamid mit Phosphorpentachlorid und Destillieren im Vakuum (v. Braun, Moldaenke, B. 56, 2169). F: 48°. Kp₁₅: 162°. Spaltet bei 1½-stdg. Erhitzen mit Wasser auf 100° 17% des Chlors ab. Gibt beim Erwärmen mit 4 Mol Methylamin in Benzol auf 100° Methyl-β-menaphthyl-amin und Methyl-di-β-menaphthyl-amin. Beim Erwärmen mit benzolischer Dimethylamin-Lösung auf 100° entsteht Dimethyl-di-β-menaphthyl-ammoniumchlorid als Hauptprodukt; bei Verwendung von überschüssigem Dimethylamin erhält man Dimethyl-β-menaphthyl-amin.
- 1-Brom 2 methyl naphthalin C₁₁H₂Br, s. nebenstehende Formel. Br Ist mit der H 568 als eso-Brom-2-methyl-naphthalin beschriebenen Verbindung identisch (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1835). B. Zur Bildung durch Bromierung von β-Methyl-naphthalin vgl. a. M., S., B. 55, 1851; Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3102. Kp₁₃: 165—170° (M., S.). Geschwindigkeit der Reduktion durch konstantsiedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 100°: Sh., R. Liefert beim Einleiten von Brom oberhalb 210° 1-Brom-2-brommethyl-naphthalin (M., S.; Sh., R.); beim Bromieren in der Kälte erhält man 1.x-Dibrom-2-methyl-naphthalin vom Schmelzpunkt 88° (M., S.). Die Organomagnesiunverbindung aus 1-Brom-2-methyl-naphthalin liefert mit Dimethylsulfat in absol. Ather in der Kälte bei nachfolgendem Zersetzen mit kalter verdünnter Schwefelsäure 1.2-Dimethyl-naphthalin (M., S.).
- 4-Brom 2-methyl-naphthalin C₁₁H₉Br, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 4-Amino-2-methyl-naphthalin durch Diazotieren und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Kupfer(I)-bromid; wurde als Pikrat isoliert (Vesely, Kapp, R. 44, 370; Chem. Listy 18 [1924], 246). Mit Wasserdampf flüchtig. Pikrat C₁₁H₉Br + C₉H₉O₇N₃. F: 90—91°.
- 5-Brom 2-methyl naphthalin C₁₁H₉Br, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 5-Brom-1-amino-2-methyl-naphthalin durch Diazotierung und Verkochen mit Alkohol (Veselý, Kapp, R. 44, 375; Chem. Listy 18, 248; C. 1924 II, 2751). Gelbliches Öl. Pikrat C₁₁H₉Br+C₉H₃O₇N₂. F: 91—92°.
- 8-Brom 2-methyl naphthalin C₁₁H₂Br, s. nebenstehende Formel. Br
 B. Aus 7-Amino-2-methyl-naphthalin durch Diazotieren und Umsetzen mit
 Kupfer(I)-bromid-Lösung (Vesel', Kapp, R. 44, 367; Chem. Listy 18, 244;
 C. 1924 II, 2750). Durch Diazotieren von 8-Brom 1-amino 2-methylnaphthalin und Verkochen mit Alkohol (V., Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 367; C.
 1929 II, 1669). Gelbes Öl. Pikrat C₁₁H₂Br+C₂H₂O₂N₃. F: 98—101° (V., R.), 99°
 bis 101° (V., K.).
- 2-Brommethyl-naphthalin, β -Naphthylmethylbromid, β -Menaphthylbromid $C_{11}H_0Br=C_{10}H_7\cdot CH_2Br$ (H 568). B. Aus 2-Methyl-naphthalin und Brom bei 230° im

Sonnenlicht, nehen anderen Produkten (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1853; Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3101). Durch Verschmelzen von N- β -Menaphthyl-benzamid oder von N.N-Di- β -menaphthyl-henzamid mit Phosphorpentabromid und anschließendes Destillieren im Vakuum (v. Braun, Moldaenke, B. 56, 2169). — Zu Tränen reizende, auf der Haut hrennende Krystalle (aus Alkohol) (Sh., R.). F: 56° (v. Br., Mo.; Sh., R.). Kp₁₃: 168—172° (May., S.); Kp₁₄: 165—169° (v. Br., Mo.). — Wird durch konstantsiedende Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei 100° in 1 Stde. fast vollständig reduziert (Sh., R.). Spaltet bei $1^1/_2$ -stdg. Erhitzen mit Wasser auf 100° 12% des Broms ah (v. Br., Mo.). Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol hei 25°: Sh., R. Liefert heim Koehen mit einer Lösung von Phenol und Kaliumhydroxyd in ahsol. Alkohol Phenyl- β -menaphthyläther; reagiert analog mit o-Kresol (Schorigin, B. 59, 2509). Bei der Einw. von Hexamethylentetramin in siedendem 60% igem Alkohol erhält man β -Naphthylmethylhromid mit Hexamethylentetramin (Blättchen, die sieh hei 160° zersetzen) (May., S.). Bei der Einw. von Acetaldehyd auf die Organomagnesiumverhindung aus β -Naphthylmethylhromid in Äther entsteht 1.2-Di- β -naphthyl-äthan (May., S.).

1.2¹-Dibrom-2-methyl-naphthalin, 1-Brom-2-brommethyl-naphthalin, [1-Brom-naphthyl-(2)]-methylbromid $C_{11}H_8Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Nehen üherwiegenden Mengen β -Brommethyl-naphthalin hei der Einw. von Brom auf β -Methyl-naphthalin im Licht einer Bogenlampe bei 230° (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1853, 1858). Bei Einw. von Brom auf 1-Brom-2-methyl-naphthalin oberhalb 210° (M., S.; Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3102). — Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Petroläther). F: 107° (Sh., R.), 107—108° (M., S.). — Geschwindigkeit der Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: Sh., R., Soc. 1927, 3099. Liefert mit Kaliumeyanid in wäßr. Alkohol [1-Brom-naphthyl-(2)]-acetonitril (M., S.). Beim Erhitzen mit Natriummalonester in Benzol entsteht β -[1-Brom-naphthyl-(2)]-isobernsteinsäurediäthylester (M., S.).

1.x-Dibrom-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_8Br_2 = C_{10}H_5Br_2 \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Brom auf 1-Brom-2-methyl-naphthalin in der Kälte (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1858). — F: 88°.

1-Nitro-2-methyl-naphthalin C₁₁H₀O₂N, s. nebenstehende Formel (H 568; E I 267). B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,38) auf β-Methyl-naphthalin unter Kühlung, neben 4-, 6(?)- und 8-Nitro-2-methyl-naphthalin (Veselý, Kapr, R. 44, 364; Chem. Listy 18, 203; C. 1924 II, 2750). Aus 1-Nitro-8-amino-2-methyl-naphthalin durch Diazotieren und Verkochen auf dem Wasserbad (V., Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 365; C. 1929 II, 1669). — Gelbc Nadeln (aus Alkohol). F: 79° (V., R.), 80° (V., K.). Kp₁₆: 180—182° (V., K.). — Zur Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (E I 5, 267) vgl. a. Fries, Lohmann, B. 54, 2916. Bleibt heim Behandeln mit warmer alkoholischer Ammoniumhydrosulfid-Lösung unverändert (V., K.). Gibt hei der Bromierung 5-Brom-1-nitro-2-methyl-naphthalin (V., K.). Mit heißer Salpeterschwefelsäure entstehen 1.5-Dinitro-2-methyl-naphthalin und 1.8(?)-Dinitro-2-methyl-naphthalin (V., K.). Bei der Kondensation mit Oxalsäurediäthylester (vgl. E I 5, 267) hei Gegenwart von ühersehüssiger ätherisch-alkoholischer Kaliumäthylat-Diniger, A. 436, 64).

4-Nitro-2-methyl-naphthalin C₁₁H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Nehen 1-Nitro-, 6(?)-Nitro- und 8-Nitro-2-methyl-naphthalin beim Behandeln von 2-Methyl-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,38) unter Eiskühlung (Vesely, Kapp, R. 44, 364; Chem. Listy 18, 203; C. 1924 II, 2750). Beim Diazotieren von 4-Nitro-1-amino-2-methyl-naphthalin und Erwärmen mit Alkohol (V., K.).— Gelhliche Nadeln (aus Alkohol). F: 49—50°. Mit Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather.— Liefert heim Behandeln mit warmer alkoholischer Ammoniumhydrosulfid-Lösung 4-Amino-2-methyl-naphthalin.

6(?)-Nitro-2-methyl-naphthalin C₁₁H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben 1-Nitro-, 4-Nitro- und 8-Nitro-2-methyl-naphthalin bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,38) auf 2-Methyl-naphthalin unter Kühlung (Veselý, Kapp, R. 44, 364; Chem. Listy 18, 203; C. 1924 II, 2750). — Nicht isoliert. Liefert beim Behandeln mit warmer alkoholischer Ammoniumhydrosulfid-Lösung 6(?)-Amino-2-methyl-naphthalin.

8-Nitro-2-methyl-naphthalin C₁₁H₂O₂N, s. nehenstehende Formel. B. O₂N Entsteht neben 1-Nitro-, 4-Nitro- und 6(†)-Nitro-2-methyl-naphthalin hei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,38) auf 2-Methyl-naphthalin unter Kühlung (Veselý, Kapp, R. 44, 364; Chem. Listy 18, 203; C. 1924 II, 2750).

Nicht isoliert. Liefert beim Behandeln mit warmer, alkoholischer Ammoniumhydrosulfid-Lösung 8-Amino-2-methyl-naphthalin.

5-Brom-1-nitro-2-methyl-naphthalin C₁₁H₈O₂NBr, s. nebenstehende Formel. Ist identisch mit der von Lesser (A. 402 [1914], 33) als x-Brom-1-nitro-2-methyl-naphthalin (E I 267) beschriebenen Verbindung (VESELÝ, KAPP, R. 44, 363; Chem. Listy 18 [1924], 203, 248). — B. Aus diazotiertem 1-Nitro-5-amino-2-methyl-naphthalin beim Behandeln mit Kupfer(1)-bromid-Lösung (V., K., R. 44, 374; Chem. Listy 18, 248; C. 1924 II, 2751). - Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 94°.

8-Brom-1-nitro-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_8O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotieren von 1-Nitro-8-amino-2-methyl-naphthalin und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kupfer(I)-bromid (VESELY, Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 366; C. 1929 II, 1669). — Gelbe Nadeln (aus Alkobol). F: 113°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 8-Brom-1-amino-2-methyl-naphthalin.



x-Brom-1-nitro-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_aO_2NBr=C_{10}H_bBr(CH_a)\cdot NO_2$ (E I 267) ist als 5-Brom-1-nitro-2-methyl-naphthalin (s. o.) erkannt worden (Veselý, Kapp, R. 44, 363; Chem. Listy 18 [1924], 203, 248).

 $\begin{array}{lll} \textbf{1-Brom-4-nitro-2-methyl-naphthalin} & C_{11}H_8O_2NBr, \ \ \text{s. nebenstehende} \\ Formel. & B. & \text{Aus} & \text{1-Brom-2-methyl-naphthalin} & \text{beim Nitrieren mit Salpeter-} \\ \end{array}$ säure (D: 1,53) in Eisessig, zunächst unter Eisküblung, dann unter Ansteigenlassen der Temperatur bis auf 80° (VESELY, KAPP, R. 44, 372). Beim Diazotieren von 4-Nitro-1-amino-2-metbyl-naphthalin und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Kupfer (I)-bromid (V., K.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 100-101°.



1.5-Dinitro-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_8O_4N_9$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 1.8-Dinitro-2-methyl-naphthalin beim Behandeln von 1-Nitro-NOz 2-methyl-naphthalin in Eisessig mit Salpeterschwefelsäure, zuletzt auf dem Wasserbad (Vesel's, Kapp, R. 44, 373; Chem. Listy 18, 247; C. 1924 II, 2751). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 131°. — Liefert bei der O2N CH3 partiellen Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol (V., Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 367; C. 1929 II, 1669) und bei der Reduktion mit kaltem alkoholischem Ammoniumsulfid (V., K.) 1-Nitro-5-amino-2-methyl-naphthalin; die Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und Zinn führt zu 1.5-Diamino-2-methyl-naphthalin (V., K.).

1.8-Dinitro-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel O_2N (vgl. H 568; E I 267). Ist identisch mit der Verbindung von K. E. Schulze · CH₃ (B. 17 [1884], 844) und Lesser (A. 402 [1914], 32); zur Konstitution vgl. Vesely, Rein, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 1, 362; C. 1929 II, 1669.

B. Neben 1.5-Dinitro-2-methyl-naphthalin beim Behandeln von 1-Nitro-2-methyl-naphthalin in Eisessig mit Salpeterschwefelsäure, zuletzt auf dem Wasserbad (V., KAPP, R. 44, 373; Chem. Listy 18, 247; C. 1924 II, 2751). — Krystalle (aus Eisessig). F: 209°. — Bleibt bei der Einw. von Ammoniumhydrosulfid oder Zinn(II)-chlorid unverändert (V., K.). Liefert bei der partiellen Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol 1-Nitro-8-amino-2-methyl-naphthalin (V., R.).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{12}$.

1. 1-Phenyl-cyclohexadien - (2.4), 1.2-Dihydro - diphenyl $C_{12}H_{12} =$ $C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot HC < \stackrel{CH}{<} \stackrel{CH}{:} \stackrel{CH}{>} CH.$

3.5-Dichlor -1-phenyl - cyclohexadien - (2.4), 3.5 - Dichlor -1.2 - dihydro - diphenyl $C_{13}H_{10}Cl_2 = C_6H_6 \cdot HC < \stackrel{CH}{CH_2} \cdot \stackrel{CCl}{CCl} > CH$. Diese Konstitution kommt der H 5, 569 als 3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien-(2.5) beschriebenen Verbindung zu (Hinkel, Hey, Soc. 1928, 2786). — B. Neben 3.5-Dichlor-diphenyl beim allmählichen Eintragen von überschüssigem Phosphorpentachlorid in eine Suspension von Phenyldihydroresorein in trocknem Chloroform, zuletzt bei gelinder Wärme (Hi., Hey). — Kp₁₀: 156°. — Beim Einleiten von Chlor in die Lösung in trocknem Chloroform unter Wasserkühlung entsteht 3.5 Dichlor-diphenyl; leitet man Chlor in eine heiße Lösung in trocknem Chloroform, so erhält man außerdem noch geringe Mengen 2.3.5-Trichlor-diphenyl.

- 2. 1-Phenyl-cyclohexadien (2.5), 1.4-Dihydro-diphenyl C₁₂H₁₂ = C₆H₅·HC CH=CH>CH₂. Über eine als 1.4-Dihydro-diphenyl aufgefaßte Verbindung, die aus dem Lithiumadditionsprodukt des Diphenyls (Syst. Nr. 2357) bei der Einw. von Alkohol auf die äther. Lösung entsteht (Schlenk, Bergmann, A. 463, 93), vgl. a. Hückel, Bretschneider, A. 540 [1939], 173. Angenehm riechendes Öl. Kp₁₀: 110° (Sch., Be.). Liefert bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium in Alkohol Cyclohexylbenzol und wenig Diphenyl (Sch., Be.).
- 3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien-(2.5) $C_{12}H_{10}Cl_2 = C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot HC < CH:CCl> CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot H_1$ Die H 5, 569 unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist als 3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien-(2.4) (S. 466) erkannt (HINKEL, HEY, Soc. 1928, 2786).
- 3. 1-Āthyl-naphthalin, α -Āthyl-naphthalin $C_{12}H_{12} \equiv C_{10}H_7 \cdot C_2H_5$ (H 569; E I 267). B. Aus Naphthyl-(1)-magnesiumbromid durch Einw. von Diäthylsulfat (Gr.man, Hoyle, Am. Soc. 44, 2623) oder p-Toluolsulfonsäureäthylester (G., Beaber, Am. Soc. 47, 522) in siedendem Äther. Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf α -Menaphthyl-magnesiumchlorid in Äther (G., Kirby, Am. Soc. 51, 3477). Kp₇₄₂: 247—249° (G., K.); Kp: 256° bis 259° (unkorr.) (G., H.). D₄°: 1,019 (G., B.).
 - 1-[α -Chlor-äthyl]-naphthalin $C_{12}H_{11}Cl=C_{10}H_7\cdot CHCl\cdot CH_3.$
- a) Rechtsdrehende Form. B. Beim Behandeln von linksdrehendem Methyl- α -naphthyl-carbinol ($[\alpha]_p^m$: $-35,2^0$ in Alkohol; c=7) mit Phosphorpentachlorid in Chloroform; wurde nicht vollkommen rein erhalten (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 75, 598). $[\alpha]_p^m$: $+5,4^0$ (Äther; c=18).
- b) Linksdrehende Form. B. Beim Behandeln von rechtsdrehendem Methyl- α -naphthyl-carbinol [α] $^{\infty}$: +11,1 0) mit Thionylchlorid in Äther unter Kühlung (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 75, 598). Krystalle (aus Petroläther unter Kühlung mit Äther-Kohlendioxyd-Gemisch), die bei Zimmertemperatur schmelzen. [α] $^{\infty}$: —36,4 0 (Äther; c=9). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes 1-[α -Mercaptoäthyl]-naphthalin.
- 4. **2-Äthyl-naphthalin**, β -Äthyl-naphthalin $C_{12}H_{12}=C_{10}H_{7}\cdot C_{2}H_{5}$ (H 569). B. In mäßiger Ausbeute beim Leiten von 6-Äthyl-tetralin im Kohlendioxydstrom durch ein Rohr bei 650° mit oder ohne Bleioxyd-Bimsstein-Katalysator (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1690). Beim Erhitzen von Phenanthren mit Wasserstoff unter 75 Atm. Anfangsdruck in Gegenwart von Tonerde und Kupfer-, Nickel- oder Eisenoxyd auf ca. 500°, neben anderen Produkten (Orlow, B. 60, 1954; Ж. 59, 900). Kp: 251—252° (v. Br., H., S.). D_0^{s} : 1,0015; n_0^{s} : 1,591 (O.). Pikrat $C_{12}H_{12}+C_6H_3O_7N_3$. F: 72° (v. Br., H., S.).
- 2-[$\alpha\alpha$ -Dichlor- β -brom-äthyl]-naphthalin $C_{12}H_9Cl_2Br = C_{10}H_7 \cdot CCl_2 \cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Brommethyl- β -naphthyl-keton (WILLEMART, A. ch. [10] 12, 355). Krystalle (aus Alkohol). F: 102—103° (Maquennescher Block).
- 5. 1.2 Dimethyl naphthalin C₁₂H₁₂, s. nebenstehende Formel (E I 267). B. Aus dem Natriumsalz der [1-Methyl-naphthyl-(2)]-essigsäure beim Erhitzen mit Kupferpulver und Natronkalk im Vakuum (FRIES, KÜSTER, A. 470, 35). Durch Einw. von Dimethylsulfat in absol. Ather auf die Grignard-Verbindung aus 1-Brom-2-methyl-naphthalin (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1853). Kp₁₂: 131,5° (FRIES, K.); Kp₂₃: 137° (M., S.); Kp₂₂: 144° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 193); Kp₂₄: 264° (FRIES, K.). D^a₂: 1,019 (FRIES, K.); D^a₃: 1,0219; n^a₄: 1,6101; n^a5: 1,6180; n^a6: 1,6395; n^a76: 1,6598 (v. Au., Frü.); n^a9: 1,6069; n^a9: 1,6146; n^a9: 1,6361 (M., S.).
- 2-Methyl-1-chlormethyl-naphthalin, 1¹-Chlor-1.2-dimethyl-naphthalin, [2-Methyl-naphthyl-(1)]-methylchlorid C₁₂H₁₁Cl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Sättigen der Lösung von [2-Methyl-naphthyl-(1)]-carbinol in Eisessig mit Chlorwasserstoff (Ziecler, Tiemann, B. 55, 3410). Krystalle (aus Methanol oder Eisessig). F: 61—63°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 2-Methyl-1-brommethyl-naphthalin, 1¹-Brom-1.2-dimethyl-naphthalin, [2-Methyl-naphthyl-(1)]-methylbromid C₁₂H₁₁Br, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von überschüssigem Bromwasserstoff auf [2-Methyl-naphthyl-(1)]-carbinol in Eisessig bei 60° (ZIEGLER, TIEMANN, B. 55, 3411).

 Nadeln (aus Eisessig). F: 87,5—89° (Z., T.), 88° (SHOESMITH, RUBLI, Soc. 1927, 3103). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther 1.2-Dimethyl-x-tetrahydronaphthalin und geringe Mengen 1.2-Dimethyl-x-dihydro-naphthalin (Z., T.). Hydrolyse in wäßr. Alkohol bei 25°: SH., R.

- 6. 1.4-Dimethyl-naphthalin C₁₂H₁₂, Formel I (H 570; E I 268). V. In neuseeländischen Erdölen (Easterfield, McClelland, Chem. and Ind. 1923, 938; C. 1924 I, 2847).
- 4-Methyl-1-brommethyl-naphthalin, 1¹-Brom1.4-dimethyl-naphthalin, [4-Methyl-naphthyl-(1)]methylbromid C₁₂H₁₁Br, Formel II. B. Durch Einw.
 von Bromwasserstoff auf [4-Methyl-naphthyl-(1)]-earbinol
 in trocknem Beuzol (Shoesmith, Rubli, Soc. 1927, 3102).

 Nadeln (aus Petroläther). F: 77°. Hydrolyse in
 wäßr. Alkohol bei 25°: Su., R.
- 7. 1.6-Dimethyl-naphthalin C₁₂H₁₂, s. nebenstehende Formel (Е I 268). V. Findet sich vernutlich im persisehen Erdöl (Віясн, Norris, Soc. CH₃ 1926, 2553). - B. Beim Erhitzen von Jonen mit Schwefel auf 180-2500 СН3. (RUZICKA, RUDOLF, Helv. 10, 918). Durch Destillieren des Caleiumsalzes der 1.6- Dimethyl-2 (oder 4)-acetyl-naphthalin-dicarbonsäure- (4.7 oder 2.7) im Luftstrom (Feist, Janssen, Choi-Ay Chen, B. 60, 206). — Kp₁₃: ca. 130° (Ruz., Rud.). $D_4^{ts,2}$: 1,0049 (v. Auwers, Frühling, A. 422, 200). $n_{\alpha}^{ts,3}$: 1,6012; $n_{b}^{ts,3}$: 1,6089; $n_{b}^{ts,3}$: 1,6302; $n_{y}^{ts,3}$: 1,6496 (v. Au., Fr.). Beugung von Röntgenstrahlen im flüssigen Zustand: KATZ, Z. ang. Ch. 41, 332. Liefert bei längerem Erhitzen unter 70 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 440—465° in Gegenwart eines Gemisches aus Tonerde und Eisenoxyd Naphthalin, eine Fraktion, die beim Überleiten über platinierte Kohle bei 310° β-Methyl-naphthalin liefert, und andere Produkte (Іратуєм, Оклом, В. 62, 595; Ж. 61, 1298). Bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Amylalkohol entsteht 1.6-Dimethyl-5.8-dihydro-naphthalin; bei der Hydrierung mit Nickel bei 240° und 20-25 Atm. Druck erhält man ein Gemisch aus 1.6-Dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin und 1.6-Dimetbyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin, das beim Erhitzen mit Salpetersäure im Rohr auf 150° annähernd gleiche Mengen Trimellitsäure und Hemimellitsäure liefert (F. MAYER, SCHULTE, B. 55, 2165). Beim Nitrieren mit einem gekühlten Gemisch aus konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure erhält man x-Trinitro-1.6-dimethyl-naphthalin (F., J., CH.). Kondensiert sieh mit Oxalylchlorid in Gegenwart von Aluminium chlorid in Schwefelkohlenstoff zu 3.6-Dimethyl-acenaphthenehinon-(1.2) und anderen Produkten (Lesser, Gad, B. 60, 243; 1. G. Farbenind., D. R. P. 470277; C. 1929 I, 3037; Frdl. 16, 518).
- x-Trinitro-1.6-dimethyl-naphthalin $C_{12}H_9O_6N_3=C_{10}H_3(NO_2)_3(CH_3)_2$. B. Aus 1.6-Dimethyl-naphthalin und einem gekühlten Gemisch von konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure (3 : 2 Gewichtsteile) (Feist, Janssen, Chou-Ay Chen, B. 60, 206). Nadelu (aus Eisessig). F: 189°.
- 8. 1.7 Dimethyl naphthalin C₁₂H₁₂, s. nebenstebende Formel (vgl. H 570). Diese Konstitution kommt vielleicht auch dem Dimethylnaphthalin aus Borneopetroleum (H 5, 570) zu (Darzens, Heinz, C.r. 184, 35). B. Aus 1.7-Dimethyl-naphthalin-earbonsäure-(3) beim Erhitzen mit Kalk im Vakuum (D., H.). Gelbliche Flüssigkeit von naphthalinartigem Gerueh. Kp₁₅: 147—149°. Pikrat. F: 123—124°.
- 9. 2.3 Dimethyl-naphthalin, Guajen C₁₂H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 571; E I 268). V. Zum Vorkommen von 2.3-Dimethyl-naphthalin im Steinkohlenteeröl und seiner Isolierung aus einer geeignet vorbehandelten Fraktion durch Sulfurierung (vgl. E I 5, 268) oder Ausfrieren vgl. KRUBER, B. 62, 3044. Blätter (aus Alkobol). Riecht ähnlich wie 2-Metbyl-naphthalin. Kp₇₆₇: 265—266° (unkorr.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Eisessig, leieht in Benzol und seinen Homologen. Liefert bei der Sulfurierung mit konz. Schwefelsäure bei 40—50° und Umlagerung bei 160° 2.3-Dimethyl-naphthalin-sulfonsäure-(6). Neigt in Berührung mit überhitztem Wasserdampf zur Verharzung.
- 10. 2.6-Dimethyl-naphthalin C₁₂H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 570; E I 268). B. Bei der Vakuumdestillation von 2.3-Dibrom- 2.6-dimethyl-1.2.3.4-tetrabydro-naphthalin (erhalten durch Anlagerung von Brom an 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-naphthalin in Chloroform) (F. Mayer, Alken, B. 55, 2278, 2280). D⁰: 1,142 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und von Lösungen in Hexan: De Laszlo, Ph. Ch. 118, 408; C. r. 180, 204. Verhalten bei längerem Erhitzen unter 70 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 440—465° in Gegenwart eines Gemisehes aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd: IPATJEW, ORLOW, B. 62, 595; Ж. 61, 1298. Bei der Reduktion mit Natrium und Isoamylalkohol entsteht 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-naphthalin (M., A., B. 55, 2280). Beim Behandeln mit 1 Mol Sulfurylehlorid entsteht 1(?)-Chlor-2.6-dimethyl-naphthalin, bei der Einw. von 2 Mol Sulfurylehlorid erhält man 1.5(?)-Dichlor-2.6-dimethyl-naphthalin (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). Durch Nitrierung der Lösung in Eisessig mit Salpetersäure

- (D: 1,51) bei 70° entsteht 1-Nitro-2.6-dimethyl-naphthalin (M., A.). Gibt mit Benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei längerer Einw. von Aluminiumchlorid unter Kühlung 2.6-Dimethyl-1.5-dibenzoyl-naphthalin; mit Acetanhydrid oder Acetylchlorid und Aluminiumchlorid entsteht unter sonst gleichen Bedingungen 2.6-Dimethyl-1-acetyl-naphthalin (Clar, Wallenstein, Avenarius, B. 62, 953). Bei der Einw. von 1 Mol β -Naphthoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht 2.6-Dimethyl-1- β -naphthoyl-naphthalin, bei Einw. von 2 Mol 2.6-Dimethyl-1.5-di- β -naphthoyl-naphthalin (Fieser, Dietz, B. 62, 1831). Gibt mit Oxalylchlorid und Aluminiumchlorid 3.7-Dimethyl-acenaphthenchinon-(1.2), 2.6-Dimethyl-naphthoesäure-(1?) und andere Produkte (Lesser, Gad, B. 60, 244).
- 1(P)-Chlor-2.6-dimethyl-naphthalin $C_{12}H_{11}Cl=C_{10}H_5Cl(CH_3)_2$. B. Aus 2.6-Dimethylnaphthalin bei Einw. von 1 Mol Sulfurylchlorid (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). Nadeln. F: 39°.
- 1.5 (?)-Dichlor-2.6-dimethyl-naphthalin $C_{12}H_{10}Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(CH_3)_2$. B. Aus 2.6-Dimethyl-naphthalin bei Einw. von 2 Mol Sulfurylchlorid (I. G. Farbenind., D. R. P. 495331; Frdl. 16, 483). Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 135°.
- 1-Nitro-2.6-dimethyl-naphthalin C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dimethyl-naphthalin in Eisessig bei der Einw. von 1 Mol Salpetersäure (D: 1,51) bei 70° (F. Mayer, Alken, B. 55, 2280).

 Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 68°. Beim Nitrieren mit einem Gemisch aus konz. Salpetersäure (D: 1,51) und konz. Schwefelsäure unter Eiskühlung entsteht 1.8-Dinitro-2.6-dimethyl-naphthalin; bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) auf eine Lösung von 1-Nitro-2.6-dimethyl-naphthalin in Eisessig erhält man 1.5-Dinitro-2.6-dimethyl-naphthalin und 1.4-5(?)-Trinitro-2.6-dimethyl-naphthalin (s. u.) (M., A.; vgl. Veselý, Medvender, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 8, 125; C. 1936 I, 4724). Liefert beim Kochen mit Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung und folgenden Behandeln mit verd. Natronlauge [1-Nitro-6-methyl-naphthyl-(2)]-brenztraubensäure (M., A.).
- 1.5-Dinitro-2.6-dimethyl-naphthalin $C_{12}H_{10}O_4N_2$, Formel I. Zur Konstitution vgl. Veselý, Medvedeva, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 8, 125; C. 1936 I, 4724. B. Aus 1-Nitro-2.6-dimethyl-naphthalin in Eisessig und Salpetersäure (D: 1,51), neben 1.4.5(?)-Trinitro-2.6-dimethyl-naphthalin (F. Mayer, Alken, B. 55, 2281). Gelbc Nadcln (aus Eisessig). F: 179° (M., A.). Die alkoh. Lösung liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und konz. Salzsäure 1.5-Diamino-2.6-dimethyl-naphthalin (M., A.).

- 1.8-Dinitro-2.6-dimethyl-naphthalin $C_{12}H_{10}O_4N_2$, Formel II. Zur Konstitution vgl. Veselý, Medvedeva, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 8, 125; C. 1936 I, 4724. B. Aus 1-Nitro-2.6-dimethyl-naphthalin bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) in konz. Schwefelsäure unter Eiskühlung (F. Mayer, Alken, B. 55, 2281). Nadeln (aus Eisessig). F: 186° (M., A.).
- 1.4.5 (?)-Trinitro-2.6-dimethyl-naphthalin $C_{12}H_9O_6N_3$, Formel III. B. Aus 1-Nitro-2.6-dimethyl-naphthalin in Eisessig und konz. Salpetersäure (D: 1,51), neben 1.5-Dinitro-2.6-dimethyl-naphthalin (F. MAYER, ALKEN, B. 55, 2282).
- 11. 2.7-Dimethyl-naphthalin C₁₂H₁₂, Formel IV (E I 268). Krystalle (aus Hexan). F: 96° (de Laszlo, Ph. Ch. 118, 408). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und von Lösungen in Hexan: de L., Ph. Ch. 118, 408; C. r. 180, 204. Liefert mit überschüssigem Benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei längerer Einw. von Aluminiumchlorid unter Kühlung ein Produkt, das wahrscheinlich ein Gemisch von 2.7-Dimethyl-1.5-dibenzoylnaphthalin und 2.7-Dimethyl-1.8-dibenzoyl-naphthalin darstellt (Clar, Wallenstein, Avenarus, B. 62, 953). Bei Einw. von Oxalylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhält man 2.7-Dimethyl-naphthoesäure (1) und sehr wenig 3.8-Dimethyl-acenaphthenchinon-(1.2) (Lesser, Gad, B. 60, 244).
- 12. 1-Allyl-inden C₁₂H₁₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Indenoxalsäure-äthylester beim Erhitzen mit Allylbromid in Alkohol bei Gegenwart von Kaliumäthylat und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Natronlauge (Wislicenus, Hentrich, A. 436, 21).— Gelbliche Flüssigkeit. Kp₂₇: 138°.— Färbt sich an der Luft erst rot, dann braun. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung und Abscheidung von Harz.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{14}$.

- 1. 1-Isopropyl-naphthalin, $2-\alpha$ -Naphthyl-propan $C_{13}H_{14} = C_{10}H_7 \cdot CH(CH_3)_8$. B. Neben β-Isopropyl-naphthalin und anderen Produkten bei allmählicher Einw. von Isopropylalkohol auf ein Gemisch aus Naphthalin und 80% iger Schwefelsäure bei 80°, Verdünnen der Schwefelsäure auf 60% und Destillieren mit überhitztem Wasserdampf; die Abtrennung aus der Fraktion vom $K_{DCa. 15}$: 144—149° erfolgt durch Überführung in die entsprechenden Sulfonsäuren (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 741, 742). Aus 1-Isopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(4) beim Kochen mit Natriumamalgam und Wasser (M., B.).

 Öl. $K_{DCa. 15}$: 144—147°. Liefert beim Erwärmen mit 96% iger Schwefelsäure auf 40° bis 45° 1-Isopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(4).
- 2. 2-Isopropyl-naphthalin. 2- β -Naphthyl-propan $C_{18}H_{14} = C_{10}H_7 \cdot CH(CH_3)_2$ (H 571). B. Bildung aus Naphthalin s. bei α -Isopropyl-naphthalin. Entsteht ferner beim Erhitzen von 10-Methyl-2-isopropyliden-1.2.3.4.5.6.9.10-oktahydro-naphthalin, 2-Isopropyl- Δ^2 (?)-dihydronaphthalin oder 10-Methyl-2-isopropyliden-dekalol-(8) mit Sehwefel (Ruzicka, Capato, A. 453, 78, 79, 80). Durch Koehen von 2-Isopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Natriumanualgam und Wasser (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 743). Öl. Kp₁₂: 125° (R., C.). Liefert beim Erwärmen mit 96 %iger Schwefelsäure auf 40—45° 2-Isopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(1) (M., B.). Pikrat. F: 91° (R., C.).
- 3. 1-Methyl-2-āthyl-naphthalin $C_{13}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. Kp_{12} : 137,5—140° (Kroll-feiffer, A. 430, 198). $D_4^{\text{is.4}}$: 1,0014 (K., A. 430, 204). $n_{\alpha}^{\text{is.4}}$: 1,5942; $n_{\beta}^{\text{is.4}}$: 1,6014; $n_{\beta}^{\text{is.4}}$: 1,6215; $n_{\gamma}^{\text{is.4}}$: 1,6400. Dichte und Brechungsindices einer 64,4% igen Lösung in Chinolin: K.
- 4. 1-Methyl-4-äthyl-naphthalin $C_{13}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. Kp_{12} : 138—1400 (Krollpfeiffer, A. 430, 198). $D_{4}^{15.1}$: 1,0086 (K., A. 430, 204). $n_{\alpha}^{15.1}$: 1,5984; $n_{\beta}^{15.1}$: 1,6057; $n_{\beta}^{15.1}$: 1,6262; $n_{\gamma}^{15.1}$: 1,6449.
- 5. 1.2.5-Trimethyl-naphthalin C₁₃H₁₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Hosking, Helv. 13, 1405; Heilbron, Wilkinson, Soc. 1930, 2546. B. Beim Erhitzen von Tctracyclosqualen (S. 432) mit Schwefel auf 200—270° (Harvey, Heilbron, Kamm, Soc. 1926, 3138).

 Aus den bei 100—150° (12 mm) siedenden Kohlenwasserstoffen, die beim Erhitzen der Manilakopalsäuren erhalten werden, durch Erhitzen mit Schwefel auf 180—250° (R., Steiger, Schinz, Helv. 9, 975). Beim Erhitzen des Methylesters einer aus Manilakopal isolierten Säure C₁₅H₂₄O₂ (Gemiseh?) mit Schwefel (R., St., Sch., Helv. 9, 978). Durch Erhitzen von Kongokopal-Öl (flüchtige Bestandteile der pyrogenen Zersetzung von Kongokopal bei 300°) mit Schwefel auf 250° (Westenberg, R. 48, 581). Über die Gewinnung von 1.2.5-Trimethyl-naphthalin aus dem amorphen ätherlöslichen Harzsäure-Gemisch des Kaurikopals mit Hilfe von Selen als Dehydrierungsmittel vgl. R., Hosking, A. 469, 173. Nadeln (aus Alkohol). F. 33,5° (Ha., Heil., K.). Kp₁₂: 140° (R., St., Sch.): Kp₁₅: 145° (Ha., Heil., K.). Dⁿ.: 1,011 (R., St., Sch.); Dⁿ.: 1,012 (R., St., Sch.); nⁿ.: 1,612 (Ha., Heil., K.). Schwer löslich in kaltem Methanol und Alkohol, leicht in Äther und Benzol (Ha., Heil., K.). Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure 5.8-Diacetoxy-1.6-dimethyl-naphthalin und eine einbasische Säure C₁₂H₁₂O₄ vom Schmelzpunkt 204° (Nadeln; schwer löslich in Wasser (Wel; vgl. a. Heil, W.). Pikrat C₁₃H₁₄

+C₆H₂O₇N₂. F: 138° (R., St., Sch.), 139—140° (HA., HEI., K.; vgl. WE.).

6. 1.2.7-Trimethyl-naphthalin, Sapotalin C₁₃H₁₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Späth, Hromatka, M. 60 cH₃. CH₃ [1932], 117, 125. — B. Aus einem Gemisch von α- und β-Amyrin oder dem Kohlenwasserstoff-Gemisch, das beim Erhitzen von Amyrin im Kollendioxydstrom auf 440—460° entsteht, durch Erhitzen mit Schwefel oder besser mit Selen (Ruzicka, Mitarb., A. 471, 35). Ferner auch bei der Dehydrierung von Äscigenin, Caryocarsapogenin, Cyclamiretin, Guajacsapogenin, Glycyrrhetinsäure, Hederagenin, Mimusopssapogenin, Quillajasapogenin, Ursolsäure, Zuckerrübensapogenin oder Betulin mit Selen bei 340—390° (Ruz., van Veen, H. 184, 74) sowie beim Erhitzen von Gypsogenin oder der Fraktion vom Kp₁₃: 135—150°, die beim Erhitzen von Gypsogenin-methylester im Kohlendioxydstrom auf 400—450° erhalten wird, durch Erhitzen mit Selen (Ruz., van V., R. 48, 1022). Auch die durch Dehydrierung einer Neutralölfraktion aus Braunkohlenteer (Kp₁₀: 132—138°) (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 899) oder der Sesquiterpen-Fraktion des Birkenteeröls (Vesterberg, Nydahl, Svensk kem. Tidskr. 39, 119; C. 1927 II, 1103) erhaltenen Kohlenwasserstoffe C₁₃H₁₄ sind vermutlich 1.2.7-Trimethyl-naphthalin (He., v. Winterfeld, B. 64 [1931], 1039). — Kp₁₆: 147—148°; D₁₆: 1,008; n₁₆: 1,6093 (Ruz., Mitarb.). —

471

- Pikrat $C_{13}H_{14} + C_6H_3O_7N_3$. F: 127—128° (Ruz., van V.; Ruz., Mitarb.). Styphnat $C_{13}H_{14} + C_6H_3O_8N_3$. F: 152—153° (Ruz., van V.), 153—154° (Ruz., Mitarb.).
- 7. x-Trimethyl-naphthalin aus β -Naphthol $C_{13}H_{14}=C_{10}H_5(CH_5)_3$. B. Beim Leiten eines Gemisches von β -Naphthol und Methanol über Aluminiumoxyd bei ca. 425° (PLÜSS, Helv. 8, 509). Hellgelbes Öl. Kp_{12} : 142—145°. Liefert bei der Einw. von 65 % iger Salpetersäure in Eisessig bei 5—10° die nachfolgende Verbindung.
- **x-Nitro-x-trimethyl-naphthalin** $C_{13}H_{13}O_2N=C_{10}H_4(CH_3)_3\cdot NO_2$. B. Durch Nitrierung von x-Trimethyl-naphthalin aus β -Naphthol mit 65% iger Salpetersäure in Eisessig bei 5—10° (PLÜSS, Helv. 8, 510). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143°.
- 8. x Trimethyl naphthalin aus persischem Erdöl $C_{13}H_{14} = C_{10}H_5(CH_3)_3$ (vgl. H 572). Pikrat $C_{13}H_{14} + C_6H_3O_7N_3$. F: 119—1200 (Birch, Norris, Soc. 1926, 2553).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{16}$.

- 1. 1-Butyl-naphthalin, 1- α -Naphthyl-butan $C_{14}H_{16}=C_{10}H_7\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$ (H 572). B. Beim Erhitzen von 1- α -Naphthyl-butanon-(3) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1843). Bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₄: 151—152°.
- 2. **2-Butyl-naphthalin**, **1-\beta-Naphthyl-butan** $C_{14}H_{16} = C_{10}H_7 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3 (H 572)$. Beim Erhitzen von $1 \cdot \beta$ -Naphthyl-butanon-(3) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (F. MAYER, SIEGLITZ, B. 55, 1854). — Kp₁₃: 125—130°.
- CH₃ 3. 1-Methyl-4-isopropyl-naphthalin $C_{14}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 5-Methyl-8-isopropyl-tetralin mit Schwefel auf 180—230° (Ruzicka, Mingazzini, Helv. 5, 714). — Öl. Kp₁₂: 135° bis 145°. — Pikrat $C_{14}H_{16}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 99—100°. CH(CH₃)₂
- 4. 1-Methyl-7-isopropyl-naphthalin, Eudalin C₁₄H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-7-isopropyl-(CH₃)₂CH.

 3.4-dihydro-naphthalin mit Schwefel auf 180—230° (RUZICKA, STOLL, Helv. 5, 936). Durch Dehydrierung von Sesquiterpenen oder den entsprechenden Sesquiterpenalkoholen wie Elemen (RUZICKA, VAN VEEN, A. 476, 85), Selinen und seinen Isomerisationsprodukten (R., STOLL, Helv. 6, 850; R., MEYER, MINGAZZINI, Helv. 5, 363), Mitsubaen (HIRAO, Bl. chem. Soc. Japan 1, 76, 79; Sci. Rep. Töhoku Univ. 15, 668; C. 1926 II, 234; 1927 I, 113), Eudesmen, Eudesmol (R., MEY, MI.; BRIGGS, SHORT, J. Soc. Lemm. Ind. 47, 293 T. C. 1929 I. 4245), Machilel (Taylor, Machilel (Taylor, Langum, Soc. Japan) chem. Ind. 47, 323 T; C. 1929 I, 1215), Machilen, Machilel (TAKAGI, J. pharm. Soc. Japan 1924, Nr. 514, S. 2, 4; C. 1925 I, 1715) und Sesquiterpenalkohol-Fraktionen aus Campheröl (R., St., Helv. 7, 266) oder Vetiveröl (R., CAPATO, HUYSER, R. 47, 373, 377) mit Schwefel, Selen und im Falle des Elemens auch mit Antimonpentasulfid. — Kp_{12} : $(42-43)^{\circ}$ (R., Mey., Mr.), $(48)^{\circ}$ (Ta.); $(48)^{\circ}$ (Ta. Bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid erhält man Naphthalin-dicarbonsaure-(1.7) (R.,
- CH(CH₃)₂ 5. 7-Methyl-1-isopropyl-naphthalin $C_{14}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation des Bariumsalzes der 6-Methyl-4-iso- CH3. propyl-naphthoesäure-(1) mit Calciumhydroxyd im Wasserstoffstrom (Ruzrora, Mingazzini, Helv. 5, 712). — Ol. Kp₁₂: 139—141° (R., M.).

 D₀[∞]: 0,9833; n₀[∞]: 1,5884 (R., M.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure außer Naphthalin-dicarbonsäure-(1.7) noch x-Nitro-7-methyl-1-isopropyl-naphthalin und x-Nitro-8-isopropyl-naphthoesäure-(2) (R., Stoll, Helv. 5, 932). — Pikrat C₁₄H₁₆ + C₆H₃O₇N₃. F: 101° bis 102° (R., M.). — Styphnat C₁₄H₁₆ + C₆H₃O₆N₃. F: 163—164° (R., M.).
- **x-Nitro-7-methyl-1-isopropyl-naphthalin** $C_{14}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 7-Methyl-1-isopropyl-naphthalin mit verd. Salpetersäure, neben anderen Produkten (Ruzicka, Stoll, Helv. 5, 932). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 112-113°.
- 6. **1.4-Diāthyi-naphthalin** $C_{14}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. Kp_{12} : 150—152,5° (Krollffeiffer, A. 430, 198). $D_{12}^{12,1}$: 0,9983. $n_{13}^{13,1}$: 1,5901; $n_{13}^{13,1}$: C2H5 1,5970; $n_{B}^{10,1}$: 1,6164; $n_{Y}^{10,1}$: 1,6342. Č2H5
- 7. x-Tetramethyl-naphthalin $C_{14}H_{16} = C_{10}H_4(CH_8)_4$. B. Beim Erhitzen eines Gemisches von β -Naphthol und Methanol in Gegenwart von Aluminium-

bis 147°.

oxyd auf 423-426° (Briner, Plüss, Paillard, Helv. 7, 1054; Pl., Helv. 8, 508). - Nadeln (aus Alkohol). F: 107-108° (PL.). - Versuche zur Sulfurierung mit 98% iger Schwefelsäure (in der Kälte, bei 40° und bei 70°) und mit Chlorsulfonsäure in Tetrachlorkohlenstoff: PL. — Pikrat. F: 184-1850 (B., PL., PAI.).

- 8. 2-Benzyliden-bicyclo-[1.2.2]-heptan. 1.4-Methylen- 2-benzyliden-cyclohexan (Phenyl-endomethylencyclohexyliden-methan) $C_{14}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus $2 \cdot [\alpha \cdot Oxy-benzyl]$ -bicyclo-[1.2.2]-heptan beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf 1900 (DIELS, ALDER, A. 470, 81). Dünnflüssiges, stark lichtbrechendes Öl. Kp₁₅: 1450
- 9. 1.2.3.4.5.6 Hexahydro anthracen $C_{14}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht neben anderen Produkten H2C CH9 aus dem Phenylurethan des 2-Oxy-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydroanthracens bei der Destillation (v. Braun, Bayer, A. 472, 110). — Blättchen (aus Methanol). F: 70°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol. — Verhalten bei der Einw. von Brom: v. BRAUN, BAYER.
- 10. β -Hexahydro-anthracen $C_{14}H_{16}=C_6H_{10}(C_2H_2)C_6H_4$ (H 573) von Godchot (Bl. [4] 1, 703; A. ch. [8] 12, 488) ist nach Schroeter (B. 60, 2040) wahrscheinlich unreines 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen.
- 11. Derivate eines Hexahydroanthracens C14H16 mit ungewisser Stellung der angelagerten Wasserstoffatome.
- 9.10-Dichlor-hexahydroanthracen $C_{14}H_{14}Cl_2 = C_6H_8 < \frac{CHCl}{CHCl} > C_6H_4$ (H 573) von GODCHOT (C. r. 139 [1904], 606; Bl. [3] 31 [1904], 1342; [4] 1, 708; A. ch. [8] 12, 492) ist wahrscheinlich nicht ganz reines 9.10-Dichlor-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (SCHROETER, B. 60, 2040).
- 9.10-Dibrom-hexahydroanthracen $C_{14}H_{14}Br_2 = C_6H_8 < \frac{CHBr}{CHBr} > C_6H_4$ (H 573) von GODCHOT (C. r. 139 [1904], 606; Bl. [3] 31 [1904], 1341; [4] 1, 706; A. ch. [8] 12, 489) ist wahrscheinlich nicht ganz reines 9.10-Dibrom-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (SCHROETER, B. 60, 2040).
- 12. Hexahydrophenanthren C14H16 von Breteau (C. r. 140 [1905], 942) (H 573) enthielt wahrscheinlich 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren (SCHROETER, B. 57, 2025).
- 13. Niedrigersiedender Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₆ aus Braunkohlenteer. V. In der durch Schwefel bei 240° dehydrierten Neutralölfraktion vom Kp₁₀: 120—126° des Braunkohlenteers (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 898). Kp₁₀: 124—126°; Kp: 248—250°. D¹⁵: 1,0200. n¹⁵: 1,6130. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung Phthalonsäure. Bei der Oxydation mit Chromessigsäure erhält man die Verbindung C14H14O2

Phthalonsäure. Bei der Oxydation mit Chromessigsaure erhält man die Verbindung $C_{14}H_{14}O_{2}$ (s. u.). Bei mehrtägigem Kochen mit verd. Salpetersäure erhält man eine Säure $C_{14}H_{10}O_{2}$ (beginnt bei 160° zu sintern und ist bei 215° völlig geschmolzen), die wahrscheinlich eine Methylnaphthoesäure darstellt. — Pikrat $C_{14}H_{16} + C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 112°. Verbindung $C_{14}H_{14}O_{2}$ vom Schmelzpunkt 68° (Homologes des Naphthochinons). B. Durch Oxydation des Kohlenwasserstoffs $C_{14}H_{16}$ vom Kp_{10} : 124—126° mit Chromessigsäure (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 898). — Stechend riechende, gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 68°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert beim Kochen mit wäßr. Permanganat-Lösung Mellophansäure.

14. Höhersiedender Kohlenwasserstoff $\rm C_{14}H_{16}$ aus Braunkohlenteer. V. In der durch Schwefel bei 240° dehydrierten Neutralölfraktion vom Kp $_{10}$: 160—170° von der durch Schwefel bei 240° dehydrierten Neutraloitraktion vom Kp₁₀: 160—170° von Braunkohlenteer, neben einem festen Isomeren (s. u.) (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 901). — Naphthalinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 148—150°. D¹³: 1,0014. n¹³: 1,5991. — Liefert bei der Oxydation mit wäßr. Permanganat-Lösung Phthalonsäure. Bei der Oxydation mit Chromessigsäure erhält man eine Verbindung C₁₄H₁₄O₂ (s. u.) und ein bei ca. 45° schmelzendes Produkt. — Pikrat C₁₄H₁₆ + C₆H₃O₇N₃. F: 138°. Verbindung C₁₄H₁₄O₂ vom Schmelzpunkt 186° (Homologes des Naphthochinons). B. Durch Oxydation des Kohlenwasserstoffs C₁₄H₁₆ vom Kp₁₀: 148—150° mit Chromessigsäure (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 901). — Braunes Krystallpulver (aus Benzol). F: 186° (Zers Vermlich leicht läslich in Renzel und Allechel schwerger in Ather

(Zers.). Ziemlich leicht löslich in Benzol und Alkohol, schwerer in Ather.

15. Fester Kohlenwasserstoff C_MH₁₆ aus Braunkohlenteer. V. u. B. Findet sich im Gelböl, Rotöl, Gasöl und Paraffinöl des Braunkohlenteers (Oehler, Z. ang. Ch. 12 [1899], 563; vgl. Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 900). Entsteht neben einem flüssigen

Isomeren vom Kp₁₀: 148—150° (s. o.) durch Dehydrierung einer Neutralölfraktion vom Kp₁₀: 160—170° aus Braunkohlenteer (H., R., B. 60, 900). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 115° (H., R.), 117° (OE.). Kp: 300—303° (OE.). Sublimierbar. Leicht löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Accton und Äther, schwer in Alkohol und Eisessig (OE.; H., R.). Mit Wasserdampf flüchtig (OE.; H., R.). — Pikrat $C_{14}H_{16} + C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 152° (H., R.), 154° (OE.).

Mononitroderivat $C_{14}H_{15}O_2N = C_{14}H_{15}$ NO₂. B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Herzenberg, Ruhemann, B. 60, 901). — Gelbbraune Blättchen (aus Methanol). F: $102-103^{\circ}$.

16. Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₆(?) aus Acetylen s. E II 1, 221. [Gerisch]

6. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{18}$

- 1. 2-Isoamyl-naphthalin, β -Isoamyl-naphthalin $C_{15}H_{18} = C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$ (H 574). V. Im Burma-Petroleum (Mulany, Watson, J. Soc. chem. Ind. 43, 312 T; C. 1925 I, 186). Pikrat. F: 108—110°.
- 2. 1.6-Dimethyl-4-isopropyl-naphthalin, Cadalin $C_{15}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Ruzicka, Seidel, Helv. 5, 369. B. Bei der Dehydrierung vieler Sesquiterpene mit CH_3 Schwefel bei 180-260°; z. B. bei der Dehydrierung von Zingiberen CH3. (S. 346), Isozingiberen (S. 347), l-Cadinen (S. 347) und Calamen (S. 349) ĊH(CH3)2 (RUZICKA, MEYER, Helv. 4, 508; RUZ., MEY., MINGAZZINI, Helv. 5, 356, 358, 359); ferner bei der Dehydrierung von Isocadinen (S. 348) (Henderson, Robert-SON, Soc. 1926, 2814), Copaen (S. 349) (HE., M'NAB, Ro., Soc. 1926, 3079) und von Dysoxylonen (S. 352) (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 61, 345; C. 1929 I, 948). Aus l-Cadinen beim Leiten über Platinschwarz-Asbest bei 300-310° unter 0,5 mm Druck (Ruz., Stoll, Helv. 7, 90) oder bei der Dehydrierung mit Selen bei ca. 280° (DIELS, KARSTENS, B. 60, 2325). Bei der Reduktion von 5-Oxo-1.6-dimethyl-4-isopropyl-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin mit Natrium in absol. Alkohol bei 130° und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsgemisches mit Schwefel auf 180—210°; man reinigt über das Styphnat (Ruz., Sei., Helv. 5, 374).

 Ol. Kp₁₁: 155—156° (Ruz., Sei.); Kp₁₂: 157—158° (Ruz., Mex.); Kp₇₈₀: 291—292° (Ruz., Mex.).

 D₁°: 0,9792 (Ruz., Mex.). n₁°: 1,5851 (Ruz., Mex.), 1,582 (Ruz., Sei.). — Bei der Oxydation mit Chromessigsäure bei 40—45° wurden 6-Methyl-4-isopropyl-naphthoesäure-(1) und wenig 2.5-Dimethyl-8-isopropyl-naphthochinon-(1.4) (nachgewiesen als Oxim) isoliert (Ru., Mey., Min.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in absol. Alkohol auf dem Wasserbad Dihydrocadalin (S. 425) (Ru., Mey.). — Pikrat $C_{15}H_{18}+C_6H_3O_7N_3$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (Ru., Mey.). — Styphnat $C_{15}H_{18}+C_6H_3O_8N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1380 (Ru., MEY.).
- 3. 1-Methyl-2.4-diāthyl-naphthalin $C_{15}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. $D_{13}^{13,3}$: 0,9870 (Krollffeiffer, A. 430, 204). $n_{\alpha}^{13,4}$: 1,5855; $n_{D}^{13,3}$: 1,5923; $n_{\beta}^{13,3}$: 1,6114; $n_{\gamma}^{13,3}$: 1,6287.

 4. 1.4-Dimethyl-7-isopropyl-azulen, S-Guajazulen, Kess- $C_{2}H_{5}$

azulen, Gurjunazulen, Eucazulen C₁₅H₁₈

C₂H₅

C[CH(CH₃)₂]:CH·C:C(CH₃)

CH — C(CH₃):C — CH

[1936], 864, 867; PL., Lemay, Helv. 23 [1940], 897; PL., Magyar, Helv. 24 [1941], 191.

Zur Identität von Kessazulen und S-Guajazulen vgl. Ruzicka, Haaoen-Smit, Helv. 14 [1931], 1109; Asahina, Nakanishi, J. pharm. Soc. Japan 52, 2; C. 1932 I, 2461. Zur Identität von Gurjunazulen und Eucazulen mit S-Guajazulen vgl. Pfau, Plattner, Helv. 19, 861. — V. Im Braunkohlenteer (Herzenbero, Ruhemann, B. 58, 2249; Ruh., Lewy, B. 60, 2464). Im äther. Öl von "rose wood", dem Holz von Dysoxylon Frascranum Benth. (Penfold, J. Pr. Soc. N. S. Wales 61, 346; C. 1929 I, 949). Im Destillationsöl des Harzes ("Black dammar") von Canarium strictum Roxb. (Moudelle, J. Soc. chem. Ind. 44, 170 T; C. 1925 II, 1490). — B. Bei der Dehydrierung von Aromadendren (S. 356) (Pfau, Plattner, Helv. 19, 871; Radcliffe, Short, Soc. 1938, 1201; vgl. Briggs, Short, Soc. 1928, 2527) oder von Guajen (S. 349) (Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 134) mit Schwefel. Bei der Dehydrierung der Sesquiterpenfraktion Kp₁₂: 121—135° aus dem äther. Öl von Eucalyptus Globulus Lab. mit Schwefel (Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 133). Bei der katalytischen Dehydrierung von α-Gurjunen mit Nickel (Pfau, Plattner, Helv. 19, 862, 872; vgl. He., Ru., B. 58, 2256). Beim Erhitzen von Kessylalkohol C₁₅H₂₆O₂ (aus Kessoöl, dem äther. Öl der Wurzel von Valeriana officinalis L. var. augustifolia Miq.) mit Palladium-Kohle auf 220—250°,

neben Desoxykessylen (Asahina, Nakanishi, J. pharm. Soc. Japan 48, 6; C. 1928 I, 1861). Man reinigt das Rohprodukt über die Phosphorsäure-Verbindung oder über das Pikrat (Ruz., Rub.).

Blaues Öl. Kp₁₁: 164° (Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 134), 167—168,4° (Kremers, Am. Soc. 45, 718); Kp₇: 153° (Asahina, Nakanishi, J. pharm. Soc. Japan 48, 7; C. 1928 I. 1861); Kp_{1,1}: 135,6° (Kr.). Ist mit Wasserdampf und Petrolätherdampf flüchtig (Herzenberg, Ruhemann, B. 58, 2250; Ruh., Lewy, B. 60, 2465). D₁*: 0,9759 (Ruz., Rud.); D₂*: 0,9717 (As., Na.); D₂**: 0,9877 (Kr.). Absorptionsspektrum in Alkohol: As., Na.; He., Ruh.; in Hexan: Ruz., Rud.; Plattner, Helv. 24 [1941], 290 E, 291 E, 292 E. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure und Phosphorsäure (As., Na.). — Zur Oxydation mit alkal. Permanganat Lösung vgl. Kr.; Ruh., L.; Ruz., Rud., Helv. 9, 120. Liefert bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz Oktahydro-S-guajazulen (S. 116) (Ruz., Rud.; As., Na.; vgl. Ruz., Haagen-Smit, Helv. 14 [1931], 1110 Anm. 2; Melville, Am. Soc. 55 [1933], 3288). Wird durch Natriumamalgam unter Verschwinden der blauen Farbe reduziert (Kr.). — Clathis + H₄Fe(CN)₈. Niederschlag. Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt (Ruh., L., B. 60, 2466). — Pikrat Clathis + C₅H₃O₅N₃. Schwarze Nadeln (aus Methanol). F: 105—106° (Ruz., Rud.), 106° (As., Na.).

Azulene, bei denen es sich wahrscheinlich um S-Guajazulen handelt, wurden ferner gefunden: Im Urteer (Kurihara, J. Fuel Soc. Japan 7, 62; C. 1928 II, 1733). Im äther. Öl der Baumwollpflanze (Power, Chesnut, Am. Soc. 47, 1764). Im äther. Öl der Rhizome und Wurzeln von Asarum caudatum (Burlage, Lynn, J. am. pharm. Assoc. 16, 411; C. 1927 II, 579).

- 5. Elemazulen C₁₅H₁₈. B. Entsteht in geringer Menge neben viel Eudalin bei der Dehydrierung von Elemen (S. 352) mit Selen bei 220—280° (RUZICKA, VAN VEEN, A. 476, 87; R., HAAGEN-SMIT, Helv. 14 [1931], 1107, 1116). Violettblaues Öl. Pikrat C₁₅H₁₈ + C₅H₃O₇N₃. Schwarze Krystalle. F: 110° (R., H.-Sm.). Am Licht und an der Luft unbeständig. Styphnat. F: ca. 87°. Leicht zersetzlich (R., H.-Sm.).
- 6. Chamazulen C₁₅H₁₈. V. Im Kamillenöl (Ruhemann, Lewy, B. 60, 2466; Ruzicka, Rudolph, Helv. 9, 132). Îm Schafgarbenöl (Ruz., Rud.). Man reinigt das Rohprodukt über die Phosphorsäure-Verbindung und über das Pikrat (Ruz., Rud.). Kp₁₂: 161° (Ruz., Rud.). D[∞]₁: 0,9883 (Ruz., Rud.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Hexan: Ruz., Rud., Rud., Helv. 9, 129. Zur Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung vgl. Ruz., Rud., Bei der katalytischen Hydrierung in Essigester in Gegenwart von Platinschwarz entsteht Oktahydrochamazulen (S. 116) (Ruz., Rud.). Gibt beim Erwärmen mit Natrium und Isoamylalkohol Hexahydrochamazulen (S. 357) (Ruz., Rud.). Reduktion mit Natrium und feuchtem Ather und mit Natrium und Alkohol: Ruz., Rud.). Reduktion mit Natrium und feuchtem Ather und mit Natrium und Alkohol: Ruz., Rud.). Pikrat C₁₅H₁₈ + C₆H₃O₇N₃. Krystalle (aus Alkohol). F: 115° (Ruz., Rud.). Styphnat. Schwarze Krystalle (aus Alkohol) oder Methanol). F: 95—96° (Ruz., Rud.).
- 7. **9.9 Dimethyl 1.2.3.4** (?) **tetrahydro**-**fluoren** C₁₅H₁₈, Formel I. B. Aus 9.9-Dimethyl-fluoren beim Behandeln mit Natriumammonium (Lebeau, Picon, C. r. 173, 85). Kp₇₅₂: 280° bis 281°; Kp₃₀: 148—149°.

I.
$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CCH_2 & CH_2 & CH_2 - C(CH_3)_2 \\ \hline CH_2 & CH_2 & (?) & II. & CH_2 & CH_2 & CCH_3 \\ \hline CH_2 & CH_2 & CCH_2 & CCH_3 &$$

- 8. 2.2-Dimethyl-1-phenyl-3.6-methylen-bicyclo- $\{0.1.3\}$ -hexan. Phenyl- α -pericycloapocamphan $C_{15}H_{18}$, Formel II. B. Beim Erhitzen von aktivem oder inaktivem 2.2-Dimethyl-3-phenyl-bicyclo- $\{1.2.2\}$ -heptanol-(3) mit Acetanhydrid oder Kaliumdisulfat im Rohr auf 170—180° (Bredt-Savelsberg, B. 56, 559). Schwach und angenehm riechendes dünnes Öl. Kp₅: 96—97°. Di^{0,5}: 1,0061. $n_{\rm p}^{\rm o,0}$: 1,5471. Beständig gegen alkal. Permanganat-Lösung. Liefert mit Ameisensäure bzw. Eisessig + wenig konz. Schwefelsäure im Rohr bei 65—75° das Formiat bzw. Acetat des 7.7-Dimethyl-1-phenyl-bicyclo- $\{1.2.2\}$ -heptanols- $\{2\}$.
- 9. Tri-cyclopenteno-benzol, 1.2; 3.4; 5.6-Tris-tri- H₂C CH₂ methylen-benzol, Tricyclotrimethylenbenzol C₁₅H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 574). B. Beim Leiten von Chlorwasserstoff durch eine Lösung von Diecyclopentyliden-hydrazin in Tetrahydronaphthalin bei 180° (Perkin, Plant, Soc. 127, 1140). Nadeln (aus Alkohol). F: 97° (Pe., Pt..). Kp₃₀: 180—185° (Pe., Pt..). H₂C CH₂

 D₁: 1,141 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 206).

10. **6.7-Åthylen - 4.5.6.12-tetrahydro-perinaphthindan, 1.8-Åthylen-4.5-trimethylen-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, Hexa**hydro-peribenzo-acenaphthinden $C_{15}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1-Oxo-5.6-trimethylen-3.4.5.11-tetrahydro-acenaphthen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Rath, B. **61**, 961). — Krystallmasse. **F.**: 29°. Kp₁₂: 130—132°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

Zinkstaub, Palladium, Nickel oder Schwefel nur ölige oder harzige Produkte.

- H₂C CH₂
 CH CH₂
 CH CH₂
 CH CH₂
- 11. 4.5-Methylen-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydrophenanthren, 1.7; 3.4-Bis-trimethylen-hydrinden C₁₈H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1-0xo-4.5-methylen-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-phenanthren mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Rath, B. 61, 960).

 F: 47°. Kp: 238°; Kp₁₅: 130—132°. Mit Wasserdampf leicht flüchtig. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Petroläther. Liefert bei Dehydrierungsversuchen mit Bleioxyd.
- 12. 1.4; 5.8 Dimethylen 1.2.3.4.5.8.9.10 HC CH CH CH CH-CH2 oktahydro [cyclopentadieno (1'.3') 1'.2':2.3 HC CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH3 | CH3 | CH3 | CH3 | CH3 | CH3 | CH3 | CH4 | CH3 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4

7. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{20}$.

- 1. 1-Methyl 4-isopropyl 3-phenyl cyclohexadien (1.3), 3-Phenyl-p-menthadien (1.3) $C_{16}H_{20} = CH_3 \cdot C < CH_2 CH_3 \cdot C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dl-Piperiton und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Read, Watters, Soc. 1929, 2170). Kp_{15} : 145—148°. D_4^{**} : 0,9552. n_5^{**} : 1,5525.
- 2. 1.6-Diisopropyl-naphthalin C₁₆H₂₀, s. nebenstehende CH(CH₃)₂ Formel. B. Neben anderen Produkten aus Naphthalin, Isopropylalkohol und 60% iger Schwefelsäure bei der Destillation mit überhitztem Wasserdampf (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 745).

 Aus 1.6-Diisopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(3 oder 7) durch Destillation des Kaliumsalzes mit Phosphorsäure und überhitztem Wasserdampf (Mey., B., M. 53/54, 750). Blättchen (aus Alkohol). F: 52°. Liefert beim Kochen mit 5% iger Salpetersäure Naphthalin-dicarbonsäure-(1.6) und 1 (oder 6)-Isopropyl-naphthalin-carbonsäure-(6 oder 1).
- 3. x Diisopropyl naphthalin vom Schmelzpunkt 38° $C_{10}H_{20} = C_{10}H_{6}[CH_{(CH_3)_2}]_2$. B. Aus dem Kaliumsalz der x-Diisopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Schmelzpunkt des Sulfochlorids: 119°) beim Erhitzen mit Phosphorsäure und überhitztem Wasserdampf (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 751). Krystalle (aus Alkohol). F: 38°. Kp: 317° bis 319°. Liefert bei der Sulfurierung eine isomere x-Diisopropyl-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Schmelzpunkt des Sulfochlorids: 127°).
- 4. 6.6-Dimethyl-2-benzyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), Hc:C(CH₂·C₆H₅)—CH Myrtenylphenyl C₁₆H₃₀, s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid durch Erwärmen mit Phenylmagnesiumbromid in absol. Ather (Rupe, A. 459, 182). Dünnflüssiges Öl von H₂C ——CH—C(CH₃)₂ angenehmem Geruch. Kp₁₂: 138—141°. D^{ac}₁: 0,9712. [α]^{bc}₁: +29,49°. Rotationsdispersion bei 20°: R. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.
- 5. 2.2 Dimethyl 1 phenyl $H_2C C(C_0H_5) C(CH_3)_2$ $H_2C C(C_0H_5) CH_2$ 3-methylen-bicyclo [1.2.2] heptan, 4-Phenyl-camphen, β -Phenyl C_1 C_2 C_3 C_4 C_4 C_5 C_5 C_6 eim Erhitzen von 4-Phenyl-isoborneol (Formel II, S. 475; Syst. Nr. 535) mit der doppelten Menge Kaliumdisulfat auf 150—160° (Nametkin, Kitschkin, Kurssanow, J. pr. [2] 124, 151, 154; H. 61, 1075). — Krystalle (aus Methanol). F: 32,5°. Kp₇: 128—129°. D₁^m: 0,9919. n₁^m: 1,5449. — Liefert beim Erhitzen mit Eisessig in Gegenwart von Sehwefelsäure auf 50—60° [4-Phenyl-isobornyl]-aeetat (Syst. Nr. 535).

- 6. 3.3-Dimethyl-1-phenyl-2-methylen-bicyclo-[1.2.2]- H₂C-C(C₆H₅)-C:CH₂ heptan, 1-Phenyl-camphen, α-Phenyl-camphen C₁₆H₂₀, s. nebenstehende Formel (vgl. H 574). B. Beim Erhitzen von 2-Phenyl-borneol mit 50% iger Schwefelsäure auf 70—80° oder mit Kalium-disulfat auf 150—160° (NAMETKIN, KITSCHKIN, KURSSANOW, J. pr. [2] 124, 149, 153; Ж. 61, 1073). Öl. Kp_{9,5}; 131°; Kp₁₆; 147°. D[∞]₁: 0,9795. n[∞]₁: 1,5447. Einw. von Benzopersäure in Chloroform: N., Ki., Ku. Liefert beim Erhitzen mit 2,5 Tln. Eisessig in Gegenwart von Schwefelsäure auf 50—60° [4-Phenyl-isobornyl]-aeetat (Syst. Nr. 535).
- 7. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{20}$ aus 2 (oder 3)-Phenyl-camphanol-(3 oder 2). B. Aus dem Gemisch von festem und flüssigem 2(oder 3)-Phenyl-camphanol-(3 oder 2) durch Kochen mit Ameisensäure oder durch Erhitzen mit sirupöser Phosphorsäure auf 200° (Rupe, Wirz., Verh. naturf. Ges. Basel 38, 183, 184; C. 1928 I. 908). Aromatisch riechendes bewegliches Öl. Kp₁₀: $135-41^{\circ}$. Eigensehaften des mit Hilfe von Ameisensäure dargestellten Präparats: D_{\bullet}^{∞} : 0.9767; $n_{\rm D}^{\infty}$: 1.5417; $[\alpha]_{\rm D}^{\infty}$: $+40.56^{\circ}$. Eigensehaften des mit Hilfe von Phosphorsäure dargestellten Präparats: D_{\bullet}^{∞} : 0.9865; $n_{\rm D}^{\infty}$: 1.5445; $[\alpha]_{\rm D}^{\infty}$: $+8.33^{\circ}$. Rotationsdispersion: R., W.
- 8. 1.8; 4.5-Bis-trimethylen-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1.2.3.4.5.8.9.10.11.16-Dekahydro-pyren C₁₆H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Oxo-1.2.3.4.5.8.9.10.11.16-dekahydro-pyren mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Rath, B. 61, 962). Krystallmasse. F: 34°. Kp₁₂: 151—152°. Leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol. An unterkühlter Flüssigkeit gemessen: D₂[∞]: 1,0612; n₂[∞]: 1,5806. Wird beim Überleiten über hellrot glühenden, mit Bleioxyd imprägnierten Bimsstein in Kohlendioxyd-Atmosphäre zu Pyren dehydriert.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{22}$.

- 1. 6.6-Dimethyl-2- β -phenäthyl-bicyclo-[1.1.3]- HC:C(CH₂·CH₂·CGH₅)—CH hepten-(2), Myrtenylbenzyl $C_{17}H_{22}$. s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid durch Behandeln mit Benzylmagnesiumehlorid unter Eiskühlung (Rupe, A. 459, H₂C CH C(CH₂)₂ 182). Dünnflüssiges Öl von sißlichem Geruch. Kp₁₀: 151—152°. D₄°: 0.9633. [α]₀: +16,18°. Rotationsdispersion bei 20°: Rupe.
- 2. 4'.4'- Dimethyl-6.7.8.9-tetrahydro-[cyclopenteno-1'.2': 4.5-acenaphthen], 4.5-[β . β -Dimethylen] 6.7.8.9-tetrahydro-acenaphthen, 2-Dimethylen] 6.7.8.9-tetrahydroaeenaphthen, 2-Dimethylenges s. nebenstehende Formel. B. Aus H2C ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH2 ——CH3)2 4.5-Dimethylmalonyl-6.7.8.9-tetrahydro-acenaphthen dureh Erhitzen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (D: 1,19) (FLEISCHER. SIEFERT, A. 422, 305). Ol von schwach petroleumartigem Gerueh. Kp13: 173—175°. D22: 0,9884; np: 1,5399.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{24}$.

- 2. x-Di-tert.-butyl-naphthalin $C_{18}H_{24}=C_{10}H_6[C(CH_3)_3]_2$. B. Neben anderen Produkten aus Naphthalin beim Behandeln mit Isobutylalkohol und 80% iger Schwefelsaure bei 80—100° (H. Meyer, Bernhauer, M. 58/54, 751). Krystalle (aus Essigsäure). F: 142°.

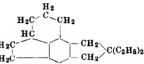
- 477
- 3. 6.6-Dimethyl-2-[γ -phenyl-propyl]-bicyclo- $HC:C(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)-CH$ [1.1.3]-hepten-(z), Myrtenyl- β -phenāthyl $C_{18}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid durch Einw. von β -Phenāthyl-magnesiumbromid in absol. Ather (Rupe, A. 459, 183). Schwach aromatisch riechendes Öl. Kp₁₀: 166—167°. D_1^{∞} : 0,9574. n_2^{∞} : 1,5312. Zwei verschiedene Prāparate zeigten [α] n_1^{∞} : —15,3° und —4,6°. Rotations-dispersion bei 20°: Rupe. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{24}$ aus 2- β -Phenäthyl-borneol. B. Aus 2- β -Phenäthyl-borneol beim Erhitzen mit Ämeisensäure (Rupe, A. 436, 195). Dünnflüssiges Öl. Kp: 165—168°.
- 5. 1-Methyl-7-isopropyl-x-hexahydro-phenanthren, x-Hexahydro-reten $C_{18}H_{14} = CH_3 \cdot C_{14}H_{14} \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 6 g Reten mit 7 g rauchender Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 3 g rotem Phosphor im mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf 190—200° (Virtanen, B. 53, 1887). Wasserhelle, etwas blau fluorescierende Flüssigkeit von sehr schwachem, nicht unangenehmem Geruch. Kp₁₀: 175—177°. D.°.: 0,9802. n.°.: 1,5477. Mischbar mit Chloroform, Ligroin, Eisessig, Benzol und Äther in jedem Verhältnis. Löst sich in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur mit tiefbrauner Farbe, die beim Erwärmen in Braunschwarz übergeht. Reaktion mit konz. Salpetersäure: V. Beständig gegen Permanganat.
- 6. 1.2 Tetramethylen-4.5 [hexahydro-o-xylylen]-benzol, 1.2.3.4.5.6.7.8.9.10.17.18 Dodekahydro-naphthacen, Oktahydro-tetralanthracen C₁₈H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3 Tetramethylen-anthrachinon bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 180—190° unter Druck, neben anderen Produkten (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 303). Krystalle (aus Ligroin). F: 82—83°. Sehr leicht löslich in Benzol und Ather. Liefert bei der Behandlung mit der berechneten Menge Permanganat erst in alkalischer, dann in saurer Lösung Benzol-tetracarbonsäure-(1.2.4.5).
- 7. 1.2; 3.4; 5.6-Tris-tetramethylen-benzol, 1.2.3.4.5.6.7.8.9.10.11.12 Dodekahy dro-triphenylen C₁₈H₂₄, s. nebenstehende Formel (H 576; E I 270). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Cyclohexanon auf 320° in Gegenwart von Aluminiumoxyd unter 30 Atm. Druck (Petrow, Bl. [4] 43, 1274; Ж. 60, 1438) oder bei 250—300° im Hochdruck-Autoklaven in Gegenwart von unglasierten Tonscherben (Treibs, B. 61, 684) oder beim Kochen von Cyclohexanon mit Zinkchlorid in Toluol (Kunze, B. 59, 2086). Zur Bildung aus Cyclohexanon nach Mannich (B. 40, 154) vgl. Ku., B. 59, 2086. Neben 1-Cyclohexyliden-2-[2-oxo-cyclohexyliden]-cyclohexanon beim Aufbewahren in alkoholisch-alkalischer Löbung (Ku., B. 59, 2088). Aus 1-Cyclohexyliden-2-[2-oxo-cyclohexyliden]-cyclohexano beim Aufbewahren in alkoholisch-alkalischer Löbung (Ku., B. 59, 2088). Aus 1.2.3.4.5.6.7.8 Oktahydro-anthracen oder aus 1.2.3.4.5.6.7.8 Oktahydro-phenanthren beim Erwärmen mit Aluminiumchlorid auf 70—80°, neben anderen Produkten (Schrofter, B. 57, 2003). Krystalle (aus Alkohol oder besser aus Benzol + Eisessig). F: 232—233° (korr.) (Schr.), 232° (Ku.). D⁰; 1,148 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 206). Liefert beim Erhitzen mit Selen auf 280—290° Triphenylen (Diels, Karstens, B. 60, 2324).

10. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{26}$.

1. Cyclohexyl-phenyl-cyclohexyliden-methan C₁₉H₂₆ = C₆H₁1 C:C CH₂·CH₂·CH₂ CH₂ (H 576). Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol und Naphthalin bestimmt (Conant, Small, Sloan, Am. Soc. 48, 1756). — B. Beim Kochen von Dicyclohexyl-phenyl-chlormethan (Gran, Marvel, Am. Soc. 47, 2800; C., Sm., Sl., Am. Soc. 48, 1756) oder von Cyclohexyl-[1-chlor-cyclohexyl]-phenyl-methan (C., Sm., Sl.) mit fein verteiltem Silber in Toluol. — Gelbliche, zähe Flüssigkeit. Kp_{1,75}: 170—171° (G., M.); Kp_{0,8}: 134—135° (C., Sm., Sl.). Erstarrt nicht bei 0° (G., M.). D₁[∞]: 0,982; 0,987 (C., Sm., Sl.). n₀[∞]: 1,545; 1,546 (C., Sm., Sl.), 1,6710 (G., M.). Leicht löslich in Benzol und Toluol, schwer in absol. Alkohol (G., M.). — Ist an der Luft beständig. Wird bei ¹/₂ stdg. Erhitzen auf 330° nicht oxydiert (G., M.). Beim Sättigen der Lösung in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff bei 0° entsteht Cyclohexyl-[1-chlor-cyclohexyl]-phenyl-methan (C., Sm., Sl.).

- 2. 2.2 Diāthyl 5 $[\Delta^x$ cyclohexenyl] hydrinden C_{6H_0} $C_{19}H_{26}$, s. nebenstchende Formel. B. Aus 1.3-Dioxo-2.2-diāthyl-~ CH . C(C2H5)2 $5-[\Delta^{\tilde{x}}$ -cyclohexenyl]-hydrinden durch Erhitzen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (D: 1,19) (Fleischer, Siefert, A. 422, 316). - Ol: Kp27: 2200. D. 0,9475. np: 1,5274.
- 3. 6.6 Dimethyl 2 [δ phenyl butyl] bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), Myrtenyl-[γ-phenyl-propyl] C₁₀H₂₆, s. nebenstehende Formel. B.

 Aus Myrtenylbromid durch Erwärmen mit [γ-Phenylnynyll megnesiymbognid in sheel Xth of Phenyl--CH-C(CH₈)2 propyl]-magnesiumbromid in absol. Ather (Rupe, A. 459, 184). —Ol von hyazinthenähnlichem Geruch. Kp₁₀: 182,5–183,5°. D[∞]: 0,9522. [α] $^{\infty}$: +4,96°. Rotationsdispersion bei 20°: Rupe. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol.
- 4. 4'.4'-1)iäthyl-6.7.8.9-tetrahydro-[cyclopenteno-1'.2': 4.5-acenaphthen], 4.5- $[\beta.\beta$ -Diāthy ltrimethylen] - 6.7.8.9 - tetrahydro - acenaphthcn, 2 - Diäthyl - tetrahydroacenaphth - α . β - hydrinden $C_{10}H_{26}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.5-Diäthylmalonyl - 6.7.8.9 - tetrahydro-acenaphthen durch Einw. von amalgamierteni Zink und Salzsaure (D: 1,19) (Fleischer, Siefert, A. 422, 309; B. 53, 1261). — Flüssigkeit. Kp₁₆: 190—195°.



11. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{28}$.

1. 1-Methyl-4-isopropenyl-6-benzyl-2-propyliden-cyclohexan $C_{20}H_{28}=CH_3\cdot HC < \stackrel{CH}{C}(:CH\cdot C_2H_5)\cdot CH_2 > CH\cdot C < \stackrel{CH}{C}(:CH\cdot C_2H_5)-CH_2 > CH\cdot C < \stackrel{CH}{C}(:CH_2\cdot C_2H_5)$ (E I 271).

E I 271, Z. 8 v. o. statt ...3677" lies ...3077".

- 2. 4'.4'.4"-Tetramethyl-5.6.7.8-tetrahydro-fdicyclopenteno-1'.2': 1.2; 1".2": 3.4-naphthalin], 1.2; 3.4-Bis-[β.β-dimethyl-trimethylen]-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin ("2 - Dimethyl - 5 - dimethyl - tetrahydro-naphthalin ("2 - Dimethyl - 5 - dimethyl - tetrahydro-naphthalin the company of t hydro-naphthalin durch Kochen mit amalgamiertem Zink und Salzsaure (D: 1,19) (Fleischer, Siefert, A. 422, 292; B. 53, 1257). — Prismen (aus absol. Alkohol). F: 105—106°. Schwer löslich in kaltem Methanol, leicht in Aceton, Ligroin und Ather.
- 3. 2.3-Trimethylen-1.4; 5.8; 9.10-tris-methylen-perhydroanthracen, Tetrahydro-tetracyclopentadien C₂₀H₂₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Tetracyclopentadien (S. 567) in Äther mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr (Staudinger, Rheiner, Helv. 7, 30; St., Bruson, A. 447, 108). — Krystalle (aus Essigester). F: 200—202°. Läßt sich unzersetzt destillieren. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Ather und Petroläther, unlöslich in Alkohol.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{28}$ aus Citral. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Citral mit Kaliundisulfat auf 140° (Horiuchi, Mem. Coll. Sci. Kyoto Univ. [A] 11, 191; C. 1928 II, 1326). Kp_{14} : 190—194°. D_*^m : 0,9244. n_*^m : 1,5280. Katalytische Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz: Ho.
- 12. x-Tetraisopropyl-naphthalin $C_{22}H_{32} = C_{10}H_4[CH(CH_3)_2]_4$. B. Aus Naphthalin beim Behandeln mit Isopropylalkohol und 60% iger Schwefelsäure, neben anderen Produkten, oder besser beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 80° und Zufügen von Isopropylalkohol bei 1200 (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 747). — Krystalle (aus Aceton). F: 127°. — Liefert bei mehrtägigem Kochen mit verd. Salpetersäure in Gegenwart von etwas Brom x-Diisopropyl-naphthalin-dicarbonsäure-(x) (M., B.).
- x-Nitro-x-tetraisopropyl-naphthalin $C_{22}H_{31}O_2N$. B. Aus x-Tetraisopropyl-naphthalin beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,3) und konz. Schwefelsäure bei 40° (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 748). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 201°.

13. Kohlenwasserstoffe C30H48 (Triterpene).

- 1. α -Amyrtlen $C_{30}H_{48}$. Rechtsdrehendes α -Amyrilen, Dextro- α -amyrilen (H 576). Zur Bildung aus α -Amyrin beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid vgl. Ruzicka, Mitarb., A. 471, 33. F: 134° (Vesterberg, Westerlind, A. 428, 251). Kp₁₅: 285° (unkorr.) (V., W.). Kp_{0,1}: 235° (R., Mitarb.). D₄²⁰: 0,9857; n₅²⁰: 1,5420 (R., Mitarb.).
- 2. β -Amyrilen C₃₀H₄₈ (H 576). Zur Bildung aus β -Amyrin durch Einw. von Phosphorpentachlorid in Petroläther vgl. Ruzicka, Mitarb., A. 471, 33. Kp_{0,1}: 235°. D₄²⁰: 0,9811. n₁₀²⁰: 1,5410.
- 3. Lupeylen $C_{30}H_{48}$. B. Durch Behandeln von Lupeol (Syst. Nr. 535) mit Phosphorpentachlorid in Petroläther-Lösung (Vesterberg, Nöjd, B. 59, 661; N., Ar. 1927, 388). Beim Erhitzen von Lupeol mit Selen auf 380—420° (Ruzicka, van Veen, H. 184, 80, 81). Krystalle (aus Alkohol). F: etwa 173° (R., v. V.), 173—174° (V., N.; N.). Kp₁₀: 287° (N.). [α] $_{15}^{16}$: +27,5° (Chloroform; c=10) (N.). Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, fast unlöslich in Alkohol (N.). Oxydation mit Permanganat: Nöjd.
- 4. Triterpen $C_{30}H_{48}$ aus "Boswellinsäure". Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Campher und ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Beaucourt, M. 53/54, 909). B. Aus stark verunreinigter, amorpher "Boswellinsäure" (Syst. Nr. 1087) durch Erhitzen auf 160° und nachfolgende Hochvakuumdestillation (Beaucourt, M. 53/54, 908; vgl. Winterstein, Stein, H. 208 [1932], 11, 13). Doppelbrechende Nadeln (aus Ather + Alkohol oder Eisessig). F: 126—127° (B.). Brechungsindices der Krystalle: B. F: 126—127° (B.). [α] $_{0}^{p_{0}}$: +225,2° (Chloroform; p = 2) (B.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, leicht in Ather, Benzol und Chloroform (B.). Quantitative Bestimmung der Doppelbindungen mit Benzopersäure, durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr oder Platinoxyd und durch Bromtitration ergaben das Vorliegen einer Doppelbindung (B.). Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff: Beaucourt.
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{30}H_{48}$ aus l-Pinen. B. Neben anderen Produkten bei der Behandlung von l-Pinen mit Antimon(III)-chlorid (Kondakow, Saprikin, Bl. [4] 37, 1065). Viscose Flüssigkeit. Kp₁₁: 250—255°. D^{25,5}: 0,89°. [α]₀: —1,3° (Benzol). [Ammerlahn]

8. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-14} .

1. 1-Phenyl-pentadiin-(1.3), Methyl-phenyl-diacetylen $C_{11}H_8=CH_3\cdot C:C\cdot C:C\cdot C_8H_5$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Prevost, C.r. 180, 1852; A.ch. [10] 10, 374). — B. Beim Behandeln von 1-Phenyl-pentadien-(1.3) mit Brom und Kochen des entstandenen Gemisches von stereoisomeren 12.3.4-Tetrabrom-1-phenyl-pentanen mit alkoh. Kalilauge (P., C.r. 180, 1852; A.ch. [10] 10, 372). — Tafeln. Krystallographisches: P. F: 22,45°; Kp₂₀: 129°; D¹₂: 0,9745; n¹₂: 1,6368 (unterkühlte Schmelze) (P., A.ch. [10] 10, 374). — Addiert 4 Atome Brom unter Bildung zweier stereoisomerer 1.2.3.4-Tetrabrom-1-phenyl-pentadiene-(1.3) (F: 98° und 127—131°) (S. 418) (P.). — Gibt mit Quecksilber(II)-chlorid keinen Niederschlag (P., A.ch. [10] 10, 376).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{10}$

1. **Diphenyl** $C_{19}H_{10}=C_6H_5\cdot C_6H_5$ (H 576; E I 271). Zur Stereochemie des Diphenyls vgl. R. Kuhn in K. Freudenberg, Stereochemie [Leipzig-Wien 1933], S. 810; W. Hückel, Theoretische Grundlagen der organischen Chemie, 3. Aufl., Bd. I [Leipzig 1940], S. 51; Bd. II [Leipzig 1941], S. 63, 77; E. Müller, Neuere Anschauungen der organischen Chemie [Berlin 1940], S. 48.

Blidung und Darstellung.

Diphenyl entsteht aus Benzol bei längerem Erhitzen in der Bombe auf 525° (HERNDON, REID, Am. Soc. 50, 3069), beim Erhitzen im Platinrohr auf hohe Temperatur (PEYTRAL, Bl. [4] 29, 44) oder beim Auftropfenlassen auf Quarz- oder Koksstückehen bei 700—900° (Kosaka, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 125 B; J. Fuel Soc. Japan 7, 121; C. 1928 II, 2422; 1929 I, 1069). Mechanismus der Bildung aus Benzol beim Erhitzen im Rohr auf 300°: PYL, B. 60, 1133; vgl. dagegen Fuchs, B. 60, 1663. Diphenyl entsteht ferner in geringer Menge bei der Zersetzung von Benzol im elektrischen Flammenbogen (F. G. MÜLLER, BÄNNINGER, Helv. 10, 765). Bei der Zersetzung von Benzol-Dampf in der Hochfrequenz-Glimmentladung (HIEDEMANN, Ann. Phys. [5] 2, 230). Aus Kupferphenyl beim Erhitzen auf 80°

oder beim Kochen mit Benzol (Reich, C.r. 177, 323). Bei der Selbstzersetzung von Silberphenyl (Reich). Zur Bildung beim Behandeln von Brombenzol mit Natrium in Benzol vgl. a. Schlubach, Goes, B. 55, 2898. Diphenyl bildet sich bei der Elektrolyse von Phenylmagnesiumbromid in Äther an Platin- bzw. Tantal-Elektroden (Gaddum, French, Am. Soc. 49, 1295). Zur Bildung aus Phenylmagnesiumbromid beim Behandeln mit Kupfer(II)-chlorid vgl. Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 324; mit Eisen(III)-chlorid vgl. Job, Champetier, Bl. [4] 47, 284; C.r. 189, 1090; Michailenko, Sassypkina, K. 53, 343; C. 1923 III, 1014. Entsteht ferner aus Phenylmagnesiumhalogeniden beim Kochen mit Silberbromid in Äther (Gardner, Borgstrom, Am. Soc. 51, 3376), beim Behandeln mit Silberbromid in Ather (Gardner, Borgstrom, Am. Soc. 51, 3376), beim Behandeln mit Silberbromid in Ather (Gardner, I)-rhodanid oder Kupfer(I)-cyanid in Ather oder Toluol in der Wärme (Gilman, Kirby, R. 48, 157), bei der Einw. von Phosphorpentachlorid in Äther (Kolitowska, Roczniki Chem. 8, 571; C. 1929 I, 1316), beim Behandeln mit Vanadium(IV)-chlorid in Äther bei —8° (Supniewski, Roczniki Chem. 7, 174; C. 1928 I, 1523) oder mit Monochlorami in Ather unterhalb 0° (Coleman, Hauser, Am. Soc. 50, 1196). Beispiele für das Auftreten von Diphenyl bei Umsetzungen von Phenylmagnesiumbromid mit verschiedenen organischen Verbindungen: Wedekind, Schenk, B. 54, 1609; Tschitschibabin, Ssergejew, B. 59, 658; Boyd, Hatt, Soc. 1927, 909; Rheinboldt, Kirberg, J. pr. [2] 118, 13; Gilman, Pickens, Am. Soc. 47, 2408; Gi., Adams, Am. Soc. 47, 2818; Gi., McCracken, Am. Soc. 49, 1058; 51, 825. Diphenyl bildet sich in geringer Menge bei der Einw. von Wasser auf das Produkt der Umsetzung von 1.3-Dibrom-benzol mit Magnesium in Äther bei Gegenwart von etwas Jod (Salkind, Rogowina, K. 59, 1015; C. 1928 I, 2939). Beim Erhitzen von Jodbenzol mit zuvor im Wasserstoffstrom erhitztem Aluminium auf 250° (Ray, Dutt. J. indian chem. Soc. 5, 106; C. 1928 I, 2370). Über Bildung bei der Einw. von Wasserstoffoder Hydraz

Diphenyl entsteht in geringer Menge beim Auftropfen von Phenol auf Quarz- oder Koksstückehen bei 700—900° (Kosaka, J. Fuel Soc. Japan 7, 123; C. 1929 I, 1069). Bei der thermischen Zersetzung von Benzaldchyd (Peytral, Bl. [4] 29, 45; Hurd, Bennett, Am. Soc. 51, 1200). Bei der Elektrolyse von Mangan(II)-benzoat in geschmolzener Benzoesäure an Platin-Elektroden bei etwa 170° (Schall, Z. El. Ch. 28, 508). Bei der thermischen Zersetzung von Acetylbenzoylperoxyd oder von Dibenzoylperoxyd (Fichter, Fritsch, Helv. 6, 336; Fi., Erlenmeyer, Helv. 9, 148; Reynhart, R. 46, 69). Beim Erwärmen von Dibenzoylperoxyd mit Benzol (Gelissen, van Roon, R. 43, 365) oder mit Benzol und Aluminiumchlorid oder Eisenchlorid (Böeseren, Rey., Versl. Akad. Amsterdam 34, 1102; C. 1926 I, 2196; Rey., R. 46, 58, 59). Bei der Einw. von Natrium auf Phenylsenföl in flüssigem Ammoniak (Kraus, White, Am. Soc. 45, 775). Zur Bildung von Diphenyl aus Benzoldiazoniumsalzen nach Gattermann, Errhardt (B. 23, 1226) vgl. Gernoross, Schachnow, Jonas, B. 57, 747. Entsteht ferner beim Eintragen von Kupferpulver in eine Lösung von Benzoldiazoniumformiat in konz. Ameisensäure (Ge., Dunkel, B. 57, 742). Bei der Einw. von Kupferwasserstoff und Alkohol auf Benzoldiazoniumsulfat-Lösung bei 0° (Neogi, Mitra, Soc. 1928, 1332). Bei der Einw. von Alkohol auf Natriumbenzolisodiazotat in alkal. Lösung (Brydowna, Roczniki Chem. 7, 443; C. 1928 I, 2820). Bei tropfenweiser Zugabe von Natronlauge zu einer Mischung aus Benzoldiazoniumchlorid-Lösung, Benzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung oder durch langsames Eintragen von Benzoldiazoniumchlorid in ein Gemisch aus Benzol und Alkalilauge (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2341, 2342; 49, 250).

Diphenyl entsteht aus Dicyclohexyl beim Überleiten über Palladium-Asbest bei 300° bis 305°, über Platin-Kohle bei 300° (Zelinsky, B. 58, 2762; vgl. Ze., Titz, Fatejew, B. 59, 2590; Ze., Titz, B. 64 [1931], 184) oder über Platin-Asbest bei 320—330° (W. Hückel, Mitarb., A. 477 [1930], 126). In geringer Menge beim Durchleiten von Diphenylmethan durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° (F. Fischer, Schrader, Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 420, 427; C. 1922 IV, 1039). Bei der Destillation von Fluoren über Aluminiumchlorid (Orlow, Belofolski, B. 62, 1231; Ж. 61, 1274). Beim Leiten von Diphenylenoxyd über Calciumhydrid im Wasserstoffstrom bei 450° (Fuchs, B. 61, 2599).

H 578, Z. 2 v. o. streiche "Wasser oder". Z. 3 v. o. streiche "J. 1864, 435;".

Zur Darstellung von Diphenyl durch thermische Zersetzung von Benzol vgl. a. Banús, An. Soc. españ. 12 [1914], 164; Lowe, James, Am. Soc. 45, 2666; Bell, Kenyon, Robinson, Soc. 1926, 1242.

Physikalische Eigenschaften.

Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Röntgenographische Untersuchung: Herzog, Jancke, Z. Phys. 45, 195; C. 1928 I, 639; Hengstenberg, Mark, Z. Kr. 70, 285. F: 69,2° (Peytral, Bl. [4] 29, 44), 69,4° (Garrick, Trans. Faraday Soc. 23 [1927], 561), 70° (Hiedemann, Ann. Phys. [5] 2, 230; Reynhart, R. 46, 69), 70,5°

(v. Auwers, Frühling, A. 422, 224; van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8 [1922], 506; Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 324; Pyl., B. 60, 1134). Kp₇₆₀: 255,9° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 111). Dampfdruck zwischen 153,31° (37,25 mm) und 253,69° (749,62 mm): Ga. Dichte von festem Diphenyl: D[∞]₁: 1,180 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200); D[∞]₂: 1,156 (Schiemann, Roselius, B. 62, 1808); von flüssigem Diphenyl: D[∞]₁: 1,9896 (v. Au., Fr.); D[∞]₁: 0,9890 (v. Steiger, B. 55, 1972); Dichte zwischen 75° (0,991) und 155° (0,925): Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 123. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1493,5 kcal/Mol (Roth, Müller, Landolt-Börnst. E I 867). Verdampfungsgeschwindigkeit bei 25°: Mack, Am. Soc. 47, 2473.

np. 1,5873 (v. Steiger, B. 55, 1972); $n_{\alpha}^{\pi,1}$: 1,5811; $n_{\beta}^{\pi,1}$: 1,5882; $n_{\beta}^{\pi,1}$: 1,6076; $n_{\gamma}^{\pi,1}$: 1,6254 (v. Auwers, Frühling, A. 422, 224). Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes: Castille, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 301; C. 1927 I, 1126; II, 1004; vgl. a. Henri, C. r. 177, 1040. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in absolut-alkoholischer Lösung: March-Lewski, Moroz, Bl. [4] 33, 1406; Tasaki, Acta phytoch. 2, 69; C. 1925 II, 1354; Tsuzuki, Bl. chem. Soc. Japan 2, 82; C. 1927 I, 2651; 1928 I, 63; in Hexan: Castille. Depolarisationsgrad des an flüssigem Diphenyl gestreuten Lichts: Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 118. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Diphenyl: Herzog, Jancke, Z. Phys. 45, 195; C. 1928 I, 639. Tesla-Luminescenzspektrum von Diphenyl-Dampf: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 999. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2001; de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4 [1923], 263. Dielektr.-Konst. von festem Diphenyl bei 17°: 2,57 (Estermann, Ph. Ch. [B] 1, 156); von flüssigem Diphenyl zwischen 75° (2,53) und 155° (2,39); Lautsch. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0 (verd. Lösung; Benzol) (Williams, Phys. Z. 29 [1928], 684; Weissberger, Williams, Ph. Ch. [B] 3, 371; Bretscher, Helv. phys. Acta 1, 361; C. 1929 I, 725). Zum Dipolmoment vgl. a. E., Ph. Ch. [B] 1, 158, 167.

Diphenyl löst sich in flüssigem Schwefelwasserstoff (Quam, Am. Soc. 47, 105). Ist mit Harnstoff in geschmolzenem Zustand nicht mischbar (Puschin, König, M. 49, 81). Kryoskopisches Verhalten in Eisessig: Berlande, Bl. [4] 33, 466. Thermische Analyse des binären Systems mit Dianisalaceton (Eutektikum bei ca. 62° und ca. 82 Gew.-% Diphenyl): Pfeiffer, Schmitz, Inoue, J. pr. [2] 121, 79, 82. Azeotrope Gemische, die Diphenyl enthalten, s. in der untenstehenden Tabelle. Dichte von Gemischen mit Benzol

Diphenyl enthaltende binäre Azeotrope.

Kp760 0	Diphenyl in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀	Diphenyl in Gew%
235,4 239,85	<u> </u>	Glycerin 1)	243,8 212,95 246,05	ca. 45 49,5 49,5
	235,4 239,85	235,4 — 43,5	1 in Gew. % Romponente Glycerin 1	In Gew. % Romponente 0

¹⁾ LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 55, 59; 48 II [1928], 118. — 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 23, 24. — 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 111.

bei 25°: Weissberger, Williams, Ph. Ch. [B] 3, 372; mit Chinolin bei 13,1°: Krollpfeiffer, A. 430, 222. Kontaktwinkel gegen Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Wärmetönung beim Lösen in Benzol, Alkohol und Aceton: Gehihoff, Ph. Ch. 98, 254. Brechungsindices einer Lösung in Chinolin bei 13,1°: Kr. Gemische aus Borsäure und wenig Diphenyl zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung grünlichblaues Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 658). Dielektr. Konst. einiger Lösungen in Benzol bei 25°: Weissberger, Williams.

Chemisches und physiologisches Verhalten.

Über die Zersetzung von Diphenyl durch Kanalstrahlen vgl. Kohlschütter, Frumkin, B. 54, 592. Beim Leiten von Diphenyl-Dampf durch ein auf 500—600° erhitztes Porzellander Eisenrohr bilden sich Benzol und etwas Terphenyl (Fichter, Erlenmeyer, Helv. 9, 150). Benzol entsteht auch beim Leiten von Diphenyl durch ein gewöhnliches oder ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoff-Strom bei 760—770° (F. Fischer, Schrader, Brennstoffch. 1, 23; C. 1921 I, 12; Fi., Schr., Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 426; C. 1922 IV, 1039) oder beim Erhitzen mit Wasserstoff auf 500° unter 80 Atm. Anfangsdruck (F. Hofmann, Lang, Brennstoffch. 10, 204; C. 1929 II, 164) oder in Gegenwart eines Tonerde-Kupferoxyd-Katalysators auf 450—480° unter 55 Atm. Anfangsdruck (Orlow, B. 60, 1955; Ж. 59, 901; vgl. a. IPATJEW, Orlow, B. 60, 1968). Diphenyl wird durch Chromschwefelsäure nur unvollständig, durch Silberdichromat in Schwefelsäure dagegen quantitativ zu Kohlen-

dioxyd oxydiert (Simon, C. r. 177, 266). Liefert bei der Hydrierung in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd Dicyclohexyl und Phenylcyclohexan (Hückel, Mitarb., A. 477 [1930], 118; vgl. a. Ranedo, León, An. Soc. españ. 21, 272; C. 1924 I, 768). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig erhält man neben 2-Nitro-diphenyl und 4-Nitro-diphenyl wahrscheinlich 3.5.4'-Trinitro-4-oxy-diphenyl (Syst. Nr. 539) (van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 507, 527; C. 1923 I, 313). Liefert bei kurzem Kochen mit rauchender Salpetersäure außer 4.4'-Dinitro-diphenyl und 2.4'-Dinitro-diphenyl noch 2.2'-Dinitro-diphenyl (Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707). Beim Behandeln mit Athylnitrat in konz. Schwefelsäure bei —5° erhält man 2.4.4'-Trinitro-diphenyl (Raudnitz, B. 60, 740). Umsetzung von Diphenyl mit Lithium in Ather: Schlenk, Bergmann, A. 463, 86, 92; vgl. hierzu Hückel, Bretschneider, A. 540 [1939], 173.

Diphenyl liefert beim Behandeln mit Cyclohexen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 4-Cyclohexyl-diphenyl, 4.4'-Dicyclohexyl-diphenyl und andere Produkte (Bodroux, A. ch. [10] 11, 527; vgl. Babford, Soc. 1936, 1593). Gibt bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff mit 1 Mol Acetylchlorid 4-Phenyl-acetophenon, mit 2 Mol Acetylchlorid 4.4'-Diacetyl-diphenyl (Ferriss, Turner, Soc. 117, 1142, 1147; Dillthey, J. pr. [2] 101, 194, 195). Beim Erwärmen mit Dibenzoylperoxyd auf dem Wasserbad entstehen Benzol, Terphenyl, Quaterphenyl, wenig Phenylbenzoat und harzige Produkte (Gelissen, Hermans, B. 58, 293, 764). Beim Sättigen eines erwärmten Gemisches von Diphenyl und Azodicarbonsäure-dimethylester mit Chlorwasserstoff in Gegenwart von wenig Jod erhält man 4.4'-Bis-[N.N'-dicarbomethoxy-hydrazino]-diphenyl (Stollé, Adam, J. pr. [2] 111, 167, 170). Diphenyl liefert bei der Kondensation mit Azobenzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid und Chlorwasserstoff in Schwefelkohlenstoff hauptsächlich 4-Aminoterphenyl (Syst. Nr. 1738) (Pummerer, Mitarb., B. 55, 3097, 3103; Pu., Bittner, B. 57, 85). Beim Erhitzen mit Chioninsäureanhydrid in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bildet sich 3-[4-Phenyl-benzoyl]-pyridin-carbonsäure-(2) (Syst. Nr. 3366) (Jephcott, Am. Soc. 50, 1190).

Physiologisches Verhalten: H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 61. Schädigende Wirkung beim Aufstäuben auf Pflanzen: Moore, Campbell, J. agric. Res. 28 [1924], 402.

Diphenyltetraozonid C₁₈H₁₀O₁₂ (H 579). Magnetische Susceptibilität: Vaidyanathan, Indian J. Phys. 2, 427, 428; C. 1928 II, 1985. Ist in verd. Lösung in Athylacetat beständig (V.).

Substitutionsprodukte des Diphenyls.

- 2-Fluor-diphenyl C₁₁H₉F = C₆H₅·C₆H₄F. B. Beim Diazotieren von fluorwasserstoffsaurem 2-Amino-diphenyl und Verkochen der Diazoniumfluorid-Lösung (van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 511; C. 1923 I, 311). Bei der thermischen Zersetzung von Diphenyldiazoniumbortetrafluorid-(2) (Schiemann, Roselius, B. 62, 1806, 1810). Prismen (aus Alkohol). F: 71—72° (Sch., R.), 73,5° (van H.). Sublimierbar (van H.; Sch., R.). Kp: 248° (van H.). Dⁿ.: 1,2452 (Sch., R.). Leicht löslich im Äther, kaltem Alkohol, warmem Ligroin, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform und Petroläther (Sch., R.). Flüchtig mit Wasserdampf (van H.; Sch., R.). Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig, zuletzt unter Erwärmen 2'-Fluor-2-nitro-diphenyl, 2'-Fluor-4-nitro-diphenyl und wenig 2-Fluor-4-nitro-diphenyl (van H.).
- 3-Fluor-diphenyl $C_{11}H_{0}F=C_{0}H_{1}\cdot C_{0}H_{4}F$. B. Bei der thermischen Zersetzung von Diphenyl-diazoniumbortetrafluorid-(3) (Schiemann, Roselius, B. 62, 1811). Krystalle (aus Alkohol). F: 26—27° (korr.). D!: 1,2874. Leicht löslich in Ather, kaltem Alkohol, heißem Ligroin, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform und Petroläther. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 4-Fluor-diphenyl C₁₃H₉F = C₆H₅· C₆H₄F. B. Beim Diazotieren von fluorwasserstoff-saurem 4-Amino-diphenyl unterhalb 5° und Verkochen der Diazoniumfluorid-Lösung (van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 510; C. 1923 I, 311). Bei der thermischen Zersetzung von Diphenyl-diazoniumbortetrafluorid-(4) (Schlemann, Rosellus, B. 62, 1811). Tafeln (aus Alkohol). F: 74,2° (van H.), 74—75° (Schl., R.). Sublimierbur (van H.). Kp: 253° (van H.). D²: 1,247 (Schl., R.). Leicht löslich in Ather, heißem Alkohol und Eisessig (van H.). Flüchtig mit Wasserdampf (Schl., R.; van H.). Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig zunächst unter Kühlung, dann auf dem Wasserbad 4'-Fluor-4-nitro-diphenyl, 4'-Fluor-2-nitro-diphenyl, wenig 4-Fluor-2-nitro-diphenyl und ein nicht näher beschriebenes 4-Fluor-x.x-dinitro-x-oxy-diphenyl C₁₃H₇O₅N₂F (van H.).
- 4.4'-Difluor-diphenyl C, H, F, = C, H, F·C, H, F (H 579; E I 272). B. Bei der thermischen Zersetzung von Diphenyl-bis-diazoniumbortetrafluorid-(4.4') (BALZ, SCHIEMANN, B. 60, 1189; SCH., BOLSTAD, B. 61, 1406; SCH., WINKELMÜLLER, Org. Synth. 18 [1938], 21). Krystalle (aus Alkohol oder durch Sublimation). F: 94—95° (korr.) (BALZ, SCH.).

 Kp_{14} : 119°; Kp_{11} : 115—116° (Sch., Bo.). D_i^{s} : 1,336 (Sch., Roselius, B. 62, 1808). Dipolnoment $\mu \times 10^{18}$: 0,35 (verd. Lösung; Benzol) (Bretscher, Helv. phys. Acta 1, 361; C. 1929 I, 725). Sehr leicht löslich in Essigester und warmem Aceton, leicht in warmem Methanol, Alkohol, Benzol, Toluol und Eisessig, löslich in siedendem Wasser (Balz, Sch.). Flüchtig mit Wasser- und Alkohol-Dampf (Sch., Bo.).

Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig bei Gegenwart von etwas Vanadinpentoxyd 4-Fluor-benzoesäure (Schiemann, Roselius, B. 62, 1813). Bei langsamem Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,40) bis auf 105° bildet sich vorwiegend 4.4'-Difluor-2-nitrodiphenyl (Sch., Bolstad, B. 61, 1406; Sch., R., B. 62, 1811; vgf. Le Fèvre, Turner, Soc.
1930, 1159; Sch., R., B. 64 [1931], 1333); dieses entsteht auch beim Stehenlassen der Lösung
in Eisessig mit einem Gemisch von konz. Salpetersäure (D: 1,40) und rauchender Salpetersäure (D: 1,52) und nachfolgenden Erwärmen auf 60° (Sch., R., B. 62, 1812). — Zum physiologischen Verhalten vgl. H. Staub in J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt.
Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 67.

- 2.4.4'-Trifluor-diphenyl C₁₄H₇F₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Le Fèvre, Turner, Soc. 1930, 1160; Schiemann, Roselius, B. 64 [1931], 1333. B. Bei der thermischen Zersetzung von 4.4'-Difluor-diphenyl-diazoniumbortetrafluorid-(2) (Sch., Bolstad, B. 61, 1409; Sch., R., B. 62, 1812). Nadeln (durch Sublimation). F: 83°; D^{s.}: 1,481 (Sch., R., B. 62, 1808, 1812). Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig bei Gegenwart von etwas Vanadinpentoxyd 4-Fluor-benzoesäure (Sch., R., B. 62, 1813). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,40) auf 100—105° bildet sich 4.6.4'-Trifluor-3-nitrodiphenyl (Sch., R., B. 62, 1812).
- 2.4.5.4'-Tetrafluor-diphenyl C₁₂H₆F₄, s. nebenstehende Formel.

 Zur Konstitution vgl. Le Fèvre, Turner, Soc. 1930, 1160; SchieMann, Roselius, B. 64 [1931], 1333. B. Bei der thermischen Zersetzung von 4.6.4'-Trifluor-diphenyl-diazonium bortetrafluorid-(3) (Sch.,
 R., B. 62, 1813). Nadeln. F: 138,5—139°; D₄*s: 1,708 (Sch., R.,
 B. 62, 1813). Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig bei Gegenwart von etwas
 Vanadinpentoxyd 4-Fluor-benzoesäure (Sch., R., B. 62, 1814).
- 2-Chlor-diphenyl C₁₈H₀Cl = C₆H₅·C₆H₄Cl (H 579; E I 272). B. In geringer Menge beim Diazotieren von 2-Amino-diphenyl in salzsaurer Lösung und Behandeln der Diazonium-chlorid-Lösung mit Kupferpaste (Bell, Soc. 1928, 2773). F: 33°.
- 3-Chlor-diphenyl $C_{12}H_5Cl = C_6H_5 \cdot C_6H_4Cl$ (vgl. H 579). B. Bei langsamem Eintragen von Natronlauge in eine Mischung aus diazotiertem 3-Chlor-anilin, Benzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Kp: 284—285°.
- 4-Chlor-diphenyl C₁₉H₃Cl = C₆H₅·C₆H₄Cl (H 579). B. Bei langsamem Eintragen von Natronlauge in eine Mischung aus diazotiertem 4-Chlor-anilin, Benzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Bei längerer Einw. von N-Nitroso-4-chlor-acetanilid auf Benzol in Chloroform bei Zimmertemperatur (Bamberger, B. 53, 2320). Neben anderen Verbindungen bei längerem Kochen von Bis-[4-chlor-benzoyl]-peroxyd mit Benzol (Gelissen, Hermans, B. 58, 292; Fichter, Adler, Helv. 9, 285). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 77,2—77,4° (Ge., H.), 77,5° (F., A.), 77,7° (Go., Bach.).
- 2.5-Dichlor-diphenyl C₁₂H₃Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 5-Chlor-2-amino-diphenyl nach Sandmeyer (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 94). Nicht rein erhalten. Hellgelbes Öl. Kp₁₅: 171°. Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 2.5-Dichlor-benzoesäure.
- 2.2'-Dichlor-diphenyl $C_{12}H_8Cl_8=C_6H_4Cl\cdot C_6H_4Cl$ (E I 273). B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-1-jod-benzol mit Kupferpulver auf 220—290° (Bretscher, Helv. phys. Acta 2, 266; C. 1929 II, 2155). Aus 2.2'-Dinitro-diphenyl beim Erhitzen mit Thionylchlorid im Rohr auf 200—210° (Masoarelli, Gatti, G. 59, 868). Krystalle (aus Petroläther). F: 59° (M., G.), 61—62° (B.). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 1,7 (verd. Lösung; Benzol) (B.).
- 3.4-Dichlor-diphenyl C₁₈H₈Cl₁, s. nebenstehende Formel. B. Cl Beim Diszotieren von 3-Chlor-4-amino-diphenyl und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung (SCARBOROUGH, WATERS, Soc. 1926, 560); entsteht in analoger Weise auch aus 4-Chlor-3-amino-diphenyl (BLAKEY, Sc., Soc. 1927, 3007). Nicht rein erhalten. Blaßgelbe Krystalle. F: 46° (korr.) (Sc., W.; B., Sc.). Kp₁₈: 195—200° (Sc., W.). Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 3.4-Dichlor-benzoesäure (Sc., W.; B., Sc.).

31*

3.5-Dichlor-diphenyl $C_{12}H_8Cl_2$, s nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien (2.4) in trocknem Chloroform bei Zimmertemperatur (Hinkel, Hex, Soc. 1928, 2787, 2789). Neben 3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien-(2.4) bei allmählichem Eintragen von etwas mehr als 2 Mol Phosphorpentachlorid in eine Suspension von 1 Mol Phenyldihydroresorein in Chloroform und nachfolgendem



Erwärmen (H., Hey). Aus 3.5-Dichlor-2-amino-diphenyl durch Eliminierung der Amino-gruppe (Scarborouch, Waters, Soc. 1927, 93; H., Hey). — Nadeln (aus Alkohol). F: 36°; Κρ₁₀: 166° (H., Hey). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 3.5-Dichlor-benzoesäure (Sc., W.; H., Hey). Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in Eisessig children aus 3′.5′-Dichlor-4-nitro-diphenyl und wenig 3′.5′-Dichlor-2-nitro-diphenyl (H1., HEY).

3.3'-Dichlor-diphenyl $C_{12}H_8Cl_2=C_6H_4Cl\cdot C_6H_4Cl$ (H 579; E I 272). B. Beim Erhitzen von 3.3'-Dinitro-diphenyl mit Thionylchlorid im Rohr auf 200—210° (Mascarelli, Gatti, G. 59, 868). — Kp: 320—326°.

4.4'-Dichlor-diphenyl $C_{12}H_8Cl_2=C_6H_4Cl\cdot C_6H_4Cl$ (H 579; E I 273). B. Beim Erhitzen von 4.4'-Dinitro-diphenyl mit Thionylchlorid im Rohr auf 200—210° (MASCARELLI, GATTI, G. 59, 869). Bei der thermischen Zersetzung von Bis-[4-chlor-benzoyl]-peroxyd in GATI, G. 59, 869). Bei der thermischen Zersetzung von Bis-[4-cnlor-belz0y1]-pervxyd in einer Stahlbombe bei ca. 180° (Fichter, Adler, Helv. 9, 285). — Prismen (aus Alkohol). F: 148° (Fi., A.; Ma., G.), 147—148° (korr.) (Weissberger, Williams, Ph. Ch. [B] 3, 369). D.: 1.442 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,33 (verd. Lösung; Benzol) (Bretscher, Helv. phys. Acta 1, 361; C. 1929 1, 725); nach Williams (Phys. Z. 29 [1928], 684) und Williams, Weissberger (Am. Soc. 50, 2335; Ph. Ch. [B] 3, 371) besitzt 4.4′-Dichlor-diphenyl kein Dipolmoment. Krystallographische Untersuchung der Mischkrystalle mit 4.4′-Dibrom-diphenyl und 4.4′-Dimethyl-diphenyl: Mielettner, Z. Kr. 55, 631. Dichte und Dielektr. Koust. einiger Lösungen in Benzol bei 25°: Wil, Weil, Am. Soc. 50, 2334.

Liefert beim Erwärmen mit Kaliumnitrat und wenig konz. Schwefelsäure in Eisessig und Essigsäureanhydrid 4.4'-Dichlor-2-nitro-diphenyl (LE Fèvre, Turner, Soc. 1926, 2044). Bei der Nitrierung mit überschüssiger Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung bildet sich ein Gemisch von viel 4.4'-Dichlor-2.3'-dinitro-diphenyl und wenig 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyl (Shaw, T., Soc. 1932, 288, 295; vgl. Hodoson, Gorowara, Soc. **1926**, 1756, **1**757).

2.3.5-Trichlor-diphenyl $C_{12}H_7Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Einleiten von Chlor in eine heiße Lösung von 3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien-(2.4) in Chloroform (HINKEL, Hey, Soc. 1928, 2787, 2789). Aus 3.5-Dichlor-2-amino-diphenyl nach SANDMEYER (H1., HEY). - Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 41°. - Ist gegen Chromtrioxyd in siedendem Eisessig beständig. Gibt beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in Eisessig 2'.3'.5'-Trichlor-4-nitro-diphenyl.

2.3'.5'-Trichlor-diphenyl C₁₂H₇Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Diazotieren von 3'.5'-Dichlor-2-amino-diphenyl und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung (HINKEL, HEY, Soc. 1928, 2788, 2791). -- Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 58°.

3.5.4'-Trichlor-diphenyl C₁₂H₇Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Diazotieren von 3'.5'-Dichlor-4-amino-diphenyl in salzsaurer Lösung bei 0° und nachfolgenden Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung (HINKEL, HEY, Soc. 1928, 2788, 2791). Aus 3.5.4'-Trichlor-4-amino-diphenyl durch Eliminierung der Aminogruppe (HI., HEY). — Nadeln (aus Alkohal). F. 200 Nadeln (aus Alkohol). F: 88°.

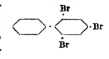
2.4.4'-Trichlor-diphenyl C₁₂H₇Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4.4'-Dichlor-diphenyl beim Erhitzen von 4.4'-Dinitro-diphenyl mit Thionylchlorid auf 200—210° (MASCARELLI, GATTI, G. 59, 870). CI-Seim Erhitzen von 2.4.4'-Trinitro-diphenyl mit Thionylchlorid auf 180° (RAUDNITZ, B. 60, 743). — Krystalle (aus Eisessig oder verd. Alkohol); Nadeln (aus Eisessig). F: 55° (unkorr.) (R.), 55—56° (M., G.); wird durch Sublimation in faserigen Gebilden vom Schmelzpunkt 61° erhalten, die bei der Krystallisation aus Eisessig wieder in die niedrigerschmelzenden Krystalle übergehen (M., G.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Petroläther und den meisten anderen organischen Lösungsmitteln (M., G.).

2.4.2'.4'-Tetrachlor-diphenyl C₁₂H₆Cl₄, s. nebenstehende Formel (H 579). B. Neben anderen Verbindungen bei der thermischen Zersetzung von Bis-[2.4-dichlor-benzovl]-peroxyd im Vakuum (Fichter, Cl. ADLER, Helv. 9, 287). — F: 83°.

- 2-Brom-diphenyl $C_{12}H_9Br = C_6H_6 \cdot C_6H_4Br$ (H 580). B. Neben 4-Brom-diphenyl bei allmählichem Hinzufügen von Natronlauge zu einem Gemisch aus diazotiertem Anilin, Brombenzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250).
- **8-Brom-diphenyl** $C_{12}H_0Br = C_6H_5 \cdot C_6H_4Br$. B. Bei tropfenweiser Zugabe von Natronlauge zu einer Mischung aus diazotiertem 3-Brom-anilin, Benzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Kp: 299—301°.
- 4-Brom-diphenyl C₁₂H₉Br = C₆H₄·C₆H₄Br (H 580; E I 273). B. Bei tropfenweiser Zugabe von Natronlauge zu einer Mischung aus diazotiertem 4-Brom-anilin, Benzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Neben 2-Brom-diphenyl bei allmählichem Zusatz von Natronlauge zu einer Mischung aus diazotiertem Anilin, Brombenzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (G., Bach.). Bei längerer Einw. von N-Nitroso-4-brom-acetanilid auf Benzol in Chloroform bei Zimmertemperatur (Bamberger, B. 53, 2319). F: 89—90° (Bam.), 91,2° (G., Bach.). Liefert beim Behandeln mit Hydrazinhydrat in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge Quaterphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2618).
- 5-Chlor-3-brom-diphenyl C₁₂H₈ClBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Chlor-3-brom-4-amino-diphenyl durch Eliminierung der Aminogruppe (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 1136). Blaßgelbe Nadeln. F: 29° (korr.). Kp₃₀: 225°. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 5-Chlor-3-brom-benzoesäure.
- 4'-Chlor-4-brom-diphenyl C₁₂H₈ClBr = C₆H₄Cl·C₆H₄Br. B. Beim Erhitzen des Diazoniumperbromids aus 4'-Chlor-4-amino-diphenyl mit Eisessig (GROVES, TURNER, Soc. 1929, 511). Beim Kochen des Diazoniumchlorids aus 4'-Chlor-4-amino-diphenyl mit Kupfer(I)-bromid in schwefelsaurer Lösung (ANGELETTI, GATTI, G. 58, 634). Krystalle (aus Aceton). F: 167—158° (SHAW, TURNER, Soc. 1932, 297). Sublimierbar (A., GA.). Löslich in Chloroform, Äther, Aceton und Benzol, schwer löslich in Petroläther, Alkohol und Wasser (A., GA.). Liefert beim Behandeln mit überschüssiger Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung ein Gemisch von nicht näher beschriebenem 4'-Chlor-4-brom-2.2'-dinitro-diphenyl (14,7%), 4'-Chlor-4-brom-2.3'-dinitro-diphenyl (32,8%) (SH., T.).
- 2.4-Dibrom-diphenyl C₁₂H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrolyse von 4.6-Dibrom-3-acetamino-diphenyl mit alkoh. Bromwasserstoffsäure und nachfolgende Eliminierung der Aminogruppe (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3007). Kp₇: 174—176° (Case, Am. Soc. 58 [1936], 1247); Kp₂: 125° (Suter, Smith, Am. Soc. 61 [1939], 167). Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 2.4-Dibrom-benzoesäure (B., Sc.).
- 2.5-Dibrom-diphenyl C₁₂H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-2-amino-diphenyl nach Sandmeyer (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 94). Gelbes Öl. Wird bei 0° viscos, ohne zu erstafren. Kp₁₅: 209°. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd und Eisessig 2.5-Dibrom-benzoesäure.
- 3.4-Dibrom-diphenyl C₁₂H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. Die von Blakey, Scarborough (Soc. 1927, 3007) als 3.4-Dibrom-diphenylangesehene Substanz ist nach Case (Am. Soc. 58 [1936], 1249) ein Gemisch von 2.5-Dibrom-diphenyl mit wenig 3.4-Dibrom-diphenyl gewesen.
- 3.5-Dibrom-diphenyl C₁₂H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 3.5-Dibrom-2-amino-diphenyl (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 95) oder
 3.5-Dibrom-4-amino-diphenyl (Sc., W., Soc. 1926, 564) durch Eliminierung
 der Aminogruppe. F: 42° (Bellavita, G. 67 [1937], 575, 578), 41—41,5°
 (Suter, Smith, Am. Soc. 61 [1939], 167). Kp₁₅: 208° (Sc., W.). Liefert
 beim Erhitzen mit Chromtrioxyd in Eisessig im Rohr auf 200° 3.5-Dibrom-benzoesäure
 (Sc., W.).
- 4.4'-Dibrom-diphenyl C₁₂H₈Br₂ = C₆H₄Br·C₆H₄Br (H 580; E I 273). B. Beim Erhitzen von Diphenyl mit konz. Schwefelsäure auf ca. 85° und Erwärmen des mit Wasser verd. Reaktionsgemisches mit Brom auf dem Wasserbad (Datta, Bhoumk, Am. Soc. 43, 313). F: 164,5° (Boyd, Hatt, Soc. 1927, 909), 165° (Salkind, Rogowina, Ж. 59, 1017), 167° (Da., Bh.). D°: 1,906 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Besitzt kein Dipolmoment (Bretscher, Helv. phys. Acta 1, 361; C. 1929 I, 725). Krystallographische Untersuchung der Mischkrystalle mit 4.4'-Dichlor-diphenyl und 4.4'-Dimethyl-diphenyl: Mieleitner, Z. Kr. 55, 631, 634.

Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge je nach den Bedingungen wechselnde Mengen von Diphenyl, Quaterphenyl und bromiertem Quaterphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2618, 2619). Beim Erwärmen mit Kaliumnitrat und konz. Schwefelsäure in Eisessig und Essigsäureanhydrid bildet sich 4.4'-Dibrom-2-nitro-diphenyl (Le Fèvre, Turner, Soc. 1926, 2044); dieses entsteht auch bei der Einw. der berechneten Menge Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig (Dennett, T., Soc. 1926, 476, 478). Bei Anwendung von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung erhält man ein Gemisch von 4.4'-Dibrom-2.3'-dinitro-diphenyl mit wenig 4.4'-Dibrom-2.2'-dinitro-diphenyl (Shaw, T., Soc. 1932, 286, 291; vgl. De., T.).

2.4.6-Tribrom-diphenyl C₁₂H₇Br₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Case, Am. Soc. 61 [1939], 3488. — B. Aus 2.4.6-Tribrom-3-amino-diphenyl durch Eliminierung der Aminogruppe (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3008). — Nadeln (aus Methanol). F: 64° (B., Sc.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in essigsaurer Lösung 4-Brom-benzoesäure (Case; vgl. B., Sc.).



2.6.2'.6'-Tetrabrom-diphenyl C₁₂H₆Br₄, s. nebenstehende Formel. B. Br In geringer Menge beim Diazotieren von 2.6.2'.6'-Tetrabrom-benzidin in rauchender Salzsäure und Eintragen der Bisdiazoniumchlorid-Lösung in überschüssigen siedenden Alkohol (R. Meyer, W. Meyer, Taeger, B. 53, 2037, 2050). — Krystalle (aus Alkohol, Äther oder Xylol). F: 215°. Br Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Liefert beim Behandeln mit Methylenbromid und Natrium in absol. Äther etwas Diphenyl.

2-Jod-diphenyl C₁₂H₀I = C₆H₅·C₆H₄I. B. Bei der Einw. von Kaliumjodid auf diazotiertes 2-Amino-diphenyl (Gilman, Kirby, Kinney, Am. Soc. 51, 2260). — Kp₆: 158°; D⁸₂₅: 1,6038 (G., K., K.). — Liefert beim Erhitzen mit Kupferbronze auf 260° 2.2′-Diphenyl-diphenyl (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2094). Gibt bei der Umsetzung mit Magnesium und durch Jod aktivierter Kupfer-Magnesium-Legierung in Äther o-Diphenylyl-magnesiumjodid (Syst. Nr. 2337) (G., K., K.). Beim Erhitzen mit Jodbenzol und Kupferbronze im Rohr auf 240° erhält man Diphenyl, 1.2-Diphenyl-benzol und 2.2′-Diphenyl-diphenyl (B., Cl.).

4-Jod-diphenyl C₁₂H₈I = C₆H₅·C₆H₄I (H 581; E I 273). B. Bei der Einw. von Wasserstoff auf 1.4-Dijod-benzol in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge (Busch, Schmidt, B. 62, 2619). — Nadeln. F: 111° (B., Schmidt), 112° (Pfeiffer, Schmidt, Inoue, J. pr. [2] 121, 78). Thermische Analyse der binären Systeme mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Eutektikum bei 88,5° und 64 Gew.-% 4-Jod-diphenyl), Menthol, α-Naphthol, Dianisylidenaceton, α-Naphthylamin, Piperonylidenacetophenon, Dipiperonylidenaceton und 1.4-Dimethyl-2.5-dioxo-piperazin: Pf., Schmidt, I. — Liefert beim Behandeln mit Hydrazinhydrat in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge Diphenyl und Quaterphenyl (B., Schmidt). Beim Erhitzen mit Anliin, Kaliumcarbonat und wenig Kupfer in Nitrobenzol auf ca. 230° bilden sich geringe Mengen Phenylbis-diphenylyl-amin (Piccard, Helv. 7, 796; Am. Soc. 48, 2881); mit Diphenylamin entsteht auf analoge Weise Diphenyl-diphenylyl-amin (Pi., de Montmollin, Helv. 6, 1016).

4-Jodoso-diphenyl C₁₂H₂OI = C₆H₄·C₆H₄·TO. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 4-Jod-diphenyl in Chloroform unter Kühlung; die freie Base erhält man beim Verreiben des salzsauren Salzes mit verd. Natronlauge (Pfeiffer, Schmitz, Inoue, J. pr. [2] 121, 74). — Nicht rein erhalten. Blaßgelbes Pulver. Schmilzt unschaff bei 225—230°. — Salzsaures Salz, p-Diphenylyljodidchlorid C₁₂H₆Cl₂I. Gelbe Nadeln. F: 102° (Zers.). Gibt bei Einw. von schwefliger Säure in Alkohol 4-Jod-diphenyl.

4'-Chlor-4-jod-diphenyl C₁₂H₈ClI = C₈H₄Cl·C₆H₄I. B. Aus 4'-Chlor-4-smino-diphenyl beim Diazotieren und Kochen mit Kaliumjodid (ANGELETTI, GATTI, G. 58, 635). — Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 147—148°. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Ather, Petroläther und Aceton, sehr schwer in Wasser.

4.4'-Dijod-diphenyl C₁₂H₆I₂ = C₆H₄I·C₆H₄I (H 581). Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge Diphenyl, Quaterphenyl und geringe Mengen jodhaltiges Quaterphenyl (Busch, Schmidt, B. 62, 2819). Beim Erhitzen mit über Phosphorpentoxyd im Vakuum getrocknetem Kupferpulver im Rohr bis auf 300° bilden sich Diphenyl, Quaterphenyl, jodhaltiges Sexiphenyl und eine weitere jodhaltige Verbindung (Kuhn, A. 475, 135; vgl. Pummerer, Sexigerer, B. 64 [1931], 2477; Pu., B. 66 [1933], 802; Sircar, Majumdar, J. indian chem. Soc. 5, 417; C. 1928 II, 2248). Gibt beim Erhitzen mit Diphenylamin, Kaliumcarbonat und wenig Kupfer in Nitrobenzol auf ca. 230° N.N.N'.N'-Tetraphenyl-benzidin (Piccard, Helv. 7, 797; Am. Soc. 48, 2882 Anm.).

- 4-Nitroso-diphenyl $C_{13}H_0ON=C_0H_5\cdot C_0H_4\cdot NO.$ B. In geringer Menge beim Behandeln von 4-Hydroxylamino-diphenyl mit Kaliumdichromat in kalter 10% iger Schwefelsäure (Vorländer, B. 58, 1913). Gelbgrüne Prismen von chinonartigem Geruch (aus Alkohol). F: 84° unter Grünfärbung. Löslich in Benzol, Petroläther und Eisessig. Flüchtig mit Wasserdampf.
- 2-Nitro-diphenyl C₁₂H₆O₂N = C₆H₅·C₀H₄·NO₂ (H 582; E I 273). B. Bei tropfenweiser Zugabe von Natronlauge zu einer Mischung aus diazotiertem 2-Nitro-anilin, Benzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Zur Bildung bzw. Darstellung durch Nitrierung von Diphenyl vgl. a. van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 507; C. 1923 I, 311; Bell, Kenyon, Robinson, Soc. 1926, 1242; de Crauw, R. 50 [1931], 774. F: 36,7° (Go., Ba., Am. Soc. 46, 2343), 37° (van Ho.), 37—38° (korr.) (Gull, Turner, Soc. 1929, 495). Kp₃₀: 200—201° (van Ho.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol (van Ho.). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol 2-Amino-diphenyl und 5-Chlor-2-amino-diphenyl (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 90, 92; vgl. a. van Ho.; Hübner, A. 209 [1881], 349). Bei der Einw. von Brom in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Eisenchlorid bildet sich 4'-Brom-2-nitro-diphenyl (Le Favre, Turner, Soc. 1926, 2043). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,42) unter allmählichem Zufügen von Salpetersäure (D: 1,5) bei 35° erhält man ca. 61% 2.4'-Dinitro-diphenyl und ca. 39% 2.2'-Dinitro-diphenyl (Gull, T.; vgl. a. Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707).
- 3-Nitro-diphenyl C₁₃H₄O₂N = C₆H₅·C₆H₄·NO₂ (H 582). B. Bei tropfenweiser Zugabe von Natronlauge zu einer Mischung aus diazotiertem 3-Nitro-anilin, Benzol und Magnesium-sulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250; vgl. a. Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3003). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Bis-[3-nitro-benzoyl]-peroxyd mit Benzol (Gelissen, Hermans, B. 58, 293). Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 61° (Go., Ba.), 62° (Bl., Sc.). Liefert beim Einleiten von Chlor bei Gegenwart von Eisenchlorid je nach den Bedingungen 4'-Chlor-3-nitro-diphenyl, 2'.4'-Dichlor-3-nitro-diphenyl, 5.2'.4'-Trichlor-3-nitro-diphenyl(?) und 5.2'.4'.6'-Tetrachlor-3-nitro-diphenyl(?) (Bl., Sc.). 4'-Chlor-3-nitro-diphenyl bildet sich auch beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 3-Nitro-diphenyl in Tetrachlorkohlenstoff bei Gegenwart von etwas Jod (Bl., Sc.). Gibt bei kurzem Erhitzen mit Brom und Eisenchlorid in Wasser 4'-Brom-3-nitro-diphenyl (Bl., Sc.). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,5) entstehen 2.3'-Dinitro-diphenyl und 3.4'-Dinitro-diphenyl (Bl., Sc.).
- 4-Nitro-diphenyl C₁₂H₉O₂N = C₄H₅·C₅H₄·NO₂ (H 583; E I 273). B. Bei tropfenweiser Zugabe von Natronlauge zu einer Mischung aus diazotiertem Anilin, Nitrobenzol und Magnesiumsulfat unter Kühlung (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Entsteht in analoger Weise aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und Benzol in Natronlauge (Go., Bach.). Durch Eliminierung der Aminogruppe aus 4-Nitro-3-amino-diphenyl (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3008). Zur Darstellung durch Nitrierung von Diphenyl vgl. a. Banús, An. Soc. españ. 12 [1914], 168; van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 507; C. 1923 I, 311; Piccard, De Montmollin, Helv. 6, 1015; Raiford, Colbert, Am. Soc. 47, 1456; Belli, Kenyon, Robinson, Soc. 1926, 1242. F: 114° (Go., Bach., Am. Soc. 46, 2143; Belli, Ke., Rob.), 114—115° (Banús; Schiemann, Roselius, B. 62, 1809), 115° (Pi., De M.). Gibt beim Erhitzen mit Eisenpulver und Eisenchlorid in Wasser 4-Amino-diphenyl

Gibt beim Erhitzen mit Eisenpulver und Eisenchlorid in Wasser 4-Amino-diphenyl und Diphenyl (Banús, An. Soc. españ. 12 [1914], 168; vgl. a. Le Fèvre, Turner, Soc. 1928, 253). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Ammoniumchlorid-Lösung bildet sich 4-Hydroxylamino-diphenyl (Gilman, Kirby, Am. Soc. 48, 2192). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Ather unter Kühlung ein Gemisch von 4-Amino-diphenyl, 4.4'-Diphenyl-azoxybenzol, Diphenyl-(4 azo 4)-diphenyl, N.N'-Bis-p-diphenylyl-hydrazin und 4-Hydroxylamino-diphenyl (Bell, Kenyon, Robinson, Soc. 1926, 1242). Bei der Chlorierung in Gegenwart von etwas Zinn(IV)-jodid oberhalb 114' bildet sich 4'-Chlor-4-nitro-diphenyl (Le F., T., Soc. 1928, 253). Beim Erhitzen mit Brom in Eisessig auf 100° entsteht 4'-Brom-4-nitro-diphenyl (Le F., T., Soc. 1926, 2045). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,45) bei 40—50° 63% 4.4'-Dinitro-diphenyl und 37% 2.4'-Dinitro-diphenyl (Gull, T., Soc. 1929, 494).

- 4-Fluor-2-nitro-diphenyl C₁₄H₈O₂NF, s. nebenstehende Formel.

 B. In geringer Menge beim Behandeln von 4-Fluor-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig zunächst unter Kühlung, dann unter Erwärmen (van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 512; C. 1923 I, 312). Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 53—54°. Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in essigsaurer Lösung 4-Fluor-2-nitro-benzoesäure.
- 2'-Fluor-2-nitro-diphenyl $C_{19}H_8O_2NF = C_0H_4F \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$. B. Neben anderen Verbindungen beim Behandeln von 2-Fluor-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig, zuletzt unter Erwärmen (VAN HOVE, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 520; C. 1923 I, 312).

Tafeln (aus Alkohol oder Petroläther). F: 71,5°. — Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig auf dem Wasserbad 2-Nitro-benzoesäure.

4'-Fluor - 2 - nitro - diphenyl C₁₂H₈O₂NF = C₆H₄F·C₆H₄· NO₃. B. Neben anderen Verbindungen beim Behandeln von 4-Fluor nit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig unter Kühlung, zuletzt auf dem Wasserbad (van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 512; C. 1923 I, 312). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 59—60°. — Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,2) im Rohr auf 150° 2-Nitro-benzoesäure. Beim Erhitzen mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung bildet sich 4-Fluor-benzoesäure.

2-Fluor-4-nitro-diphenyl C₁₂H₈O₂NF, s. nebenstehende Formel.

B. In geringer Menge beim Behandeln von 2-Fluor-diphenyl mit
Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig, zuletzt auf dem Wasserbad (VAN HOVE,
Bl. Acad. Belgique [5] 8, 520; C. 1923 I, 312). — Nadeln. F: 81°.

Liefert bei aufeinanderfolgendem Behandeln mit Zinn(II)-chlorid und Essigsäureanhydrid 2-Fluor-4-acetamino-diphenyl.

2'-Fluor-4-nitro-diphenyl $C_{12}H_8O_2NF=C_6H_4F\cdot C_8H_4\cdot NO_2$. B. Neben anderen Verbindungen beim Behandeln von 2-Fluor-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig, zuletzt auf dem Wasserbad (van Hove, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 520; C. 1923 I, 312). — Nicht rein erhalten. Hellgelbe Nadeln. F: 74,5°. — Liefert beim Erwärmen mit Chromtrioxyd in Eisessig auf dem Wasserbad 4-Nitro-benzoesäure.

4'-Fluor-4-nitro-diphenyl $C_{12}H_8O_2NF = C_6H_4F\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben anderen Verbindungen beim Behandeln von 4-Fluor-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig zunächst unter Kühlung, dann auf dem Wasserbad (VAN HOVE, Bl. Acad. Belgique [5] 8, 512; C. 1923 I, 312). — Nadeln (aus Alkohol). F: 123°. — Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,2) im Rohr auf 150° 4-Nitro-benzoesäure.

4.4'-Difluor-2-nitro-diphenyl C₁₂H₇O₂NF₂, s. nebenstehende
Formel. Zur Konstitution vgl. Le Fèvre, Turner, Soc. 1930, 1159;
Schiemann, Roselius, B. 64 [1931], 1333; Shaw, Turner, Soc. F

1932, 509.— B. Aus 4.4'-Difluor-diphenyl bei langsamem Erwärmen
mit Salpetersäure (D: 1,40) bis auf 105° (Sch., Bolstad, B. 61, 1406; Sch., R., B. 62, 1811)
oder beim Aufbewahren mit einem Gemisch von konz. Salpetersäure (D: 1,40) und rauchender Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig und nachfolgenden Erwärmen auf 60° (Sch., R., B.
62, 1812).— Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 94,6° (korr.) (Sch., B.).
Leicht löslich in Äther, Petroläther, heißem Tetrachlorkohlenstoff, Alkohol und Eisessig (Sch., B.). Mit Wasserdampf flüchtig (Sch., B.).— Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig bei Gegenwart von etwas Vanadinpentoxyd 4-Fluor-benzoesäure und andere Produkte (Sch., R., B. 62, 1814). Beim Kochen mit wenig methylalkoholischer Kalilauge bildet sich 4'-Fluor-2-nitro-4-methoxy-diphenyl (Syst. Nr. 539) (Sch., B.; Sch., Ch. Z. 52 [1928], 754; Sch., R., B. 64, 1336), beim Kochen mit überschüssiger methylalkoholischer Kalilauge oder mit Natriummethylat-Lösung erhält man 2".2"-Dinitro-4".4"-dimethoxy-quaterphenyl (?) (Syst. Nr. 571) (Sch.; Sch., R., B. 64, 1337).

4.6.4'-Trifluor-3-nitro-diphenyl C₁₂H₆O₂NF₃, s. ncbenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Le Fèvre, Turner, Soc. 1930, 1160; Schiemann, Roselius, B. 64 [1931], 1333. — B. Beim Erwärmen von 2.4.4'-Trifluor-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,40) auf 100° bis 105° (Sch., R., B. 62, 1812). — Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin und Alkohol). F: 103,8° (korr.) (Sch., R., B. 62, 1812).

3'-Chlor-3-nitro-diphenyl $C_{19}H_8O_2NCl=C_6H_4Cl\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben 3.3'-Dichlor-diphenyl beim Erhitzen von 3.3'-Dinitro-diphenyl mit Thionylchlorid im Rohr auf nahezu 200° (Mascarelli, Gatti, G. 59, 869). Aus diazotiertem 3'-Nitro-3-amino-diphenyl beim Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung (M., G., Atti Acad. Torino 65 [1929/30], 146; vgl. M., G., G. 59, 869). — F: 101°. Mit Wasserdampf flüchtig.

4'-Chlor-3-nitro-diphenyl $C_{12}H_8O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Chlorierung von 3-Nitro-diphenyl in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid bei 80° oder in Gegenwart von etwas Jod in Tetrachlorkohlenstoff (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3003). — Nadeln (aus Methanol). F: 89°.

4'-Chlor-4-nitro-diphenyl C₁₂H₈O₂NCl = C₆H₄Cl·C₆H₄·NO₃. B. Durch Chlorierung von 4-Nitro-diphenyl in Gegenwart von etwas Zinn(IV)-jodid oberhalb 114° (Le Fèvre, Turner, Soc. 1928, 253). Aus diazotiertem 4'-Nitro-4-amino-diphenyl beim Behandeln mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung (Angeletti, Giorn. Farm. Chim. 75, 262; C. 1926 II, 3045). — Blaßgelbe Nadeln (durch Sublimation oder aus Eisessig). F: 143° (A.), 157—158° (Le F., T.). — Mit Wasserdampf flüchtig (A.). — Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur 4'-Chlor-2.4.3'-trinitro-diphenyl (Le F., T.).

- 4.4'-Dichlor-2-nitro-diphenyl C₁₂H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4.4'-Dichlordiphenyl in Eisessig und Essigsäureanhydrid bei ca. 100° (LE FÈVRE, Cl TURNER, Soc. 1926, 2044). — Gelbe Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 102°.
- 8'.5'- Dichlor -2- nitro diphenyl C₁₂H₇O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Behandeln von 3.5-Dichlor-diphenyl mit rauchender Salpetersäure in Eisessig (HINKEL, HEY, Soc. 1928, 2788, 2790). Nadeln (aus Alkohol). F: 75°. Zersetzt sich beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig.
- 2'.4'-Dichlor-3-nitro-diphenyl $C_{12}H_7O_2$ NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Chlorieren von 3-Nitro-diphenyl in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid bei 100° (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3004).— Cl. Nadeln (aus Methanol oder Eisessig). F: 115°.
- 3'.5'-Dichlor-4-nitro-diphenyl C₁₂H₂O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben wenig 3'.5'-Dichlor-2-nitro-diphenyl beim Behandeln von 3.5-Dichlor-diphenyl mit rauchender Salpetersäure in Eisessig (HINKEL, HEY, Soc. 1928, 2788, 2790). Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig geringe Mengen 4-Nitro-benzoesäure.
- CI CI · NO₂
- 5.2'.4'-Trichlor-3-nitro-diphenyl (?) $C_{12}H_6O_2NCl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerer Einw. von Chlor auf 3-Nitro-diphenyl in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid bei 100° (BLAKEY, SCARBOROUGH, Soc. 1927, 3000, 3004). Nadeln (aus Benzol oder Aceton). F: 211°.
- $CI \cdot \underbrace{\begin{array}{c} CI & NO_2 \\ \\ CI \end{array}}_{CI} (?)$
- 2'.3'.5'-Trichlor-4-nitro-diphenyl C₁₂H₆O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2.3.5-Trichlor-diphenyl mit rauchender Salpetersäure in Eisessig (Hinkel, Hey, Soc. 1928, 2789, 2791).

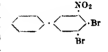
 Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Ist gegen Chromtrioxyd beständig.
- ČI ČI · NO₂
- 5.2'.4'.6'-Tetrachlor-3-nitro-diphenyl (?) $\rm C_{12}H_5O_2NCl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Chlorieren von 3-Nitro-diphenyl in Gegenwart von Eisenchlorid bei 120° (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3000, 3004). Nadeln (aus Alkohol). F: 175°.
- $C1 \cdot \underbrace{ \begin{array}{c} C1 \\ C1 \\ C1 \end{array}}_{C1} \cdot \underbrace{ \begin{array}{c} NO_2 \\ C1 \\ C1 \end{array}}_{C2} (?)$
- 4'-Brom-2-nitro-diphenyl $C_{19}H_9O_2NBr=C_6H_4Br\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (H 583). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 4-Brom-diphenyl vgl. a. Banús, Medrano, An. Soc. españ. 20, 476; C. 1923 III, 1157. Bei der Einw. von Brom auf 2-Nitro-diphenyl bei Gegenwart von Eisenchlorid in Wasser (LE Fèvre, Turner, Soc. 1926, 2043). Krystalle (aus Alkohol). F: 65° bis 68° (B., M.). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur 4'-Brom-2.4.3'-trinitro-diphenyl (LE F., T.).
- 5-Brom-3-nitro-diphenyl C₁₂H₈O₂NBr, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-amino-diphenyl durch Eliminierung der Amino-gruppe (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 1138). Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 72° (korr.). Kp₃₀: 240—250°. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 5-Brom-3-nitro-benzoesäure.
- 4'-Brom-3-nitro-diphenyl $C_{12}H_8O_2NBr=C_8H_4Br\cdot C_8H_4\cdot NO_2$. B. Bei kurzem Erhitzen von 3-Nitro-diphenyl mit Brom und Eisenchlorid in Wasser auf dem Wasserbad (Blakey, Scarborough, Soc. 1927, 3004). Tafeln (aus Alkohol). F: 95°. Liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid in alkoh. Salzsäure 4'-Brom-3-amino-diphenyl.
- 2'-Brom 4 nitro diphenyl $C_{12}H_8O_2NBr = C_0H_4Br\cdot C_0H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4'-Nitro-2-amino-diphenyl nach Sandmeyer (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 96). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 82,5° (korr.). Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 4-Nitro-benzoesäure.
- 4'-Brom-4-nitro-diphenyl $C_{12}H_8O_2NBr=C_6H_4Br\cdot C_6H_4\cdot NO_9$ (H 583). B. Zur Bildung durch Nitrierung von 4-Brom-diphenyl vgl. a. Banús, Medrano, An. Soc. españ. 20, 476; C. 1923 III, 1157. Beim Erhitzen von 4-Nitro-diphenyl mit Brom in Eisessig auf 100° (Le Fèvre, Turner, Soc. 1926, 2045). Nadeln (aus Eisessig). F: $170-172^{\circ}$ (Le F., T.), 173° (B. M.). D_1° : 1,714 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol 4'-Brom-4-amino-diphenyl (Le F., T., Soc. 1926, 2045). Gibt bei der Nitrierung je nach den Bedingungen 4-Brom-3.4'-dinitro-diphenyl (Le F., Moir, T., Soc. 1927, 2337) oder 4'-Brom-2.4.3'-trinitro-diphenyl (Le F., T., Soc. 1926, 2044).

4.4'-Dibrom-2-nitro-diphenyl C₁₂H₇O₂NBr₂, s. nebenstehende
Formel (H 583 als 4.4'-Dibrom-x-nitro-diphenyl aufgeführt).

B. Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4.4'-Dibromdiphenyl in Eisessig und Essigsäureanhydrid bei 85—90° (Le Fèvre,
TURNER, Soc. 1926, 2044). Zur Bildung aus 4.4', Dibrom- diphenyl und Salpetersäure
(D: 1.5) in Eisessig vgl. Dennett, T., Soc. 1926, 476, 478. Aus diazotiertem 2-Nitrobenzidin beim Behandeln mit Kupfer(I)-bromid und Natriumbromid in Bromwasserstoffsäure, zuletzt bei 100° (D., T., Soc. 1926, 476, 478). — Krystalle (aus Alkohol). F: 124°
(D., T.; Le F., T.). — Liefert bei weiterer Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1.5) 4.4'-Dibrom-2.3'-dinitro-diphenyl und wenig 4.4'-Dibrom-2.2'-dinitro-diphenyl (Shaw, T., Soc.
1932, 287, 294; vgl. D., T.).

4.5 - Dibrom - 3 - nitro - diphenyl $C_{12}H_7O_2NBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 5-Brom-3-nitro-4-amino-diphenyl bei allmählichem Erwärmen mit Kupfer(I)-bromid in Bromwasserstoffsäure (HINKEL, HEY, Soc. **1928**, 1839). — Blaßgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 125°. — Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 4.5-Dibrom-3-nitro-benzoesäure.



4.4'-Dibrom-8-nitro-diphenyl C₁₂H₇O₂NBr₂, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Kochen des Diazoniumperbromids aus 4'-Brom3-nitro-4-amino-diphenyl mit Eisessig (LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, Br.

Br 2046).— Cremefarbene Tafeln (aus Alkohol). F: 101—102°.— Liefert
beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,5) 4.4'-Dibrom-2.3'-dinitro-diphenyl und wahrscheinlich 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-diphenyl. Beim Erhitzen mit Piperidin bildet sich
4'-Brom-3-nitro-4-piperidino-diphenyl.

4.4'-Dibrom-x-nitro-diphenyl $C_{12}H_7O_2NBr_2=C_6H_4Br\cdot C_6H_3Br\cdot NO_2$ (H 583). Wird von Dennett, Turner (Soc. 1926, 476) als 4.4'-Dibrom-2-nitro-diphenyl (s. o.) erkannt.

4'-Jod-4-nitro-diphenyl $C_{19}H_8O_2NI=C_8H_4I\cdot C_8H_4\cdot NO_2$. B. Aus diazotiertem 4'-Nitro-4-amino-diphenyl beim Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung (Angeletti, Giorn. Farm. Chim. 75, 261; C. 1926 II, 3045). — Hellrote Krystalle (aus Eisessig). F: 206°. Leicht löslich in Eisessig.

4.4'- Dijod - 2 - nitro - diphenyl C₁₂H₇O₂NI₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Diazotieren von 2-Nitro-benzidin in konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung (Hodgson, ISOC. 1926, 2385). — Hellgelbe Nadeln (durch Sublimation im Vakuum). F: 156°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. — Liefert bei der Einw. von Salpetersäure 4.4'-Dijod-2.3'-dinitro-diphenyl.

2.4-Dinitro-diphenyl C₁₂H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B.

Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Jodbenzol und 4-Chlor1.3-dinitro-benzol mit Kupferbronze auf 210—230° (GULL, TURNER,
Soc. 1929, 496). — Goldgelbe Tafeln (aus Methanol). F: 110°. —

Licfert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,5) auf 100° 45% 2.4.2′-Trinitro-diphenyl und 55% 2.4.4′-Trinitro-diphenyl.

2.2'-Dinitro - diphenyl C₁₃H₃O₄N₃ = O₂N·C₄H₄·C₄H₄·NO₂ (H 583; E I 273). B. Zur Bildung beim Erbitzen von 2-Chlor-1-nitro-benzol mit Kupferbronze vgl. a. Le Fèvre, Soc. 1929, 735. Bei der Einw. von Alkohol auf Natrium-[2-nitro-benzolisodiazotat] in alkal. Lösung (Brydowna, Roczniki Chem. 7, 442; C. 1928 I, 2820). Neben 2.4'-Dinitro-diphenyl und 4.4'-Dinitro-diphenyl bei kurzem Kochen von Diphenyl mit rauchender Salpetersäure (Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707). Neben 2.4'-Dinitro-diphenyl beim Behandeln von 2-Nitro-diphenyl mit starker Salpetersäure (Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707; Gull, Turner, Soc. 1929, 495, 496). Bei allmählichem Erhitzen von 2.2'-Dinitro-diphenyl-carbonsäure-(4) mit Natriumdicarbonat und Kupferbronze auf 305° (Gull, T., Soc. 1929, 500). Die Bildung aus 6.6'-Dinitro-diphensäure (J. Schmidt, Karmef, B. 36, 3747) ist zu streichen; das Ausgangsmaterial ist als 4.6'-Dinitro-diphensäure erkannt worden (Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Albrecht, A. 455, 274, 281, 289; J. Schmidt, Priv.-Mitt.). — F: 127—128° (Bell, Kenyon). D^o₂: 1,449 (Ziegler, Dtzel, A. 473, 200). Dipolmoment μ×10¹⁸: 5,1 (verd. Lösung; Benzol) (Bretscher, Helv. phys. Acta 2, 263; C. 1929 II, 2155).

Bleibt beim Erhitzen mit wäßrig-methylalkoholischem Ammoniak auf 200° unverändert (Burton, Kenner, Soc. 121, 495). Wird durch Ammoniak und Schwefelwasserstoff in warmem verdünntem Alkohol zu 2'.Nitro-2-amino-diphenyl reduziert (Mascarelli, Gatti. G. 59, 860; R. A. L. [6] 10, 442). Bei der Reduktion mit Eisen und verd. Salzsäure bildet sich 2.2'-Diamino-diphenyl (Le Fevre, Soc. 1929, 736). Beim Erhitzen mit Thionylchlorid im Rohr auf 200—210° erhält man 2.2'-Diohlor-diphenyl (M., Ga., G. 59, 868). Liefert bei allmählichem Eintragen in Salpetersäure (D: 1,5) bei 75—80° 2.4.2'-Trinitro-diphenyl und andere Produkte (Gull, Turner, Soc. 1929, 497).

- 2.3'-Dinitro-diphenyl C₁₂H₈O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·C₆H₄·NO₂ (E I 274). B. Neben 3.4'-Dinitro-diphenyl bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf 3-Nitro-diphenyl (Blakey. Scarborough, Soc. 1927, 3000, 3005). Zur Bildung beim Kochen von diazotiertem 2.3'-Dinitro-benzidin mit Alkohol vgl. a. Brady, McHugh, Soc. 123, 2051; Bl., Sc., Soc. 1927. 3005. Tafeln (aus Eisessig). F: 120° (Bl., Sc.). Liefert beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure 2.4.3'.4'-Tetranitro-diphenyl (Bl., Sc.).
- 2.4'-Dinitro diphenyl C₁₂H₈O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·C₆H₄·NO₂ (H 584; E I 274). B. Zur Bildung aus Diphenyl und rauchender Salpetersäure vgl. a. Christie, Holderness. Kenner, Soc. 1926, 674; Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707. Neben 2.2'-Dinitro-diphenyl beim Erwärmen von 2-Nitro-diphenyl mit starker Salpetersäure (B., Kenyon, Soc. 1926. 2707; Gull, Turner, Soc. 1929, 495); entsteht in analoger Weise aus 4-Nitro-diphenyl neben 4.4'-Dinitro-diphenyl (B., Kenyon, Soc. 1926, 2707; G., T., Soc. 1929, 494). Beim Erhitzen von 2.4'-Dinitro-diphenyl-carbonsäure-(4) mit Natriumdicarbonat und Kupferbronze auf 305° (G., T., Soc. 1929, 500). Aus 4.6'-Dinitro-diphensäure bei allmählichem Erhitzen mit Naturkupfer C unter 30 mm Druck auf 285° (Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 674). F: 92,5—93,5° (korr.) (G., T.). Thermische Analyse des binären Systems mit 2.2'-Dinitro-diphenyl (Eutektikum bei ca. 64° und ca. 63 Gew.-% 2.4'-Dinitro-diphenyl): G., T. Liefert bei kurzem Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,5) auf 100° 47,5% 2.4.2'-Trinitro-diphenyl und 52,5% 2.4.4'-Trinitro-diphenyl (G., T.).
- 3.3 Dinitro diphenyl C₁₂H₈O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·C₆H₄·NO₂ (H 584; E I 274). B. Bei der Einw. von Alkohol auf Natrium-[3-nitro-benzolisodiazotat] in alkal. Lösung (Brydowna, Roczniki Chem. 7, 442; C. 1928 I, 2820). Zur Bildung aus diezotiertem 3.3′.Dinitro-benzidin beim Kochen mit Alkohol vgl. a. Brady, McHugh, Soc. 123, 2051. F: 200° (Mascarelli, Gatti, G. 59, 862). Löst sich in Alkohol bei 20° zu 0,59°/₀₀; die Lösung ist farblos (M., G., G. 59, 863). Liefert bei der Reduktion mit Ammoniak und Schwefelwasserstoff in Alkohol + Toluol auf dem Wasserbad 3′-Nitro-3-amino-diphenyl (M., G., G. 59, 862; R. A. L. [6] 10, 443). Bei der Reduktion mit Eisen und Eisenchlorid in siedendem Wasser bildet sich wenig 3.3′-Diamino-diphenyl (Dennett, Turner, Soc. 1926, 481). Liefert beim Erhitzen mit Thionylchlorid im Rohr auf 200—210° 3.3′-Dichlor-diphenyl und 3′-Chlor-3-nitro-diphenyl; oberhalb 210° entsteht neben 3.3′-Dichlor-diphenyl eine in Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 188°, wahrscheinlich ein höher chloriertes Diphenyl (M., G., G. 59, 868).
- 3.4'-Dinitro-diphenyl $C_{19}H_8O_4N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben 2.3'-Dinitro-diphenyl beim Behandeln von 3-Nitro-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) (Blakey. Scarborough, Soc. 1927, 3000, 3005). Durch Eliminierung der Aminogruppe aus 5.4'-Dinitro-2-amino-diphenyl oder 3.4'-Dinitro-4-amino-diphenyl (Scarborough, Waters, Soc. 1927, 91, 96, 1139). Blaßgelbe Nadeln (aus Aceton). F: 189° (korr.) (Sc., W.; B., Sc.). Liefert beim Behandeln mit Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure 2.4.3'.4'-Tetranitro-diphenyl (B., Sc.).
- 4.4'-Dinitro-diphenyl C₁₂H₈O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·C₆H₄·NO₂ (H 584; E I 274). B. Bei der Einw. von Athylalkohol auf Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat] in alkal. Lösung (Brydowna, Roczniki Chem. 7, 442; C. 1928 I, 2820). Zur Bildung durch Nitrierung von Diphenyl vgl. a. Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707; Gull, Turner, Soc. 1929, 495. Neben 2.4'-Dinitro-diphenyl beim Behandeln von 4-Nitro-diphenyl mit starker Salpetersäure (Bell, Kenyon, Soc. 1926, 2707; Gull, T., Soc. 1929, 494). Aus 4.4'-Dinitro-diphensäure beim Erhitzen mit Naturkupfer C unter 12 mm Druck auf 290° (Kuhn, Albrecht, A. 455, 281, 290). F: 233° (Vorländer, Ph. Ch. 126, 470), 238—239° (korr.) (Weissberger, Milliams, Ph. Ch. [B] 3, 369), 239—243° (korr.) (Gull, T.). D⁰; 1,444 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Besitzt kein Dipolmoment (Williams, Phys. Z. 29 [1928], 684; Wi., Wei., Am. Soc. 50, 2335; Ph. Ch. [B] 3, 371). Löst sich in Alkohol bei 20° zu 1,46°/₀₀ (Mascarelli, Gatti, G. 59, 863). Dichte und Dielektr.-Konst. einiger Lösungen in Benzol bei 25°: Wi., Wei., Am. Soc. 50, 2334. Liefert beim Erhitzen mit Thionylchlorid im Rohr auf 200—210° 4.4'-Dichlor-diphenyl und 2.4.4'-Trinitro-diphenyl (M., Ga., G. 59, 869). Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,5) bildet sich 2.4.4'-Trinitro-diphenyl (Gull, T.).

4.4'-Dichlor-2.3'-dinitro-diphenyl C₁₂H₆O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 585; E I 274). B. Neben wenig 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyl beim Behandeln von 4.4'-Dichlor-diphenyl mit Cl NO_2 überschüssiger Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung (SHAW, TURNER, Soc. 1932, 288, 295; vgl. Hodgson, Gorowara, Soc. 1926, 1756, 1757). Beim Diazotieren von 2.3'-Dinitro-benzidin in konz. Schwefelsäure bei 00 und Behandeln der Bisdiazoniumsulfat-Lösung mit einer Lösung von Kupfer (I)-chlorid in konz. Salzsäure (H., G.; vgl. Le Fèvre, T., Soc. 1926, 1760; Le F., Morr, T., Soc. 1927, 2330). — F: 141—142° (Sh., T., Soc. 1932, 295; vgl. H., G.). — Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf ca. 160° bildet sich 4'-Chlor-3.2'-dinitro-4-amino-diphenyl (H., G.; Le F., T., Soc. 1926, 2048). Liefert beim Kochen mit Phenol und konz. Kalilauge 4'-Chlor-3.2'-dinitro-4-phenoxydiphenyl (LEF., T., Soc. 1926, 2048). Beim Kochen mit Anilin entstebt 4'-Chlor-3.2'-dinitro-4-anilino-diphenyl; reagiert analog mit Methylanilin, Piperazin (LE F., T., Soc. 1926. 2047, 2048) und Piperidin (DENNETT, T., Soc. 1926, 479).

4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Chlor-3-nitro-anilin beim Bebandeln mit Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure (Hodgson, Goro- Cl. WARA, Soc. 1928, 1758) Nodeln (avg. Paradalla) WARA, Soc. 1926, 1758). - Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 237°.

Als nicht rein erhaltenes 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-diphenyl ist nach Hodgson, Hold (Soc. 1934, 1431; vgl. a. Hodgson, Walker, Soc. 1933, 1621) die von Cain, Coulthard. MICKLETHWAIT (Soc. 103, 2080; vgl. a. HODGSON, GOROWARA, Soc. 1926, 1758) aus tetrazotiertem 3.3'-Dinitro-benzidin erhaltene und als Dichlor-tetranitro-benzerythren (EI 5, 369) aufgefaßte Verbindung anzusehen.

- 4-Brom-3.4'-dinitro-diphenyl C₁₂H₇O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4'-Brom-4-nitro-dipbenyl mit Salpeterschwefelsäure auf 90° (LE Fèvre, Moir, Turner, Soc. 1927, 2337). — O2N Nadeln (aus Eisessig). F: 135°. — Liefert bei weiterer Nitrierung mit Salpeterschwefelsaure 4'-Brom-2.4.3'-trinitro-diphenyl. Beim Kochen mit Anilin bildet sich 3.4'-Dinitro-4-anilino-diphenyl.
- 4.4'-Dibrom -2.2'-dinitro-diphenyl C₁₂H₆O₄N₂Br₂, s. nebenstehende Formel (H 585). F: 150° (Shaw, Turner, Soc. 1932, 286; vgl. Ullmann, Bielecki, B. 34, 2181). Liefert beim Kochen init Br-Eisenfeile in Wasser 4.4'-Dibrom-2.2'-diamino-diphenyl (Le Fèvre, Soc. 1929, 737). Reagiert in geringem Maße mit siedendem Piperidin (Sh., T.; vgl. Dennett, T., Soc. 1926, 477, 479).
- 4.4'-Dibrom -2.3'-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2Br_2$, s. nebenshende Formel (H 585; E I 274). B. Neben wenig 4.4'-Dibrom-2.2'-dinitro-diphenyl beim Behandeln von 4.4'-Dibrom-diphenyl mit Br. z.z -amuro-diphenyl beim Behandeln von 4.4'-Dibrom-diphenyl mit Br. Br überschüssiger eisgekühlter Salpetersäure (D: 1,52) (Shaw, Turner, Soc. 1932, 286, 291; vgl. Dennett, T., Soc. 1926, 478). Bei der Einw. von warmer Salpetersäure (D: 1,5) auf 4.4'-Dibrom-2-nitro-diphenyl (D., T., Soc. 1928, 476, 479; vgl. Sh., T., Soc. 1932, 287, 294) oder auf 4.4'-Dibrom-3-nitro-diphenyl (Le Fèvre, T., Soc. 1926, 2046). Zur Bildung aus dem Bisdiazoniumperbromid aus 2.3'-Dinitro-benzidin durch Einw. von Eisessig vgl. a. Le F., T., Soc. 1926, 1763. — Nadeln (aus Eisessig). F: 152—153° (Sh., T., Soc. 1932, 291). — Liefert beim Erhitzen mit Eisenpulver und Eisenchlorid in Wasser 4.4'-Dibrom-2.3'-diamino-diphenyl (D., T.). Bei der Einw. von Salpetersäure (D. 4.5) in 4.4'-Dibrom-2.3'-diamino-diphenyl (D., T.). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) in konz. Schwefelsäure bildet sich 4.4'-Dibrom-2.3'.5'-trinitro-diphenyl (Le F., Moir, T., Soc. 1927, 2338). Beim Kochen mit Phenol und konz. Kalilauge entsteht 4'-Brom-3.2'-dinitro-4-phenoxy-diphenyl (Le F., T., Soc. 1928, 2047). Gibt beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischem Ammoniak unter Druck auf 140—160° 4'-Brom-3.2'-dinitro-4-amino-diphenyl (Le F., T., Soc. 1926, 2048); reagiert analog mit Anilin, Methylanilin, Piperazin (LEF., T., Soc. 1926, 2047) und Piperidin (D., T.).
- 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-diphenyl C₁₂H₆O₄N₂Br₂, s. nebenstehende Formel (E I 274). B. Entsteht wahrscheinlich neben 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-diphenyl beim Erwärmen von 4.4'-Dibrom-3-nitro-Brain (D: 1,5) (LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, Brain Solpetersäure (D: 1,5) (LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1926, Soc. 1926, 1764). F: 259° (HODGSON, HOLT, Soc. 1934, 1433; vgl. CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 1939, 1764). Inform hour Monkey mit Phonol and Kalium 2040).— F: 205° (HOBGSON, HOLT, Soc. 1904), 1435; vgl. CAIN, COULTRARD, MICKLETAWAII, Soc. 103, 2082; LE F., T., Soc. 1926, 1764). — Liefert beim Kochen mit Phenol und Kaliumhydroxyd 3.3° Dinitro-4.4'-diphenoxy-dipbenyl (LE F., T., Soc. 1926, 2048). Beim Erhitzen mit Anilin bildet sich 3.3° Dinitro-4.4'-dianilino-diphenyl; reagiert analog mit Methylanilin und Piperidin (LE F., T., Soc. 1926, 1764, 2048).

 Als nicht rein erhaltenes 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-diphenyl ist nach Hobgson, Holt and Alexandria (Constant Methylaniling).

(Soc. 1984, 1431) die von Cain, Coulthard, Micklethwait (Soc. 103, 2081) aus in Schwefel-

säure tetrazotiertem 3.3'-Dinitro-benzidin durch Zersetzen mit Kupferpulver und Bromwasserstoffsäure erhaltene und als Dibrom-tetranitro-benzerythren (EI 5, 369) aufgefaßte Verbindung anzusehen.

4.4'-Dijod-2.2'-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2I_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus in konz. Schwefelsäure tetrazotiertem 2.2'-Dinitrobenzidin beim Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung (Hodgson, Soc. 1926, 2385). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Sublimiert langsam im Vakuum. F: 1886.

$$I \cdot \underbrace{ \begin{array}{c} O_2 N & NO_2 \\ \\ \end{array}} \cdot I$$

4.4'- Dijod-2.8'- dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2I_2$, s. nebenstehende Formel (E I 274). B. Beim Behandeln von 4.4'-Dijod-2-nitro-diphenyl mit Salpetersäure (Hodgson, Soc. 1926, 2385). — Hellgelbe Nadeln (durch Sublimation im Vakuum). F: 156-157°.

$$1 \cdot \underbrace{\begin{array}{c} NO_2 \\ \\ \end{array}} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} NO_2 \\ \\ \end{array}} \cdot J$$

4.4'- Dijod-3.3'- dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2I_2$, s. nebenstehende Formel (E I 274). B. Aus tetrazotiertem 3.3'-Dinitro-benzidin und Kaliumjodid auf dem Wasserbad (PFEIFFER, SCHMITZ, INOUE, J. pr. [2] 121, 76). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig), Tafeln (durch Sublimation). F: 246—247° (Pr., Sch., I.), 252° (Hodgson, Soc. 1926, 2385). Schwer löslich in Chloroform, Methanol, Alkohol, Ather, Benzol, Ligroin und Eisessig (Pf., Sch., I.).

2.4.6-Trinitro-diphenyl $C_{12}H_7O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Pikrylchlorid mit Jodbenzol und Kupferbronze auf 195—200° (GULL, TURNER, Soc. 1929, 498). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130° (korr.).

$$\begin{array}{c}
NO_2 \\
\vdots \\
NO_2
\end{array}$$

2.4.2'-Trinitro-diphenyl C₁₂H₇O₆N₃, s. nebenstehende Formel. Beim Behandeln von 2.2'-Dinitro-diphenyl mit Salpetersäure

$$\begin{array}{c|c}
O_2 N & NO_2 \\
\hline
\end{array}$$

$$\cdot NO_2$$

(D: 1,5) bei 75—80° (Gull, Turner, Soc. 1929, 497). Neben 2.4.4'-Trinitro-diphenyl beim Erhitzen von 2.4-Dinitro-diphenyl oder von 2.4'-Dinitro-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) auf 100° (G., T., Soc. 1929, 496, 497). — Blaßgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 150—151° (korr.). Schmelzpunkte von Gemischen mit 2.4.4'-Trinitro-diphenyl: G., T. — Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,5) in konz. Schwefelsäure auf 100° 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyl.

2.4.4'-Trinitro-diphenyl $C_{12}H_7O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Diphenyl mit Athylnitrat in konz. Schwefelsäure bei —5° (RAUDNITZ, B. 60, 740). Neben 2.4.2′-Tri- O2N nitro-diphenyl beim Erhitzen von 2.4-Dinitro-diphenyl oder von 2.4'-Dinitro-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) auf 100° (Gull, Turner, Soc. 1929, 496, 497). Beim Kochen von 4.4'-Dinitro-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) (G., T., Soc. 1929, 495). — Blaßgelbe Krystalle (aus Eisessig oder Salpetersäure). F: 175,5° (R.), 176° (korr.) (G., T.). Schmelzpunkte von Gemischen mit 2.4.2'-Trinitro-diphenyl: G., T. — Liefert beim Erhitzen mit Thionylchlorid auf 180° 2.4.4'-Trichlor-diphenyl (R.). Beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf 100° bildet sich 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyl (G., T.).

4'-Chlor-2.4.3'-trinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_6N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4'-Chlor-4-nitro-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur (LE Frene, Turner, Cl. Soc. 1928, 253). — Krystalle (aus Eisessig). F: 153—154°.

4'-Brom - 2.4.3'-trinitro - diphenyl C₁₈H₆O₆N₃Br, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,5) auf 4'-Brom-2-nitro-diphenyl oder auf 4'-Brom-Br-4-nitro-diphenyl bei Zimmertemperatur (LE Fèvre, Turner, Soc. NO₂ NO2 1926, 2044). Beim Erhitzen von 4-Brom-3.4'-dinitro-diphenyl mit Salpeterschwefelsäure auf 90° (Le F., Moir, T., Soc. 1927, 2332, 2337). — Nadeln (aus Eisessig). F: 176° (Le F., M., T.). Schwer löslich in Alkohol (Le F., T.). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° geringe Mengen 3.2'.4'-Trinitro-4-amino-diphenyl (Le F., M., T.). Beim Durchleiten von Ammoniak durch die Lösung in siedendem Nitrobenzol bildet sich Bis-[3.2'.4'-trinitro-diphenylyl-(4)]-amin (Syst. Nr. 1734) (Le F., M., T.). Liefert beim Erwärmen mit Piperidin 3.2'.4'-Trinitro-4-piperidino-diphenyl (Le F., T.).

4.4'-Dibrom-2.5.3'-trinitro-diphenyl $C_{12}H_5O_6N_3Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Bisdiazoniumperbromids aus 2.5.3'-Trinitro-benzidin mit Eisessig (Le Fèvre, Moir, Turner. Soc. 1927, 2338). — Nadeln (aus Eisessig). F: 251—252°. — Reagiert mit Piperidin unter Bildung von 2.5.3'-Trinitro-4.4'-dipiperidino-diphenyl. NO_2

4.4'-Dibrom-2.8'.5'-trinitro-diphenyl C₁₂H₅O₆N₂Br₂, s. nebenstehende Formel (H 585 als 4.4'-Dibrom-x.x.x-trinitro-diphenyl aufgeführt). Zur Konstitution vgl. LE FEVRE, MOIR, TURNER, Soc. 1927, 2333. — B. Beim Behandeln von 4.4'-Dibrom-2.3'-dinitro-

$$Br \cdot \underbrace{\stackrel{\dot{N}O_2}{\overset{\dot{N}}{\overset{\dot{N}O_2}{\overset{\dot{N}}{\overset{\dot{N}O_2}{\overset{\dot{N}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}O_2}{\overset{\dot{N}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}{\overset{\dot{N}}}}{\overset{\dot{N}}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}}{\overset{\dot{N}}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{\dot{N}}}{\overset{N$$

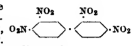
diphenyl mit Salpeterschwefelsäure (LE F., M., T., Soc. 1927, 2338).

Nadeln (aus Toluol). F: 176—177°. — Reagiert mit Piperidin in der Kälte unter Bildung von 4'-Brom-3.5.2'-trinitro-4-piperidino-diphenyl.

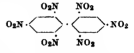
2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyl $C_{12}H_4O_8N_4$, s. nebenstehende Formel (H 585). B. Beim Erhitzen von 2.4.2'-Trinitro-diphenyl oder von 2.4.4'-Trinitro-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5) in konz. Schwefelsäure auf 100° (Gull, Turner, Soc. 1929, 495). — Nadeln (aus Eisessig). F: 1650 (korr.) (G., T.) 1).

$$O_2N \cdot \underbrace{ O_2N}_{O_2N} \cdot \underbrace{NO_2}_{NO_2} \cdot NO_2$$

2.4.3'.4'-Tetranitro-diphenyl $C_{12}H_4O_8N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2.3'-Dinitro-diphenyl oder 3.4'-Dinitro-diphenyl mit Salpeterschwefelsäure (Blakey, Scarborough, Oan-Soc. 1927, 3006). — Blaßgelbe Krystalle (aus Methanol). F: 173°. Liefert beim Erwärmen mit Piperidin 3.2'.4'-Trinitro-4-piperidino-diphenyl.



2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyl $C_{12}H_4O_{12}N_6$, s. nebenstehende Formel (H 585; E I 274). B. Zur Bildung durch Erhitzen von Pikrylchlorid mit Kupferpulver in Nitrobenzol vgl. van Duin, R. 39, 686. — Gelbbraune Krystalle (aus Eisessig). F: 242° (korr.) (VAN D.). Ebullioskopisches Verhalten in Nitrobenzol: Schlubach, Mergenthaler, B. 58, 2736. — Empfindlichkeit gegen Stoß oder Schlag: VAN D.



4.4'-Diazido-diphenyl $C_{12}H_8N_6=N_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot N_3$ (H 585). B. Beim Behandeln von Diphenyl-bis-diazoniumtetrachlorjodid-(4.4') mit Ammoniak und Eis (Chattaway, Garton, Parkes, Soc. 125, 1984). — Hellbraune Blättchen (aus Benzol). F: 131°. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 165—170°. Explodiert bei plötzlichem Erwärmen oder beim Berühren mit einem Tropfen konz. Schwefelsäure. Beim Hinzufügen einiger Krystalle zu Schwefelsäure entsteht eine rote Lösung. — Liefert beim Erhitzen mit einer bei 06 gesättigten Lösung von Acetylen in Aceton im Rohr auf 100° 4.4'-Bis-[1.2.3-triazolyl-(1)]-diphenyl (Syst. Nr. 3798).

2. 1-Vinyl-naphthalin, [α -Naphthyl]-äthylen $C_{12}H_{10} = C_{10}H_7 \cdot CH : CH_2$.

1-[β -Nitro-vinyl]-naphthalin, β -Nitro- α -[α -naphthyl]-äthylen $C_{12}H_2O_2N=C_{10}H_2\cdot CH:CH:NO_2$. B. Beim Behandeln von α -Naphthaldehyd mit Nitromethan in wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei 5° (Mayer, Sieglitz, B. 55, 1836, 1847). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 87,5°. — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Aluminium und feuchtem Äther unter Kühlung [α-Naphthyl]-acetaldoxim.

3. 2-Vinyl-naphthalin, $[\beta-Naphthyl]$ -äthylen $C_{12}H_{10}=C_{10}H_7\cdot CH:CH_2$.

2-[β -Nitro-vinyl]-naphthalin, β -Nitro- α -[β -naphthyl]-äthylen $C_{12}H_0O_2N=$ C₁₀H, CH: CH: NO₂. B. Beim Behandeln von β-Naphthaldehyd mit Nitromethan in alkoh. Kalilauge unterhalb 5° (MAYER, SIEGLITZ, B. 55, 1836, 1858). — Gelbe Nadeln (aus Akohol). F: 123°. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Ather unter Kühlung [β-Naphthyl]-acetaldoxim.

CH2 4. Acenaphthen C₁₂H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 586; E I 274). Für die von Acenaphthen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. V. In geringer Menge im Steinkohlen-Urteer (Weissgerber, Brennstoffch. 5, 210; C. 1925 I, 2271). — B. Beim Erhitzen von 3.4.5.11-Tetrahydro-acenaphthen mit Schwefel auf 180° (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1694). Aus Acenaphthenon oder Acenaphthenon bei der Druckhydrierung bei Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 180—240° (v. Braun, Bayer, B. 59, 921, 923). Beim Erwärmen von Acenaphthenon-oxim mit Zinker. staub in 75 % iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Morgan, Stanlay, J. Soc. chem. Ind. 44, 494 T; C. 1926 I, 927). Beim Erhitzen von Acenaphthenchinon-disemicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 2000 (Schönberg, B. 54, 2839).

¹⁾ Nach einer nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes II [1. I. 1930] erschienenen Arbeit von VAN ALPHEN (R. 51, 456) ist 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyl dimerph (F: 150-1518 baw. 166°). Die Schmelspunktsangabe (F: 143°) von Brass, Ferber (B. 55, 553) beruht nach van ALPHEN auf einem Druckfehler.

Physikalische Eigenschaften.

Härte der Krystalle; Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Röntgenographische Untersuchung von festem Acenaphthen: Bragg, Pr. phys. Soc. London 34, 43; C. 1924 II, 1155. F: 95° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 200; Schönberg, B. 54, 2839), 96,2° (Jefremow, Tichomirowa, \Re . 59, 376). Kp₇₆₀: 277,9° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22, 111). Dampfdruck zwischen 147,2° (19,2 mm) und 287,8° (943,0 mm): Mortimer, Murphy, Ind. Eng. Chem. 15, 1141; C. 1924 I, 985. D°: 1,225 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204); D°: 1,0242 (v. Au., Fr.). $n^{\infty 2}_{\alpha}$: 1,5988; $n^{\infty 3}_{\alpha}$: 1,6066; $n^{\infty 2}_{\beta}$: 1,6284 (v. Au., Fr.). Tesla-Luminescenzspektrum von Acenaphthen-Dampf: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000. Fluorescenz von festem Acenaphthen bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2004; de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4 [1923], 266; bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen: Marsh, Soc. 1927, 127.

Bei 18° lösen 100 cm³ Benzol 23,12 g, 100 cm³ Eisessig 3,11 g Acenaphthen; Löslichkeit in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Alkohol, Äther, Ligroin und Aceton: DIMROTH, BAMBERGER, A. 438, 106. Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE CARLI, G. 57, 351). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.6-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 46° und 27 Gew.-% Acenaphthen) und 3.4-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 39° und 30 Gew.-% Acenaphthen): Kremann, Hönigsberg, Mauermann, M. 44, 69, 71, 73, 75; mit 2.4.6-Trinitro-m-xylol: Jefremow, Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 69, 70, 78; C. 1929 I, 745; mit 2.4.6-Trinitro-m-kresol: Jefr., Tich., K. 59, 377, 385; C. 1928 I, 188; mit Fluorenon: Pfeffer, A. 440, 258; mit Chinon: Kre., Mitarb., M. 43, 308; mit Dianisylidenaceton: Pf., A. 440, 263; mit Tetryl: Jef., Tich., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 94; C. 1929 I, 745; mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und 4.4'-Bis-dimethylamino-dibenzylidenaceton: Pf., A. 440, 278. Thermische Analyse der binären Systeme mit 1.3.5-Trinitro-benzol, 3.5-Dinitro-toluol und 2.4.6-Trinitro-toluol s. S. 496, 497. Azeotrope Gemische, die Acenaphthen enthalten, s. in untenstehender Tabelle. Gemische von Borsäure und wenig Acenaphthen zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung rasch abklingendes grünlichgelbes Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 658).

Acenaphthen enthaltende binare Azeotrope.

Komponente	Kp760 0	Acenaphthen in Gew%	Komponente	Kp ₇₆₀	Acenaphthen in Gew%
Glykol ¹) Brenzcatechin ²)	194,65 245,25 266,2 259,1	25,8 16 59 71,0	Propionamid ²) Benzoesäure ¹) Phenylessigsäure ¹) Dimethyl-	220,9 ca. 250 262,2	25
Acetamid 1)	217,0	35,8	phthalat 2)	276,35	66,5

¹⁾ LECAT, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22-25. - 2) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49, 111.

Chemisches Verhalten.

Acenaphthen liefert beim Leiten durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoff-Strom bei 760—770° vorwiegend Acenaphthylen (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 414, 415, 432; C. 1922 IV, 1039); Acenaphthylen entsteht ferner in guter Ausbeute beim Erhitzen von Acenaphthen in Gegenwart von Nickel auf ca. 300° (Goswami, C. r. 179, 1269). Beim Leiten von Acenaphthen-Dampf durch ein mit Eisen- oder Kupferdraht beschicktes, auf Rotglut erhitztes Quarzrohr im Kohlendioxyd-Strom entstehen neben Acenaphthylen Leukacen $C_{34}H_{32}$ (S. 731), Rhodacen $C_{30}H_{16}$ (S. 714), Chalkacen $C_{30}H_{16}$ (S. 714), Polyacenaphthylen (S. 530), eine Verbindung vom Schmelzpunkt 240° (, α -Chromacen"), eine Verbindung vom Schmelzpunkt ca. 265° (, β -Chromacen") und eine oberhalb 400° schmelzende Verbindung (, γ -Chromacen") (Dziewonski, B. 53, 2173, 2180).

Beim Überleiten von Acenaphthen-Dampf im Gemisch mit viel Luft über eine vanadinhaltige Kontaktmasse bei 330—360° bildet sich Naphthalsäureanhydrid (Syst. Nr. 2482); bei Anwendung von wenig Luft erhält man bei 310—330° hauptsächlich Acenaphthylen neben Acenaphthenchinon (Syst. Nr. 676a), Biacenaphthylidendion (Syst. Nr. 689) und Naphthalaldehydsäure (Syst. Nr. 1298) (I. G. Farbenind., D. R. P. 428088; C. 1926 II, 1101; Frdl. 15, 394). Beim Behandeln mit 30%igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbad entstehen Acenaphthenchinon und Naphthalsäure (Charrier, Moggi, G. 57, 740). Acenaphthen wird durch Mangan(VII)-oxyd in Schwefelsäure oder Tetrachlorkohlenstoff in der Kälte quantitativ zu Kohlendioxyd oxydiert (Durand, C. r. 178, 1194). Chromschwefelsäure oxydiert Acenaphthen unvollständig, Silberdichromat in Schwefelsäure

dagegen quantitativ zu Kohlendioxyd (Simon, C. r. 177, 266). Gibt bei der Einw. von dagegen quantitativ zu Kohlendioxyd $(SIMOR, CH \cdot CH \cdot CH)$ Bleidioxyd in Eisessig Acenaphthenol $C_{10}H_6$ C_{12} , Acenaphthenolacetat und harzige

Produkte (Marquis, C. r. 182, 1228). Liefert beim Erhitzen mit wasserfreiem Bleidioxyd im Rohr auf 170°, Entfernen des entstandenen Wassers und weiteren Erhitzen auf 200-220° Fluorocyclen C₄₈H₂₈ (S. 729), wenig Dekacyclen C₃₈H₁₆ (S. 723) und eine gelbbraune, in Benzol leicht lösliche Verbindung (Dziewonski, Suszko, B. 58, 723, 727). Beim Leiten von Acenaphthen-Dampf mit Wasserstoff über Nickel bei 150° erhält man ein Gemisch von 3.4.5.11-Tetrahydro-acenaphthen und Dekahydroacenaphthen (Goswami, C. r. 179, 1269). Bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickelsalzen unter 10—15 Atm. Druck bei 210° entsteht 3.4.5.11-Tetrahydro-acenaphthen in theoretischer Ausbeute (v. Braun. Kirschbaum, B. 55, 1681). Liefert bei der katalytischen Hydrierung mit Nickeloxyd und Hopcalite unter 60—70 Atm. Anfangsdruck bei 210—230° Dekahydroacenaphthen (Orlow, BELOPOLSKI, B. 62, 1232; K. 61, 1274). Hydrierung von Acenaphthen unter 75 Atm.
Anfangsdruck bei 450°: SPILKER, ZERBE, Z. ang. Ch. 39, 1142. Acenaphthen liefert beim
Erhitzen mit Wasserstoff in Gegenwart eines Tonerde-Kupferoxyd-Katalysators unter ca. 70 Atm. Anfangsdruck auf 450-470° Naphthalin und andere Produkte (IPATJEW, ORLOW, B. 60, 1968).

Beim Behandeln mit Brom in Chloroform entsteht neben 5-Brom-acenaphthen (vgl. H 587) auch 1.2.x.x-Tetrabrom-acenaphthen (DE FAZI, G. 53, 502; R. A. L. [5] 32 I, 344). MAYER, KAUFMANN (B. 53, 293) erhielten bei der Einw. von Brom in Chloroform Dibromacenaphthentetrabromid (S. 420). Nitrierung mit Benzoylnitrat und mit Diacetylorthosalpetersäure: Morgan, Harrison, J. Soc. chem. Ind. 49 [1930], 413 T; vgl. Mor., Sheasby, J. Soc. chem. Ind. 44, 409 T; C. 1926 I, 85; Mo., Ha., J. Soc. chem. Ind. 47, 16 T; C. 1928 I, 2398. Acenaphthen liefert beim Behandeln mit der berechneten Menge Chlorsulfonsäure oder konz. Schwefelsäure in Nitrobenzol-Lösung bei 0-3° als Hauptprodukt Acenaphthen-sulfonsäure-(5); beim Erhitzen mit der berechneten Menge konz. Schwefelsäure auf 100° bildet sich dagegen vorwiegend Acenaphthen-sulfonsäure-(3) (Dziewonski, Galitzerowna, Kocwa, Bl. Acad. polon. [A] 1926, 210, 223, 234; C. 1926 II, 2816; vgl. Dzie., Stolyhwo, B. 57, 1531; Morgan, Yarsley, J. Soc. chem. Ind. 44, 513 T; C. 1926 I,

1171). Zur Bildung von Disulfonsäuren beim Behandeln mit überschüssiger konzentrierter Schwefelsäure unterhalb 20° bzw. bei 100° vgl. Dzie., Sto. Acenaphthen gibt beim Erhitzen mit Athylbromid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 5-Äthyl-acenaphthen (MAYER, KAUFMANN, B. 53, 293). Bei 2-jähriger Belichtung eines Gemisches von Acenaphthen und Benzaldehyd in Benzol im Rohr entstehen 1-Benzoyl-acenaphthen, Tribenzaldehyd (vgl. H 7, 206), Tetrabenzaldehyd (vgl. H 7, 206), Stilben und Isostilben (DE FAZI, R. A. L. [6] 9, 1004). Acenaphthen liefert beim Erwärmen mit frisch hergestelltem Bromeyan und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff auf 60--70° Acenaphthen-carbonsäure-(5)-nitril (KARRER, REBMANN, ZELLER, Helv. 3, 261, 264). Bei der Umsetzung mit Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bilden sich 5-Acetyl-acenaphthen und 5.6-Diacetyl-acenaphthen (Fleischer, Wolff, B. 53, 925; vgl. Dziewonski, Spirer, Bl. Acad. polon. [A] 1931, 232). Bei der Reaktion mit Bromacetylbromid in Gegenwart von Aluminiumchlorid entstehen 5-Bromacetyl-acenaphthen und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 94—96° (Fl., W., B. 53, 930). Einw. von Öxalylcblorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid: MAYER, KAUFMANN, B. 53, 290; Fl., W., B. 53, 928. Liefert beim Behandeln mit Oxalylbromid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 5.6-Oxalyl-acenaphthen (Syst. Nr. 680a) (FL., W.). Beim Erwarmen mit Malonylbromid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff erhält man 5.6-Malonyl-acenaphthen (Syst. Nr. 681) (FL., HITTEL, W., B. 53, 1850). Acenaphthen reagiert mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Natrium in Benzol bei 85—90° unter Bildung von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[acenaphthenyl-(1)]-carbinol (Syst. Nr. 1868) (Rodd, Linch, Soc. 1927, 2187). Beim Erhitzen mit Chinolinsäureanhydrid in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht 3-Acenaphthoyl-pyridin-carbonsäure-(2) (Syst. Nr. 3366) (JEPHCOTT, Am. Soc. 50, 1190).

Analytisches; additioneile Verbindungen des Acenaphthens.

Über Farbreaktionen mit Aldehyden in Gegenwart von konz. Schwefelsäure vgl. noch DE FAZI, G. 51 I, 328. Mikrochemischer Nachweis in Form von additionellen Verbindungen mit 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon und Chrysamminsäure: Behbens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 9.

Verbindung mit 1.3-Dinitro-benzol (E I 275). Lichtabsorption von Lösungen in Tetrachloräthan: v. Halban, Zimpelmann, Ph. Ch. 117, 472. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₃H₁₀+C₆H₃O₆N₃ (E I 275). F: 161° (Kremann, Strzelba, M. 42, 177), 168° (Hertel, A. 451, 191). D: 1,43 (Seraup, Eisemann, A. 449, 9). Bildet

Eutektika mit Acenaphthen (F: 87°; 92 Gew.-% Acenaphthen) und mit 1.3.5-Trinitro-henzol (F: 115°; 6 Gew.-% Acenaphthen) (Kr., Strz.). Lichtabsorption von Lösungen in Tetrachloräthan: v. Ha., Z., Ph. Ch. 117, 471. — Verbindung mit 3.5-Dinitro-toluol C₁₈H₁₀ + C₇H₆O₄N₂. Durch thermische Analyse nachgewiesen (Kremann, Hönigsberg, Mauerann, M. 44, 77, 78, 80). F: 94°. Bildet Eutektika mit 3.5-Dinitro-toluol (F: 72°; 15 Gew.-% Acenaphthen) und mit Acenaphthen (F: 79°; 73 Gew.-% Acenaphthen). — Verhindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol C₁₈H₁₀ + C₇H₅O₆N₈ (H 587; E I 276). F: 109° (Serauf, Eisemann, A. 449, 10), 112° (Kremann, Strzelba, M. 42, 177). D: 1,49 (Sk., El.). Bildet Eutektika mit Acenaphthen (F: 81°; 82 Gew.-% Acenaphthen) und mit 2.4.6-Trinitro-toluol (F: 72°; 8 Gew.-% Acenaphthen) (Kr., Strz.).

- 4-Chlor-acenaphthen C₁₂H₉Cl, s. nehenstehende Formel. B. Durch Behandeln von Acenaphthen-diazoniumchlorid-(4) mit Kupfer(I)-chlorid-Lösung hei 50° (Morgan, Stanley, J. Soc. chem. Ind. 44, 495 T; C. 1926 I, 928). Angenehm riechendes Öl. Erstarrt nicht im Kältegemisch. Schwärzt sich bei 250°, siedet nicht unterhalb 290°. Pikrat C₁₁H₉Cl + C₆H₃O₇N₃. F: 79—80°.
- 5 Chlor acenaphthen C₁₂H₉Cl, s. nebenstehende Formel (E I 276). H₂C—CH₂ F: 69—70° (Dziewonski, Zakrzewska Baranowska, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 65, 70; C. 1927 II, 426). Liefert hei der Oxydation mit Natrium-dichromat in Eisessig je nach den Bedingungen 6.6'-Dichlor-2.2'-dioxo-diacenaphthenyliden-(1.1') (Syst. Nr. 689) und 4-Chlor-naphthalsäure oder 5-Chlor-acenaphthenchinon und 4-Chlor-naphthalsäure (Dz., Z.-B.; vgl. Crompton, Cyriax, C. 1909 I, 1876). Giht hei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) in wenig Eisessig 6-Chlor-5-nitro-acenaphthen und eine bei 160—166° schmelzende Verbindung (Farnell, Soc. 123, 60; vgl. a. Dz., Z.-B.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf ca. 70° hildet
- 1.2 Dibrom acenaphthen, Acenaphthylendibromid $C_{12}H_8Br_2 = C_{10}H_6$ CHBr (H 587). Liefert beim Erhitzen mit Alkohol und konz. Salzsäure 2-Oxo-diacenaphthenyliden-(1.1') (Syst. Nr. 662) und Acenaphthenon (Dziewonsky, Litynski, B. 58, 2542).
- 1.2.x.x-Tetrabrom-acenaphthen $C_{12}H_6Br_4$ (H 588). B. Nehen üherwiegenden Mengen 5-Brom-acenaphthen und anderen Produkten beim Behandeln von Acenaphthen mit Brom in Chloroform (DE Fazi, G. 53, 502, 504; R. A. L. [5] 32 I, 344). Nadeln (aus Alkohol). F: 169—170° (Zers.). Löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, unlöslich in Äther. Wird beim Aufbewahren am Sonnenlicht orangerot. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farhe.
- x-Tetrabrom-acenaphthen C₁₂H₆Br₄. B. Aus Dihromacenaphthentetrahromid (S. 420) beim Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (MAYER, KAUFMANN, B. 53, 293). Orangefarhene Krystalle (aus Ligroin). F: 180—181°.
- 5-Jod-acenaphthen C₁₂H₂I, s. nehenstehende Formel (E I 276). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,50) in Eisessig hei 15° 5-Jod-6-nitro-acenaphthen und 5-Jod-x-nitro-acenaphthen (Morgan, Stanley, J. Soc. chem. Ind. 43, 345 T; C. 1925 I, 503).
- 5-Nitro-acenaphthen C₁₂H₂O₂N, s. nehenstehende Formel (H 588; E I 276).

 B. Zur Bildung durch Nitrierung von Acenaphthen in Eisessig vgl. Rowe,
 Davies, Soc. 117, 1346. F: 101—102° (R., Da.). Giht bei der Oxydation
 mit verschiedenen Oxydationsmitteln 4-Nitro-naphthalin-dicarbonsäure-(1.8)
 (R., Da.). Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in siedendem verdünntem
 Alkohol 5-Amino-acenaphthen, Acenaphthen-sulfamidsäure-(5) und 5-Aminoacenaphthen-sulfonsäure-(4) (Fleischer, Schranz, B. 55, 3253, 3261; Morgan, Yarsley,
 J. Soc. chem. Ind. 44, 514 T; C. 1926 I, 1171; vgl. a. R., Da.). Bei der Einw. der berecheten
 Menge Chlorsulfonsäure in Nitrobenzol bei 20° bildet sich 6-Nitro-acenaphthen-sulfonsäure-(4) (Dziewonski, Orzelski, Bl. Acad. polon. [A] 1926, 347, 351; C. 1927 I, 1461).
- 6-Chlor-5-nitro-acenaphthen C₁₃H₈O₂NCl, s. nehenstehende Formel. B. H₂C CH₂ Beim Behandeln von 5-Chlor-acenaphthen mit Salpetersäure (D: 1,5) in wenig Eisessig (FARNELL, Soc. 123, 60; vgl. a. DZIEWONSKI, ZAKRZEWSKA-BARA-NOWSKA, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 68, 72; C. 1927 II, 426). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 136—138° (F.; Dz., Z.-B.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure 5-Chlor-4-nitro-naphthalin-dicarbonsäure (1.8) (F.). Liefert beim Koohen mit Na₂S₂O₄ in verd. Alkohol 6-Chlor-5-amino-acenaphthen (F.; Dz., Z.-B.). Geht bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium in 5-Amino-acenaphthen über (F.).

sich 6-Chlor-acenaphthen-sulfonsäure-(5)(?) (Dz., Z.-B.).

5-Jod-4-nitro-acenaphthen C₁₂H₈O₂NI, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-5-amino-acenaphthen beim Erwärmen mit Kalium-jodid-Lösung auf 70° (Morgan, Stanley, J. Soc. chem. Ind. 43, 344 T; C. 1925 I, 503). — Gelbrote Nadeln (aus Petroläther). F: 148°. Leicht löslich in Chloroform, Äther, Aceton und Benzol, schwer in Eisessig, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und siedender wäßrigalkoholischer Salzsäure 4-Amino-acenaphthen.



6-Jod-5-nitro-acenaphthen C₁₂H₈O₂NI, s. nebenstehende Formel. B. Neben 5-Jod-x-nitro-acenaphthen beim Behandeln von 5-Jod-acenaphthen mit Salpetersäure (D: 1,50) in Eisessig bei 15° (Morgan, Stanley, J. Soc. chem. Ind. 43, 345 T; C. 1925 I, 503). — Gelbliche Prismen (aus Eisessig). F: 179—180°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln. — Bei der Reduktion mit Zinn und siedender wäßrig-alkoholischer Salzsäure entsteht 5-Amino-acenaphthen.

5-Jod-x-nitro-acenaphthen $C_{12}H_8O_2NI = O_2N \cdot C_{10}H_4I < CH_2 \\ CH_2$. Die Einheitliehkeit dieser Verbindung ist fraglich. — B. s. im vorhergehenden Artikel. — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 151—153° (MORGAN, STANLEY, J. Soc. chem. Ind. 43, 346 T; C. 1925 I, 503).

5.6-Dinitro-acenaphthen C₁₂H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 588; H₂C—CH₂ E I 277). Liefert beim Erhitzen mit Natriumdichromat in Eisessig auf 140° [4.5-Dinitro-naphthalsäure] anhydrid (Mayer, Kaufmann, B. 53, 292, 298). [Materne]

3. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{12}$

1. Diphenylmethan $C_{13}H_{12} = (C_6H_5)_2CH_2$ (H 588; E I 277). Der von Klages, Heilmann (B. 37, 1452) als $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-butan beschriebene Kohlenwasserstoff (H 5, 618) wird auch von Blicke, Powers (Am. Soc. 51, 3378) als Diphenylmethan erkannt.

Blidung und Darstellung.

B. Bei 6-stdg. Erhitzen von Dieyclohexylmethan mit Schwefel auf 2800 (IPATJEW, Dollow, C. r. 185, 1485; Bl. [4] 43, 247; M. 60, 512). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Benzol und 40%iger Formaldehyd-Lösung in Gegenwart von gepulvertem Zinkchlorid bei ca. 60°, neben anderen Produkten (Blanc, Bl. [4] 33, 315; C. 1923 I, 1571). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Kochen von Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff mit Benzol in Gegenwart von zuvor im Wasserstoff-Strom auf 500° erhitztem Aluminium (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 108; C. 1928 I, 2371). In geringer Menge bei der Einw. von Natrium auf Chlorbenzol und Toluol, neben anderen Produkten (Bach-MANN, CLARKE, Am. Soc. 49, 2095). Diphenylmethan entsteht aus Benzylehlorid und Benzol in Gegenwart von zuvor im Wasserstoff-Strom auf 500° erhitztem Aluminium bei Siedetemperatur (R., D.), in Gegenwart von Chrompulver bei Siedetemperatur (Chakrabarty, D., J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 500), in Gegenwart der Aluminiumchloridverbindung des Nitrobenzols bei 30° (Olivier, R. 45, 818), in Gegenwart von Zirkon(IV)-chlorid bei Zimmertemperatur, neben anderen Produkten (Krishnamurti, C. 1929 I, 2156) oder in Gegenwart von Titan(IV)-ehlorid (Stadnikow, Kaschtanow, B. 61, 1390; Ж. 60, 1119) oder von Eisenpyriten (SMYTHE, Soc. 121, 1276) bei Siedetemperatur. Bildet sieh in analoger Weise aus Benzol beim Koehen mit Benzylbromid in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (PFEIFFER, EISTERT, J. pr. [2] 124, 182), bei allmählicher Einw. von Benzylalkohol und 70% iger Schwefelsäure (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 725), beim Erwärmen mit Äthylbenzyläther und Titan(IV)-chlorid auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (Stadnikow, Kaschtanow, B. 61, 1389; Ж. 60, 1118) und beim Kochen mit Benzolsulfonsäure-benzylester, neben anderen Produkten (Földi, B. 61, 1612). Neben anderen Produkten bei der Einw. von $\omega.\omega'$ -Dibrom-m-xylol auf Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30—35° (Reindel, Siegel, B. 56, 1553). Beim Erhitzen von $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -diphenyläthylen mit 2 Mol trocknem Natriummethylat, neben anderen Produkten (Staudinger, RATHSAM, Helv. 5, 648, 654).

Bei der Reduktion von Benzhydrol mit amalgamiertem Zink und siedender alkoholischer Salzsäure (Steinkoff, Wolfram, A. 430, 137). Durch Hydrierung von Benzoesäure-benzhydrylester in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Xylol (Rosenmund, Zetzsche, B. 54, 2040). Bei der thermischen Zersetzung von Dibenzhydrylsulfid bei ca. 290° im Kohlensäurestrom (Schönberg, Mitarb., B. 62, 2554) und von Dibenzhydryldisulfid (Staudinger, Freudenberger, B. 61, 1583; vgl. a. Wuyts, B. 36 [1903], 864). Bei der Hydrierung von 4-Oxy-triphenylcarbinol in Gegenwart von Nickeloxyd in Cyclohexan bei 220° unter 80—100 Atm. Anfangsdruck (Ipatjew, Dolgow, C. r. 185, 1484;

Bl. [4] 43, 245; 米. 60, 510). Diphenylmethan bildet sich aus Benzophenon bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Aceton bei 170 (STRAUS, GRINDEL, A. 439, 301), bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und siedender alkoholischer Salzsäure, neben anderen Produkten (STEINKOPF, WOLFRAM, A. 430, 137), beim Erhitzen mit Wasserstoff auf 400—430° unter Druck, neben geringeren Mengen Benzol (IPATJEW, Petrow, B. 60, 1958, 1961; Ж. 59, 910), beim Erhitzen mit Wasserstoff und feinverteiltem Kupfer auf 120° bzw. 190° unter 50—67 Atm. Druck, neben anderen Produkten (Kubota, Hayashi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 15, 68; C. 1928 I, 2911; II, 200), bei der Einw. von Natrium und überschüssigem Ammoniumchlorid in flüssigem Ammoniak zwischen —80° und —50° (Schlubach, Miedel, B. 57, 1685) und bei der Destillation mit Aluminium im Wasserstoff- oder Kohlendioxyd-Strom bei Dunkelrotglut (Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 106; C. 1928 I, 2370). In geringer Menge beim Leiten von Benzo-Thatan chem. Soc. 5, 106; C. 1928 1, 2570). In geringer weinge bein Leiten von Benzophenonoxim über Kupfer in einer Wasserstoff-Atmosphäre bei 200°, neben anderen Produkten
(Yamaguchi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 39; C. 1928 I, 3538). Neben anderen Produkten bei
der Hydrierung von Benzophenonanil in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in Eisessig
(Rosenmund, Pfankuch, B. 56, 2262). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in geschmolzenes Benzophenonanil (Reddellen, Danilof, B. 54, 3136). Aus Diphenyldiazomethan durch Einw. von Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in ca. 60 % igem Alkohol (Staudinger, Gaule, Siegwart, Helv. 4, 215). Aus Dibenzhydrylketon durch Zinkstaubdestillation oder durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,70) und rotem Phosphor in Eisessig im Rohr auf 170—175°, neben anderen Produkten (Vorländer, Rack, B. 56, 1126, 1129). Entsteht entgegen der Angabe von Nierenstein (B. 38, 3642) nicht bei der Destillation von Tannin mit Zinkstaub (J. Dekker, Die Gerbstoffe [Berlin 1913], S. 331).

Darstellung durch allmähliche Einw. von Benzylchlorid auf heißes Benzol bei Gegenwart von amalgamiertem Aluminium: HARTMAN, PHILLIPS, Org. Synth. 14 [1934], 34.

Physikalische Eigenschaften.

Physikalische Eigenschaften.

F: 26—27° (V. Auwers, Frühling, A. 422, 221; Orndorff, Mitarb., Am. Soc. 49, 1541), 27° (Danilow, Ж. 52, 413). K_{P760} : 265,6° (Lecat, R. 46, 244); K_{P745} : 261,0—261,8° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 999); K_{P18} : 144° (Rosenmund, Zetzsche, B. 54, 2040); K_{P16} : 133—135° (V. Au., Fr.); K_{P11} : 128—129° (Nametrin, Kurssanow, Ж. 60, 918); K_{P1} : 99—102° (Földi, B. 61, 1612); $K_{P0.05}$: 68° (Staudinger, Freudenberger, B. 61, 1583). D°: 1,139 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201). D°: 1,0060 (flüssig) (V. Au., Fr.); D°: 1,090 (fest); D°: 1,008 (flüssig); D°: 0,996 (Estermann, Ph. Ch. [B] 1, 154). Viscosität von unterkühltem Diphenylmethan bei 20°: Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 16. Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181. $n_2^{\infty,0}$: 1,5715; $n_2^{\infty,0}$: 1,5768; $n_2^{\infty,0}$: 1,5918; $n_2^{\infty,0}$: 1,6048 (V. Au., Fr.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Hexan: Castille, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 296; Bl. Acad. Belgique [5] 12, 505; C. 1927 I, 1126; in Alkohol: Orndorff, Mitarb., Am. Soc. 49, 1541. Zum Absorptionsspektrum des Dampfes vgl. C.; Henri, C. r. 177, 1039. Kathodenluninescenzspektrum: Marsh. Soc. 1927, 128. Röntgenluminescenzspektrum: De Beauleu. luminescenzspektrum: Marsh, Soc. 1927, 128. Röntgenluminescenzspektrum: DE BEAUJEU, luminescenzspektrum: MARSH, Soc. 1927, 128. Rontgenluminescenzspektrum: DE BEAUJEU, J. Phys. Rad. [6] 4, 263; C. 1924 I, 134. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 999. Raman-Effckt: Petrikaln, Hochberg, Ph. Ch. [B] 3, 227. Beugung von Röntgenstrahlen an flüssigem Diphenylmethan: Krishnamurti, Indian J. Phys. 3, 237; C. 1929 I, 840. Dielektr.-Konst. von festem Diphenylmethan bei 20°: 2,47; von flüssigem Diphenylmethan bei 20°: 2,564; bei 50°: 2,522 (Estermann, Ph. Ch. [B] 1, 154). Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,37 (verd. Lösung; Benzol sowie Molekularstrahl-Methode) (E., Ph. Ch. [B] 1, 154, 167).

Gehalt an Gehalt an Diphenyl-methan Diphenyi-Komponente KP760 Komponente Kp₇₆₀ met.han in Gew.-% in Gew.-% 0 α-Chlor-naphthalin 5) ca. 262,55 ca. 7 258,7 Phenylessigsäure 5) 65 Glykol 2) 193,3 31,5 Acetamid 2) 215,15 43,5 Brenzcatechin 4) . . 35 Propionamid 3) . ca. 40 243,05 219,2 74 Resorcin 4) 258,95 Methylcinnamat 1). 261,55 ca. 5 Isoeugenol 4). 264,8 ca. 80 Diisoamyloxalat 5). 265,35 86 Benzoesaure 4) . . . 248,95 18

Binäre, Diphenylmethan enthaltende Azeotrope.

¹⁾ LECAT, R. 46, 244. - 1) L., R. 47, 16, 17. - 3) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 47 I [1927], 154. - 4) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 15, 118, 119. - 5) L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 19, 24, 111.

Leicht löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). Thermische Analyse der binären Systeme mit 3- und 4-Nitro-phenol, Pikrinsäure, α- und β-Naphthol, Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallol, α- und β-Naphthylamin und mit p-Phenylendiamin: Kremann, Fritsch, M. 41, 633—653. Dichte und Brechungsindices einer Lösung im Chinolin bei 15,6°. Kroll-Pfeiffer, A. 430, 222. Kontaktwinkel mit Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Verhalten der Krystalle bei Berührung mit tropfendem Quecksilber: Moll, Ph. Ch. 136, 183; vgl. Volmer, Adhikari, Z. Phys. 35 [1925], 170. Breitet sich nicht auf einer Wasseroberfläche aus (Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2672; vgl. jedoch Nietz).

Chemisches Verhalten.

Diphenylmethan geht beim langsamen Überleiten über platinierte Kohle bei 300° in Fluoron über (Zelinsky, Titz, Gawerdowskaja, B. 59, 2591). Liefert bei der Einw. von Aluminiumchlorid sowohl bei gewöhnlicher wie auch bei erhöhter Temperatur Benzol, Anthracen und wahrscheinlich 1.4-Dibenzyl-benzol (Scholl, Seer, B. 55, 338). Liefert beim Kochen mit Bleitetraacetat in Eisessig Benzhydrylacetat (Dimroth, Schweizer, B. 56, 1384). Wird weder durch Silberdichromat und Schwefelsäure noch durch Chromtrioxyd und Schwefelsäure vollständig zu Kohlendioxyd oxydiert (Simon, C. r. 177, 266). Liefert beim Erhitzen mit Wasserstoff unter 60 Atm. Anfangsdruck in Gegenwart von Tonerde und Kupferoxyd auf 500° wenig Benzol (Ipatiew, Orlow, B. 60, 1968). Spaltet sich beim Durchleiten durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° weitgehend unter Bildung von Benzol, Methan und wenig Diphenyl (F. Fischer, Schrader, Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 427; C. 1922 IV, 1039). Läßt sich bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck leicht zu Dicyclohexylmethan hydrieren (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Gibt mit Natriumammonium im Autoklaven bei Zimmertemperatur nur langsam und in geringer Menge eine in Äther unlösliche Natriumverbindung (Lebeau, Picon, C. r. 173, 84). Liefert beim Kochen mit Aluminiumpulver wenig 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan (Postowsky, Lugowkin, J. pr. [2] 122, 145; Ж. 61, 1283). Läßt man Diphenylmethan auf Dischwefeldichlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von amalgamiertem Aluminium einwirken, so erhält man x-Dibenzyl-thianthren (Syst. Nr. 2684) (Räy, Soc. 119, 1965).

Gibt beim Behandeln mit Cyclohexen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 4-Cyclohexyl-diphenylmethan und 4-Benzyl-diphenyl; mit 1-Methyl-cyclohexen-(1) erhält man in der Hauptsache ein Gemisch von isomeren Methylcyclohexyl-diphenylmethanen (Bodroux, A.ch. [10] 11, 529, 574). Liefert bei der Behandlung mit Benzylalkohol in Gegenwart von Phosphorpentoxyd 1.4-Dibenzyl-benzol (Nametrkin, Kurssanow, Ж. 60, 919; С. 1929 I, 996). Liefert beim Erhitzen mit Benzolsulfonsäure-benzylester auf 110° in mäßiger Menge 1.2-Dibenzyl-benzol, das mit wenig 1.4-Dibenzyl-benzol verunreinigt ist, und andere Produkte (Földi, B. 61, 1613). Kondensiert sich mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad zu 4.4'-Dibenzoyl-

diphenylmethan (WITTIG, LEO, B. 61, 858).

Verwendung als Fixiermittel in der Riechstoffindustrie: CLEMENTE, Riechstoffind. 1927, 130; C. 1927 II, 1405.

Substitutionsprodukte des Diphenylmethans.

- 2 Chlor diphenylmethan $C_{18}H_{11}Cl=C_0H_6\cdot CH_2\cdot C_0H_4Cl$. B. Beim Kochen von 2-Chlor-diphenylcarbinol mit Jodwasserstoff-Eisessig (Tschitschibabin, Schessler, Ж. 56, 151; C. 1926 I, 919). F: 13,2°. Kp₁₉: 164,5°. D₀° (unterkühlt): 1,1530; D₀°, 1,1385.
- 4-Chlor-diphenylmethan $C_{13}H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$ (H 590; E I 278). B. Durch kurzes Kochen von 4-Chlor-diphenylcarbinol mit Jodwasserstoff-Eisessig (TSCHITSCHIBABIN, SCHESSLER, Ж. 58, 150; C. 1926 I, 919). Erstarrt beim Abkühlen krystallinisch. F: 7,5°. Kp₁₁: 160°. D_0° (unterkühlt): 1,1408; D_0° : 1,1247.

Diphenylchlormethan, Diphenylmethylchlorid, Benzhydrylchlorid $C_{13}H_{11}Cl=C_6H_5\cdot CHCl\cdot C_6H_5$ (H 590; E I 278). Diphenylchlormethan hat in der von Klages, Hellmann (B. 37, 1451) als α -Chlor- α . α -diphenyl-butan (H 5, 618) beschriebenen Ver-

bindung vorgelegen (BLICKE, POWERS, Am. Soc. 51, 3378).

B. Beim Kochen von Benzhydrol mit Thionylchlorid in Toluol (Gilman, Kirby, Am. Soc. 48, 1735). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von Dibenzhydryläther in Benzol bei Zimmertemperatur (Ward, Soc. 1927, 2289). Neben anderen Produkten bei der Einw. einer äther. Lösung von Diphenylbrommethan und Chlorcyan auf Magnesium (Grignard, Ono, Bl. [4] 39, 1594). — F: 13—14° (Gr., O.), 17—18° (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807), 18° (unkorr.) (Gi., K.), 20,5° (W.). Kp₁₇: 169—170° (Gr., O.); Kp₁₆: 167° (N., B.); Kp₁₈: 165,5°; Kp₁₂: 158,5—159,5° (W.); Kp₁₈: 161—162° (unkorr.) (Gi., K.). D^{18,8}: 1,1398;

 $n_{0}^{\text{sa.s}}$: 1,5959 (Gr., O.). Verändert die Leitfähigkeit von flüssigem Schwefeldioxyd nicht (Straus, Dützmann, J. pr. [2] 103, 42).

Liefert mit Magnesium in Äther hauptsächlich 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan und nur wenig Benzhydrylmagnesiumchlorid; die Reaktion wird durch Phenylisocyanat oder Dimethylsulfat verhindert (GILMAN, KIRBY, Am. Soc. 48, 1735). Leitet man während der Grignardierung Kohlendioxyd ein, so erhält man in leidlicher Ausbeute Diphenylessigsäure (G., K.). Liefert bei mehrtägiger Einw. von absolutem oder verdümntem Alkohol, wäßrig-alkoholischer Natronlauge oder Natriumäthylat-Lösung bei 25° Äthylbenzhydryläther und wenig Benzhydrol (Ward, Soc. 1927, 2289). Geschwindigkeit dieser Reaktionen bei 25° und 35°: W.; Geschwindigkeit der Umsetzung mit absolutem und verdümntem Alkohol bei 0° und 25°: Norris, Morton, Am. Soc. 50, 1800; N., Ph. Ch. 130, 664; vgl. a. N., Banta, Am. Soc. 50, 1806; mit Isopropylalkohol bei 25°: N., B. Liefert beim Erhitzen mit 1 Mol Phenol auf 110°, am besten in Gegenwart von Zinkchlorid, 4-Oxy-triphenylmethan und 2.4-Dibenzhydrylphenol (?), beim Erhitzen mit 1/3 Mol Phenol auf ca. 180° 2.4.6-Tribenzhydryl-phenol (?) und 1.1.2.2-Tetraphenyläthan (van Alphen, R. 46, 799). Verbindet sich mit 4-Oxy-benzaldehyd auf dem Wasserbad unter Chlorwasserstoff-Entwicklung und Bildung einer Verbindung C₃₃H₂₂O₄Cl (s. bei 4-Oxy-benzaldehyd, Syst. Nr. 746) (Busch, Knoll, B. 60, 2253).

Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Chlorwasserstoff-Entwicklung mit intensiv rotgelber Farbe; gibt mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol eine gelbe, ohne Verdünnungsmittel eine orangegelbe Färbung (STRAUS, DÜTZMANN, J. pr. [2] 103, 42).

- 4.4'-Dichlor-diphenylmethan $C_{13}H_{10}Cl_2=C_6H_4Cl\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$ (H 590). B. Aus Chlorbenzol und Bis-chlormethyl-äther in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 40° (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 522). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf eine erkaltete Schmelze von 4-Chlor-benzylchlorid und Chlorbenzol (St., Sh., Gl..). Bei der Einw. von Kupfer (I)-chlorid auf diazotiertes 4.4'-Diamino-diphenylmethan in konz. Salzsäure unter Kühlung und Zersetzung des Reaktionsprodukts bei 100° (LE Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1120). Nadeln (aus Methanol). F: 55° (St., Sh., Gl..), 55—56° (LE F., T.). Kp₁₈: 186—190° (LE F., T.); Kp₁₅: 208—210° (St., Sh., Gl..). Wird durch kalte Chromessigsäure zu 4.4'-Dichlor-benzophenon oxydiert (St., Sh., Gl..). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) unter Kühlung 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-diphenylmethan (LE F., T.), bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) auf dem Wasserbad 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-diphenylmethan und 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-benzophenon (St., Sh., Gl..).
- $2 \cdot \alpha$ Dichlor-diphenylmethan, $2 \cdot \text{Chlor-diphenylchlormethan}$, $2 \cdot \text{Chlor-benz-hydrylchlorid}$ $C_{13}H_{10}Cl_2 = C_6H_5 \cdot \text{CHCl} \cdot C_6H_4\text{Cl}$. B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 2-Chlor-benzhydrol in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). Zersetzt sich bei 90° . Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25° : N., B.; vgl. a. N., Ph. Ch. 130, 665.
- 3. α Dichlor-diphenylmethan, 3-Chlor-diphenylchlormethan, 3-Chlor-benzhydrylchlorid $C_{13}H_{10}Cl_2=C_6H_5\cdot CHCl\cdot C_6H_4Cl$. B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 3-Chlor-benzhydrol in Petroläther und Benzol (Norris, Blake, Am. Soc. 50, 1812). Öl. Erstarrt nicht bei —10°. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., Bl.; vgl. a. N., Banta, Am. Soc. 50, 1804; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 4. α Dichlor-diphenylmethan, 4-Chlor-diphenylchlormethan, 4-Chlor-benzhydrylchlorid $C_{13}H_{10}Cl_2=C_6H_5\cdot CHCl\cdot C_6H_4Cl.$ B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 4-Chlor-benzhydrol in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). Kp₆: 172—173°. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., B.; vgl. a. N., Ph. Ch. 130, 665.

Diphenyldichlormethan, Benzophenonchlorid $C_{13}H_{10}Cl_2 = C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_5$ (H 590; E I 278). B. Beim Erhitzen von Tetraphenyläthylen mit Phosphorpentachlorid auf 150° (Magidson, B. 58, 439). Beim Einleiten von Chlor in Thiobenzophenon (Staudinger, Freudenberger, B. 61, 1582). — Breitet sich nicht auf einer Wasseroberfläche aus (Harkins, Feldman, Am. Soc. 44, 2672). — Liefert beim 'Cochen mit wenig 60 %igem Alkohol (Mag.) oder bei der Einw. von Äther in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Norris, Young, Am. Soc. 46, 2582) Benzophenon. Liefert mit Triphenylmethylnatrium in Äther unter Stickstoff Pentaphenyläthyl (Schlenk, Mark, B. 55, 2295). Beim Behandeln mit wasserreier Magnesiummethylat-Lösung erhält man Benzophenondimethylacetal; bei Anwendung von feuchtem Methanol entstehen Benzhydrol, Benzpinakon und andere Produkte (Zechmeister, Rom, A. 468, 127). Liefert bei längerem Erhitzen mit Natriumisoamylat-Lösung auf 130—170° Benzophenon-diisoamylacetal (Mackenzie, Soc. 121, 1696); bei der Umsetzung mit Natrium-tert.-amylat-Lösung in Xylol erfolgt Reduktion zu Tetraphenyläthylen (Mack.). Gibt bei 25-stdg. Erhitzen mit Phenol auf 135—155° 4.4'-Dioxy-tetraphenylamethan; die analoge Reaktion mit m-Kresol verläuft außerst langsam, die mit p-Kresol

dagegen schon bei Zimmertemperatur sehr heftig (Mack.). Liefert mit Methylphenylsulfid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff auf dem Wasserbad 4-Methylmercapto-triphenylcarbinol (Brand, Vogt, $J.\ pr.\ [2]$ 107, 387). Beim Erhitzen mit Brenzcatechin-dimethyläther in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht 3.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol; analog erhält man mit Resorcin-dimethyläther oder mit Hydrochinon-dimethyläther 2.4-Dimethoxy- bzw. 2.5-Dimethoxy-triphenylcarbinol (Gomerre, Forrester, $Am.\ Soc.\ 47,\ 2386$). Liefert mit Benzophenon-dinatrium in Ather α -Benzpinakolin (C_6H_5)₂C C(C_6H_5)₂, mit Fluorenon-dinatrium in Ather Diphenylphenanthron (Schlenk, Bergmann, $A.\ 463,\ 208$). Gibt beim Erwärmen mit Thioessigsäure im Kohlendioxyd-Strom auf 80—100° Thiobenzophenon (Schönberg, Schütz, Nickel, $B.\ 61,\ 1378$). Liefert bei der Einw. von überschüssiger 40%iger wäßriger Methylamin-Lösung Benzophenonmethylimid (Sommelet, $C.\ r.\ 184,\ 1338$). Analoge Reaktionen mit anderen primären Aminen verlaufen am besten in Pyridin-Lösung (S.). Kondensiert sich mit Thiophen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff unter Bildung geringer Mengen Diphenylathionyl-carbinol (Minnis, $Am.\ Soc.\ 51,\ 2144$).

 $[(C_6H_5)_2CCl]SnCl_5$. Zur Konstitution vgl. Hantzsch, B. 55, 959. B. Aus Benzophenon-chlorid und Zinn(IV)-chlorid in wasserfreiem Chloroform (H., B. 55, 969). — Tief orange-farbene Krystalle. Schwer löslich in Chloroform mit intensiv gelber Farbe. Außerhalb der Mutterlauge leicht zersetzlich (H.).

4.4'.a-Trichlor-diphenylmethan, 4.4'-Dichlor-diphenylchlormethan, 4.4'-Dichlor-benzhydrylchlorid $C_{13}H_{9}Cl_{3}=C_{9}H_{4}Cl\cdot CHCl\cdot C_{8}H_{4}Cl$ (H 592). B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 4.4'-Dichlor-benzhydrol in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). — F: 63°. — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol und Isopropylalkohol bei 25°: N., B.; vgl. a. N., Ph. Ch. 130, 665.

Diphenylbrommethan, Diphenylmethylbromid, Benzhydrylbromid $C_{13}H_{11}Br=C_6H_5\cdot CHBr\cdot C_6H_5$ (H 592; E I 279). B. Bei der Einw. von Phosphortribromid auf Benzhydrol in Tetrachlorkohlenstoff, anfangs bei Zimmertemperatur, dann bei 60—70° (Claisen, A. 442, 245, Anm. 2). Reinigung durch Vakuumdestillation: Schlenk, Bergmann, A. 463, 196, Anm. 2. — Kp₂₆: 193° (Schl., B.).

Bei allmählicher Einw. einer äther. Lösung von Diphenylbrommethan auf aktiviertes Magnesium erhält man 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan und Spurch von Benzhydrylmagnesiumbromid; erfolgt die Einw. unter gleichzeitigem Einleiten von Kohlendioxyd, so erhält man 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan und Diphenylessigsäure (Bert, C. r. 177, 325). Beim Kochen mit Quccksilber in Toluol entsteht ebenfalls 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan (Whitmore, Thur-MAN, Am. Soc. 51, 1500). Diphenylbrommethan gibt beim Kochen mit Benzol in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid Triphenylmethan (Pfeiffer, Eister, J. pr. [2] 124, 183). Liefert mit Fluorenlithium oder Fluorennatrium in Ather hauptsächlich 9-Benzhydryl-fluoren (Schlenk, Bergmann, A. 463, 196). Gibt beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge Methylbenzhydryläther (Bergmann, Hervey, B. 62, 915). Verharzt bei der Einw. von Dimethylsulfat bei ca. 150° unter Entwicklung von Bromwasserstoff und Schwefeldioxyd (Bert). Liefert beim Erwärmen mit 1 Mol Phenol 4-Benzhydryl-phenol und geringe Mengen 2-Benzhydryl-phenol, 2.4-Dibenzhydryl-phenol und Phenylbenzhydryläther (Busch, Knoll, B. 60, 2247). Gibt mit Natriumphenolat in siedendem Ather 2-Benzhydryl-phenol und sehr wenig Phenylbenzhydryläther (B., Kn.), in Benzol 2-Benzhydryl-phenol und große Mengen harziger Produkte (Claisen, A. 442, 245), bei Gegenwart von freiem Phenol in äther. Lösung annähernd gleiche Mcngen 2-Benzhydryl-phenol und Phenylbenzhydryläther (SCHORIGIN, B. 59, 2508; B., Kn.), in alkoh. Lösung überwiegend Äthylbenzhydryläther (B., Kn.). Bei der Einw. von Diphenylbrommethan auf p-Kresol oder Natrium-p-kresolat unter verschiedenen Bedingungen erhält man nur 2-Benzhydryl-p-kresol und 2.6-Dibenzhydryl-p-kresol (B., Kn.). Liefert mit Thiophenol bei 60—70° Phenylbenzhydrylsulfid, mit α -Thionaphthol α-Naphthyl-benzhydryl-sulfid (Knoll, J. pr. [2] 113, 42). Gibt beim Kochen mit Benzhydrylmercaptan in Benzol Dibenzhydrylsulfid (Schönberg, Schütz, Nickel, B. 61, 2176). Eine äther. Lösung von Diphenylbrommethan und Chlorcyan gibt bei der Einw. auf Magnesium Diphenylchlormethan, wenig Diphenylacetonitril und 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan (GRIGNARD, ONO, Bl. [4] 39, 1594). Liefert bei der Einw. von Trimethylamin in Benzol Trimethylbenzhydrylammoniumbromid (SOMMELET, C. r. 180, 76). Mit N-Phenylhydroxylamin in Gegenwart von krystallwasserhaltigem Natriumacetat erhält man N-Phenyl-N-benzhydryl-hydroxylamin (Proposition of Phenyl-N-benzhydryl-hydroxylamin o xylamin (Rupe, Wittwer, Helv. 5, 219). Liefert bei tagelangem Kochen mit Quecksilberdibutyl in Toluol als Hauptprodukt Butylquecksilberbromid neben 1.1.2.2-Tetraphenylathan und einem bei 277-278° siedenden Ol [Butyldiphenylmethan (?)] (WHITMORE, THURMAN, Am. Soc. 51, 1500). Bei tagelangem Kochen mit überschüssigem Quecksilberdiphenyl in Toluol entsteht Triphenylmethan, mit Quecksilber-di-p-tolyl Diphenyl-p-tolyl methan (WH., TH.).

- α-Chlor-4-brom-diphenylmethan, 4-Brom-diphenylchlormethan, 4-Brom-benz-hydrylchlorid $C_{13}H_{10}ClBr = C_6H_6$ ·CHCl· C_6H_4 Br. B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 4-Brom-benzhydrol in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). Öl. Kp₁₀: 188—191°. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., Blake, Am. Soc. 50, 1810; vgl. a. N., Banta; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 4.4'- Dichlor α brom diphenylmethan, 4.4'- Dichlor diphenylbrommethan, 4.4'- Dichlor-benzhydrylbromid $C_{13}H_9Cl_2Br=C_6H_4Cl\cdot CHBr\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. Beim Kochen von 4.4'- Dichlor-diphenylcarbinol mit konstant siedender Bromwasserstoffsäure (NORRIS, TIBBETTS, Am. Soc. 42, 2091). Krystalle (aus Äther). F: 70—71°. Beim Erhitzen auf 150° entsteht 4.4'.4''.- Tetrachlor-tetraphenyläthylen.
- 4.4'-Dibrom-diphenylmethan $C_{13}H_{10}Br_2 = C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot C_6H_4Br$ (H 593). B. Bei der Einw. von Bis-chlormethyl-äther auf Brombenzol in Gegenwart von Zinkchlorid-monohydrat, neben 4-Brom-benzylchlorid (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 524). Liefert mit rauchender Salpetersäure bei 0° oder mit Salpetersäure (D: 1,42) in Acetanhydrid bei ca. 30° 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-diphenylmethan (MENON, J. indian chem. Soc. 4, 438; C. 1928 I, 501).

Diphenyldibrommethan, Benzophenonbromid $C_{13}H_{10}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr_2 \cdot C_6H_5 (H 593; E I 279)$. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Chloroform-Lösung von Benzophenonbromid bildet sich bromwasserstoffsaures Benzophenonimid (Moore, B. 43 [1910], 564).

- 2-Jod-diphenylmethan $C_{13}H_{11}I=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4I$. B. Bei der Behandlung von diazotiertem 2-Amino-diphenylmethan mit Kaliumjodid in salzsaurer Lösung bei Zimmertemperatur (Seidel, B. 61, 2276). Geruchlos. Kp₁₄₋₁₇: 175—185°.
- 4.4'-Dijod-diphenylmethan $C_{13}H_{10}I_2 = C_8H_4I \cdot CH_2 \cdot C_8H_4I$. B. Beim Kochen von Jodbenzol mit Formaldehyd und starker Schwefelsäure (Nastjukow, Scheljagin, J. pr. [2] 119, 304). Beim Erhitzen von diazotiertem 4.4'-Diamino-diphenylmethan mit Kalium-jodid in schwefelsaurer Lösung (Menon, J. indian chem. Soc. 4, 438; C. 1928 I, 501). Krystalle (aus Benzol oder Alkohol). F: 92—93° (N., Sch.), 93—93,5° (M.). Kp40: 238—241° (N., Sch.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (M.). Wird durch Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff zu 4.4'-Dijod-benzophenon oxydiert (N., Sch.).
- 2-Nitro-diphenylmethan $C_{13}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (H 593; E I 279). Zur Darstellung nach Geigy, Königs, B. 18, 2402; Städel, A. 283, 157 vgl. Tanasescu, Bl. [4] 39, 1453. Färbt sich im Licht zuerst gelbgrün, dann gelbrot.
- **4-Nitro-diphenylmethan** $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (H 593). D_6^o : 1,278 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201).
- 3.5 Dinitro diphenylmethan (?) C₁₃H₁₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge aus technischem, Dinitro-benzol enthaltendem Nitrobenzol und Benzolsulfonsäure-benzylester bei 150° (FÖLDI, B. 61, 1613). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 183—185°. No₂
- 3.3'-Dinitro-diphenylmethan $C_{13}H_{10}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (H 595; E I 280). B. Bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Nitrobenzol und Chlordimethyläther, neben geringen Mengen 3-Nitro-benzylchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 525).
- 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-diphenylmethan $C_{13}H_8O_4N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Dichlor-diphenylmethan bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) unter Kühlung (Le Fèvre, CI-CH₂-CH₂-CI-CI
- 4.4'-Dibrom -3.3'-dinitro-diphenylmethan $C_{13}H_8O_4N_2Br_3$, O_{2N} NO₂ s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure bei 0° oder von Salpetersäure (D: 1,42) in Acet-Br. CH₂. Br anhydrid bei ca. 30° auf 4.4'-Dibrom-diphenylmethan (MENON, J. indian chem. Soc. 4, 438; C. 1928 I, 501). Gelbe Nadeln (aus Isoamylalkohol). F: 238—240°. Schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln.
- 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenylmethan $C_{13}H_8O_8N_4$, s. nebenstehende Formel (H 596). Zur Darstellung nach Schöfff, B. 27, 2318 vgl. Matsumura, Am. Soc. 51, 817; Gulland, O_2N .

ist (Tanasescu, Bl. [4] 39, 1453). Die Oxydation zu 2.4.2'.4'-Tetranitro-benzophenon wird vorteilhafter mit Chromschwefelsäure auf dem Wasserbad anstatt mit Chromessigsäure nach STÄDEL (A. 218 [1883], 341) ausgeführt (G., R.).

- 2. 2-Methyl-diphenyl, 2-Phenyl-toluol C₁₃H₁₂ = C₆H₆·C₄H₄·CH₃ (H 596). B. Neben 1.2-Bis-o-diphenylyl-āthan bei der Einw. von Natrium auf 2-Phenyl-benzylbromid in Äther (v. Braun, Manz, A. 468, 275). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Dibenzoylperoxyd mit Toluol auf dem Wasserbad (Gelissen, Hermans, B. 58, 478). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Hinzufügen einer Lösung von Benzoldiazoniumchlorid zu einer Mischung von überschüssigem Toluol und üherschüssiger Natronlauge bei ca. 0° oder beim Hinzufügen einer Lösung von o-Toluoldiazoniumchlorid zu einer Mischung von überschüssigem Benzol und überschüssiger Natronlauge unterhalh 5° (Gomberg, Perner, Am. Soc. 48, 1376). Kp: 255—258° (G., P.).
- 2-Chlormethyl-diphenyl, 2-Phenyl-benzylchlorid $C_{13}H_{11}Cl = C_6H_6 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Bei der Einw. von konz. Salzsäure auf 2-Phenyl-benzylalkohol bei 100° (v. Braun, Manz, A. 468, 275). Besitzt einen scharfen, die Schleimhaut stark reizenden Geruch. Kp_{12} : 154°.
- 4-Brom-2-methyl-diphenyl C₁₃H₁₁Br, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer Mischung aus Benzol und einer Lösung von 5-Bromtoluol-diazoniumchlorid-(2) (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1381). Kp: 303—304°.
- CH₃
- 4'-Brom-2-methyl-diphenyl $C_{13}H_{11}Br=C_{6}H_{4}Br\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer Mischung aus Toluol und einer Lösung von 4-Brom-benzol-diazoniumchlorid-(1) (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1378). Kp: 303—305°.
- 2-Brommethyl-diphenyl, 2-Phenyl-benzylbromid $C_{13}H_{11}Br = C_0H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure auf 2-Phenyl-henzylalkohol bei 100° (v. Braun, Manz, 468, 275). Besitzt einen scharfen, die Schleimhäute stark reizenden Geruch. Kp₁₂: 166°. Liefert bei der Einw. von Natrium in Äther 2-Methyl-diphenyl und 1.2-Bis-o-diphenylyl-äthan.
- 3. 3-Methyl-diphenyl, 3-Phenyl-toluol $C_{15}H_{12}=C_0H_5\cdot C_0H_4\cdot CH_3$ (H 596). B. Durch Destillation von 2-Methyl-4-phenyl-benzoesäure mit Kalk (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2184). Beim Hinzufügen einer Lösung von m-Toluoldiazoniumchlorid zu einer Mischung von überschüssigem Benzol und überschüssiger Natronlauge unterhalb 5° (Gomberg, Perner, Am. Soc. 48, 1379). Gelbliches Öl. Kp: 272—274° (v. Au., J.), 267—269° (G., P.). $D_1^{t.*}$: 1,0182; $n_2^{t.*}$: 1,5975; $n_2^{t.*}$: 1,6044; $n_3^{t.*}$: 1,6239 (v. Au., J.).
- 4. 4-Methyl-diphenyl, 4-Phenyl-toluol C₁₃H₁₂ = C₆H₅·C₆H₄·CH₃ (H 597). B. In geringer Menge bei der Einw. von Natrium auf Chlorbenzol und Toluol, neben anderen Produkten (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2095). Bei allmählicher Einw. von N-Nitrosoacet-p-toluidid auf Benzol (Kliegl, Huber, B. 53, 1655). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Dibenzoylperoxyd mit Toluol auf dem Wasserhad (Gelissen, Hermans, B. 58, 478; Dietreich, Helv. 8, 153). Zur Bildung aus Benzoldiazoniumchlorid und Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid nach Möhlau, Berger, B. 26 [1893], 1997 vgl. Knowles, Am. Soc. 43, 897. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Hinzufügen einer Lösung von Benzoldiazoniumchlorid zu einer Mischung von üherschüssigem Toluol und üherschüssiger Natronlauge bei ca. 0° oder, in besserer Ausbeute, beim Hinzufügen einer Lösung von p-Toluoldiazoniumchlorid zu einer Mischung von überschüssigem Benzol und überschüssiger Natronlauge unterhalh 5° (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1375). Blättehen (aus Methanol). F: 49—50° (Kl., H.), 47,7° (G., P.). Kp: 267—268° (G., P.), 264° (Kn.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (G., P.). Beim Chlorieren von 4-Methyl-diphenyl im Dunkeln bei 210° und Erhitzen des Reaktionsgemisches mit Wasser im Rohr auf 150° entsteht 4-Phenyl-benzaldehyd (Kn.). Liefert mit Brom in siedendem Tetrachlorkohlenstoff 4'-Brom-4-methyl-diphenyl (G., P.).
- 2'-Chlor-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{11}Cl=C_{4}H_{4}\cdot Cl\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH_{2}$. B. Neben 4'-Chlor-4-methyl-diphenyl beim Hinzufügen von p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung zu einer Mischung von Chlorbenzol und Natronlauge bei ca. 0° (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1379). Kp: 288—290°.
- 4'-Chlor-4-methyl-diphenyl $C_{19}H_{11}Cl = C_{6}H_{4}Cl \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{8}$. B. siehe bei der vorangehenden Verbindung. F: 122° (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1379).

4-Chlormethyl-diphenyl, 4-Phenyl-benzylchlorid $C_{13}H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Beim Erhitzen von 4-Phenyl-benzylalkohol mit Salzsäure im Rohr auf 100° (v. Braun, Engel, A. 486, 309). — F: 68°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumäthylat-Lösung bei 31,6°: v. B., E., A. 436, 320.

2-Brom-4-methyl-diphenyl C₁₃H₁₁Br, s. nebenstehende Formel.

B. Neben wenig 3-Brom-toluol beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer Mischung von diazotiertem 3-Brom-4-amino-toluol und Benzol (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1380). — Öl. Kp: 301—303°.

2'-Brom-4-methyl-diphenyl C₁₃H₁₁Br = C₆H₄Br·C₆H₄·CH₃. B. Noben 4'-Brom-4-methyl-diphenyl beim Hinzufügen von p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung zu einer Mischung von Brombenzol und Natronlauge bei ca. 0° (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1378). — Öl. Kp: 301—303°.

- 4. Brom-4-methyl-diphenyl C₁₃H₁₁Br = C₆H₄Br·C₆H₄·CH₃. Diese Konstitution kommt der von Carnelley, Thomson, Soc. 47, 589; 51, 87 als 2-oder 3-Brom-4-methyl-diphenyl (H 597) beschriebenen Verbindung zu (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1377); das H 597 als 4. Brom-4-methyl-diphenyl beschriebene Präparat vom Schmelzpunkt 27° bis 30° war wohl ein durch Verwendung unreinen Ausgangsmaterials entstandenes Gemisch (Beilstein-Redaktion). B. Bei der Einw. von Brom auf 4-Methyl-diphenyl in Tetrachlorkohlenstoff (G., P.). Bei der Einw. von Kupfer(I)-bromid auf diazotiertes 4'-Amino-4-methyl-diphenyl (G., P.). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Hinzufügen von Natronlauge zu einer Mischung von 4-Brom-benzoldiazoniumchlorid-Lösung und Toluol oder von p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung zu einer Mischung von Brombenzol und Natronlauge bei ca. 0° (G., P.). Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 133°. Kp: 314—315°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, fast unlöslich in kaltem Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff. Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure bei 90° 4'-Brom-diphenyl-carbonsäure-(4).
- 4'-Nitro-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{11}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (H 597). B. Beim Hinzufügen von p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung zu einer Mischung von Nitrobenzol und Natronlauge bei ca. 0° (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1379).
- 5. [α -Methyl-benzyliden]-cyclopentadien, ω -Methyl- ω -phenyl-fulven $C_{13}H_{12} = HC:CH$ $C:CH_3$ (H 598; E I 280). Liefert mit Diphenylketen in geringer Menge eine Anlagerungsverbindung $C_{27}H_{22}O$ (s. bei Diphenylketen, Syst. Nr. 654) (Staudinger, Suter, B. 53, 1103).
- 6. 1-Allyl-naphthalin, 3-α-Naphthyl-propen-(1) C₁₃H₁₂ = C₁₀H₇·CH₂·CH:CH₂.

 1-[γ-Chlor-allyl]-naphthalin C₁₃H₁₁Cl = C₁₀H₇·CH₂·CH:CHCl. B. Aus α-Naphthyl-magnesiumbromid und 1.3-Dichlor-propen-(1) in Toluol bei 100° (Bert, Dorler, Bl. [4] 37, 1601). Blaßgelbes, schwach riechendes Ol. Kp₁₄: 170° (korr.). D₀°: 1,196; D₁°: 1,185. n₁°: 1,632. Gibt bei der Einw. von Natriumamid in Xylol bei 120° 1-β-Propinyl-naphthalin.
- 1-[β -Brom-allyl]-naphthalin $C_{13}H_{11}Br=C_{10}H_{7}\cdot CH_{2}\cdot CBr\cdot CH_{2}$. B. Bei der Einw. von 2.3-Dibrom-propen-(1) auf α -Naphthylmagnesiumbromid in Äther (v. Braun, Kühn, B. 58, 2171). Kp₁₂: 165—170°.
- 7. 2 Isopropenyl naphthalin, 2 β Naphthyl propen, α -Methyl- α -[β -naphthyl]-āthylen $C_{13}H_{12}$, s. nebenstehende Formel (H 598). B. Durch Umsetzung von β -Naphthoesäure-āthylester mit Methylmagnesiumjodid in Äther bei Zimmertemperatur und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Ruzicka, Capato, A. 453, 79). Dickflüssiges Öl. Kp₁₂: 126—127°. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 2-Isopropyl-1.4(?)-dihydro-naphthalin.
- 8. 1.8-Trimethylen-naphthalin, Perinaphthindan, Peri-trimethylennaphthalin, Perinaphthan C₁₃H₁₃, s. nebenstehende Formel (E I 280). Für die von Perinaphthindan abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht; vgl. a. R. STELZNER, H. Kuh, Nomenklaturfragen [Leipzig-Berlin 1921], S. 60; PATTERSON, Am. Soc. 47, 549. B. Beim Erhitzen von Perinaphthindandion mit Jodwasserstoffsäure (D: 2,0) und rotem Phosphor im Rohr auf 160—180° und Leiten des erhaltenen Kohlenwasserstoff-Gemisches im Kohlendioxyd-Strom über Kupfer bei 500° (Fleischer, Retze, B. 55, 3286). F: 66—67°. Liefert mit Malonylbromid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 3.5-Dioxo-3.4.5.8.9.10-

bromid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 3.5-Dioxo-3.4.5.8.9.10-hexahydro-pyren. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol C₁₃H₁₂+C₆H₃O₆N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Verfärbt sich bei 130° und schmilzt bei 159—160° (FL., R.). — Das Pikrat verfärbt sich bei 124° und schmilzt bei 134—135° (FL., R.).

4. Kohlenwasserstoffe C14H14.

1. 1.2-Diphenyl-āthan, Dibenzyl C₁₄H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 598; E I 280). Für die von Dibenzyl abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. — B. Bei raschem Überleiten von 1.2-Dicyclohexyl-āthan über platinierte Kohle im Kohlendioxyd-Strom bei 275° (Zelinsky, Titz, B. 62, 2872). In geringer Menge bei mehrmonatiger Einw. von Luft auf Toluol in Gegenwart von Anthrachinon im Sonnenlicht, neben anderen Produkten (Eckert, B. 58, 314; D. R. P. 383 030; Frdl. 14, 443; vgl. John, B. 58, 1563). Beim Kochen von Benzylchlorid mit Magnesium in Äther, in quantitativer Ausbeute bei Gegenwart von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid, Quecksilber(II)-bromid, Eisenchlorid oder Eisenbromid (Michalenko, Protassowa, Ж. 53, 348; C. 1923 III, 1014). Beim Erhitzen von Benzylchlorid auf 200° in Gegenwart von zuvor im Wasserstoff-Strom auf ca. 500° erhitztem Aluminium (Ray, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 107; C. 1928 I, 2371). Zur Bildung aus Benzylhalogenid und Alkylmagnesium-halogenid nach Späth (M. 34, 1992, 1994, 1995) vgl. Fuson, Am. Soc. 48, 2686; Bert, C. r. 186, 588. Durch Hydrierung von Stilben in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol (Buck, Jenkins, Am. Soc. 51, 2166) oder in Eisessig bei Zimmertemperatur (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 136) oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol bei 10° (Salkind, Iljin, Ж. 58, 997; C. 1927 I, 2073). Bei der Hydrierung von Tolan in Gegenwart von durch Luftsauerstoff aktiviertem Nickel-Tierkohle-Katalysator in feuchtem Äther

Got, Schröter, B. 60, 642).

Bei der Einw. von Natrium auf Dibenzyldisulfid in Alkohol (Moses, Reid, Am. Soc. 48, 777). Neben geringeren Mengen Benzoin bei tagelanger Einw. von Magnesiumpulver und Jod auf Benzylbenzoat in Äther + Benzol bei Zimmertemperatur (Gomberg, Backmann, Am. Soc. 50, 2768). Bei 2-stdg. Kochen von p-Toluolsulfonsäure-[β-chlor-āthyl]-ester mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Clemo, Walton, Soc. 1928, 728). Beim Erhitzen von Benzylharnstoff auf 160—170° (Davis, Blanchard, Am. Soc. 45, 1819). Dibenzyl entsteht aus Benzylmagnesiumchlorid bei der Elektrolyse in Äther an Platin-Elektroden (Gaddum, French, Am. Soc. 49, 1298), in geringer Menge bei der Zersetzung mit kalter Salzsäure, neben viel Toluol und sehr geringen Mengen p.p-Ditolyl (Gilman, Kirby, Am. Soc. 51, 1574), bei der Einw. von Kupfer(II)-chlorid in Äther, neben geringen Mengen p.p-Ditolyl (Gil., K., Am. Soc. 51, 1576; Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 325), beim Kochen mit Silberbromid in Äther (Gardner, Borgstrom, Am. Soc. 51, 3376), beim Behandeln mit Silbercyanid in Äther (Gil., K., R. 48, 157), bei der Einw. von p-Toluolsulfonsäurebenzylester in Äther unter Kühlung (Gil., Beaber, Am. Soc. 47, 523), bei der Umsetzung mit 0.5 Mol Azobenzol in Äther, neben überwiegenden Mengen Benzidin (Gil., K., Am. Soc. 51, 1576) oder beim Kochen mit 0,5 Mol 4-Dimethylamino-azobenzol in Benzol + Äther, neben anderen Produkten (Gil., Pickens, Am. Soc. 47, 2411). Bei der Einw. von Alkohol auf 1.2-Dilithium -1.2-diphenyl-āthan (Syst. Nr. 2357) in Äther (Schlenk, Bergmann, A. 463, 114). Beim Einleiten eines Gemenges von Äthylenoxyd und Chlorwasserstoff in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Kühlung, neben geringen Mengen β-Phenyl-āthylalkohol (Schaarschmidt, Hermann, Szemzö, B. 58, 1916).

H 599, Z. 34 v. o. statt "B. 8, 36" lies "B. 7, 1036".

Röntgenographische Untersuchung: Hengstenberg, Mark, Z. Kr. 70, 292. F: 52° (Kurn, Winterstein, Helv. 11, 136; Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 325), 53° (Buck, Jenkins, Am. Soc. 51, 2166), 53,4° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000). Kp₇₈₀: 284,9° (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 111). D;: 1,104 (Ziegler, Ditzel, A. 473. 201); Dichte zwischen 58° (0,958) und 178° (0,867): Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 124. np: 1,5526 (Lautsch). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: Ley, Rinke, B. 56, 773; Tasaki, Acta phytochim. 3, 278; C. 1927 II, 1949; in Hexan: Castille, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 504; Bl. Soc. chim. Belg. 36, 297; C. 1927 I, 1126; vgl. a. Ramart-Lucas, Hoch, C. r. 192, 53. Zum Absorptionsspektrum des Dampfes vgl. C.; Henri, C. r. 177, 1039. Tesla-Lumines-cenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000. Die von O. Fischer (C. 1908 II, 1406) beobachtete Kathodenluminescenz ist nach Marsh (Soc. 1927, 130) auf Verunreinigung durch Anthracen zurückzuführen. Depolarisationsgrad des Streulichts bei 60°: Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 118. Dielektr.-Konst. zwischen 58° (2,47) und 178° (2,265): Lau., Ph. Ch. [B] 1, 124.

Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE CARLI, G. 57, 351). Erstarrungspunkte, Zusammensetzung der festen und flüssigen Phasen und Krystallisationsgeschwindigkeiten im binären System mit Azobenzol: Bogo-Jawlensky, Sacharow, zit. bei Tammann, Ph. Ch. 81 [1913], 176; T., Laass, Z. anorg. Ch. 172, 80. Dibenzyl bildet azeotrope Gemische mit Acetamid (Kp₇₆₀: 218,2°; 32% Dibenzyl) (Lecat, Ann. Soc. scient. Bruxelles 48 I [1928], 58), mit Resorcin (Kp₇₆₀: 269,7°; 53%

Dibenzyl) und mit Phenylessigsäure (Kp760: 264,3°; ca. 10% Dibenzyl) (L., Ann. Soc. scient. Bruxelles 49 [1929], 22, 111). Kontaktwinkel mit Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Breitet sich auf einer Wasseroberfläche aus (N.).

Dibenzyl liefert beim Überleiten über platinierte Kohle bei 300° Phenanthren (Zelinsky, Titz, Gawerdowskaja, B. 59, 2592). Wird durch Luft bei Gegenwart von Anthrachinon in Eisessig im Sonnenlicht zu Benzoesäure oxydiert (ECKERT, B. 58, 316; D. R. P. 383 030; Frdl. 14, 443). Ohne Sauerstoffüberträger und ohne Lösungsmittel erhält man durch Luftoxydation bei ca. 150-284° Benzaldehyd und Benzoesäure (Carbide & Carbon Chemicals Corp., D. R. P. 430 959; Frdl. 15, 388). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck (ADAMS, MARSHALL, Am. Soc. 50, 1972) oder in Gegenwart von platinierter Kohle bei 150—160° (Z., T., B. 62, 2872) 1.2-Dicyclohexyl-āthan. Wird durch längeres Erhitzen unter 70 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 440-465° in Gegenwart eines Gemisches aus gleichen Teilen Tonerde und Eisenoxyd zu Toluol hydriert (IPATJEW, ORLOW, B. 62, 597; 3K. 61, 1300). Gibt beim Bchandeln mit Cyclohexen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefclkohlenstoff isomere Cyclohexyl-dibenzyle (Bodroux, A.ch. [10] 11, 532). Liefert mit Benzylchlorid bei ca. 150°, am besten bei Gegenwart von etwas Zinkstaub, 4-Benzyl-dibenzyl (Fuson, Am. Soc. 48, 2941).

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie,

2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 61.

Substitutionsprodukte des Dibenzyls.

1-Chlor-1.2-diphenyl-äthan, α -Chlor-dibenzyl, Phenylbenzylchlormethan, Stilbenhydrochlorid $C_{14}H_{13}Cl = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot C_6H_5$.

a) Rechtsdrehende Form. B. Beim Erhitzen von linksdrehendem Phenylbenzyl-

carbinol mit Thionylchlorid (Levene, Mikeska, J. biol. Chem. 65, 512). — Erstarrt unter-

halb 0°. $[\alpha]_{D}^{80}$: +7.4° (c = 13).

- b) Linksdrehende Form. B. Beim Behandeln von rechtsdrehendem Phenylbenzylcarbinol mit Phosphorpentachlorid in Cliloroform bei gewöhnlicher Temperatur (LEVENE, MIKESKA, J. biol. Chem. 65, 512). — $[\alpha]_{1}^{m}$: —2,1° (c = 17) (L., M., J. biol. Chem. 65, 512). -10,7° (c = 12) (L., M., J. biol. Chem. 65, 518). — Gibt bei der Einw. von alkoh. Kalium-
- hydrosulfid-Lösung rechtsdrehendes α-Mercapto-dibenzyl (L., M., J. biol. Chem. 65, 518).
 c) Inaktive Form. B. Bei der Behandlung von Dibenzyl mit Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff, neben anderen Produkten (Weiler, B. 32 [1899], 1054). Beim Erhitzen von Benzylalkohol mit Zinkchlorid und konz. Salzsäure (STEINKOPF, WOLFRAM, A. 430, 160). Aus Phenylbenzylcarbinol und Chlorwasserstoff in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). — Kp₁₈: 180—184° (Sr., Wo.). — Zersetzt sich von 190° ab unter Entwicklung von Chlorwasserstoff; bei 310—315° (korr.) destilliert unter Atmosphärendruck reines Stilben ab (WE1.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Alkohol bei 25°: N., B.; vgl. a. N., Ph. Ch. 130, 665.
- 1.2-Bis-[4-chlor-phenyl]-athan, 4.4'-Dichlor-dibenzyl $C_{14}H_{12}Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot CH_2$ CH₂·C₈H₄Cl (H 600; È I 281). B. In sehr geringer Menge neben anderen Produkten bei 2-jährigem Aufbewahren von 4-Chlor-toluol mit Wasser und einer Spur Jod im Sonnenlicht (SILBERRAD, Soc. 125, 2197).
- 1.2-Dichlor-1.2-diphenyl-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Dichlor-dibenzyl, Stilbendichlorid $C_{14}H_{12}Cl_2$ C_6H_5 · CHCl· CHCl· C_6H_5 . Hochschmelzende Form, α - Stilbendichlorid (H 600; E I 281). B. Bei der Behandlung von Dibenzyl mit Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff, neben anderen Produkten (Weller, B. 32 [1899], 1054). Beim Kochen von hochschmelzendem Stilbendibromid mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 175). — Nadeln (aus Ligroin). F: 192° (Pf., El.). Zersetzt sich nicht bis 240° (Pf., El.).
- 1.1.2.2-Tetrachlor-1.2-diphenyl-äthan, $\alpha.\alpha.\alpha'.\alpha'$ -Tetrachlor-dibenzyl, Tolantetrachlorid $C_{14}H_{10}Cl_4=C_0H_5\cdot CCl_2\cdot Cl_2\cdot Cl_3\cdot Cl$
- 1-Chlor-2-brom-1.2-diphenyl-äthan, α' -Chlor- α -brom-dibenzyl $C_{14}H_{12}ClBr=$ C₆H₅·CHCl·CHBr·C₆H₅. B. Bei kurzer Einw. von Zinn(IV)-chlorid auf hochschmelzendes Stilbendibromid in Benzol bei Zimmertemperatur (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 174).

 — Nadeln (aus Toluol oder Ligroin). F: 225° (Zers.).
- 1.2-Bis-[2-brom-phenyl]-äthan, 2.2'-Dibrom-dibenzyl $C_{14}H_{12}Br_2=C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot C_6H_4Br$. B. Bei der Einw. von gelbem Quecksilber(II)-oxyd auf N.N-Bis-[2-brombenzyl]-hydrazin in Chloroform (Kenner, Wilson, Soc. 1927, 1111). Plättchen (aus Alkohol). F: 84,5°. — Liefert beim Kochen mit einer Suspension von Natriumpulver in Ather Dibenzyl, Phenanthren oder 9.10-Dihydro-phenanthren und andere Produkte.
- 1.2-Bis-[4-brom-phenyl]-äthan, 4.4'-Dibrom-dibenzyl $C_{14}H_{12}Br_2 = C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot CH_2$ CH₂·C₆H₄Br (H 602). B. Bei der Einw. von Magnesium auf 4-Brom-benzylchlorid in feuchtem

Ather (Quelet, C. r. 184, 888; Bl. [4] 45, 82). - F: 1140 (Qu.; Le Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1120). Kp₁₀: ca. 198⁰ (Qu.). — Liefert bei der Einw. von warmer Salpetersäure (D: 1,5) 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-dibenzyl (Le F., T.).

- 1.2-Dibrom-1.2-diphenyl-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-dibenzyl, Stilbendibromid $C_{14}H_{12}Br_3 = C_1H_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_4H_5$. Hochschmelzende Form, α -Stilbendibromid (H 602; E I 282). F: 244° (korr.) (van Duin, R. 45, 351). Liefert beim Behandeln mit Kaliumjodid in 90% igem Alkohol oder in Eisessig Stilben (van D.). Gibt bei kurzer Einw. von Zinn(IV)chlorid in Benzol bei Zimmertemperatur a'-Chlor-a-brom-dibenzyl, beim Kochen dagegen liochschmelzendes Stilbendichlorid (Pfeiffer, Eister, J. pr. [2] 124, 174). Bei längerem Kochen mit Quecksilber-di-p-tolyl in Toluol entstehen Stilben, p-Tolyl-quecksilberbromid und geringe Mengen 4-Brom-toluol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1502).
- 1.2-Dibrom-1-phenyl-2-[4-chlor-phenyl]-äthan, 4-Chlor- α . α' -dibrom-dibenzyl, 4-Chlor-stilbendibromid $C_{14}H_{11}ClBr_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_4Cl$. F: 190° (Anschütz, B. 60, 1322).
- 1.2-Dibrom-1-phenyl-2-[4-brom-phenyl]-äthan, 4.a.a'-Tribrom-dibenzyl, 4-Bromstilbendibromid $C_{14}H_{11}Br_3 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_4Br$. F: 1990 (Anschütz, B. 60, 1322).
- 1-Chlor-2-brom-1-phenyl-2-[4-nitro-phenyl]-äthan, α' -Chlor- α -brom-4-nitro-dibenzyl $C_{14}H_{11}O_{2}NClBr=C_{6}H_{5}\cdot CHCl\cdot CHBr\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Beim Kochen von $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-4-nitro-dibenzyl mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 175). — Fast farblose Blättchen (aus Alkohol). F: 180—181°.
- 1.2-Dibrom-1-phenyl-2-[4-nitro-phenyl]-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-4-nitro-dibenzyl, 4-Nitro-stilbendibromid $C_{14}H_{11}O_2NBr_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ (E I 283). Krystalle (aus Xylol). F: 205—2060 (Zers.) (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 175).—Liefert beim Kochen mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol α' -Chlor- α -brom-4-nitro-dibenzyl.
- 1.2-Bis-[4-nitro-phenyl]-āthan, 4.4'-Dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{12}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot NO_2$ (H 604). B. Zur Bildung durch Behandlung von 4-Nitro-toluol mit Oxalester und Alkaliäthylat in Äther (Reissert, B. 30 [1897], 1053) vgl. Wislicenus. SCHULTZ, A. 436, 56.
- 1.2-Dinitro-1.2-diphenyl-äthan, $\alpha.\alpha'$ Dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NO_2)$ $CH(NO_2) \cdot C_6H_5$.
- a) Hochschmelzende Form (H 604; E I 283). B. Neben der niedrigschmelzenden Form und anderen Produkten beim Kochen von Stilbenpseudonitrosit mit Eisessig (WIE-LAND, BLÜMICH, A. 424, 81). Beim Schütteln von Phenylbromnitromethan mit fein verteiltem Silber in Ather (W., B.). - Nadeln (aus Eisessig). F: 226° (Zers.).
- b) Niedrigschmelzende Form (H 604; E I 283). B. Bei der Einw. von Jod auf aci-Phenylnitromethan-natrium oder kalium in verd. Alkohol bei 0° (Nenitzescu, B. 62, 2671). Neben der hochschmelzenden Form und anderen Produkten beim Kochen von Stilbenpseudonitrosit mit Eisessig (Wieland, Blümich, A. 424, 82). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150-1510 (N.).
- 1.2-Bis-[4-chlor-2-nitro-phenyl]-äthan, 4.4'-Dichlor-NO₂ 2.2'-dinitro-dibenzyl C₁₄H₁₀O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 4-Chlor-2-nitro-toluol bei der Einw. von Isoamyl-CH2.CH2. formiat und Natriumäthylat in Äther unterhalb 0° oder, neben dem Natriumsalz des 4-Chlor-2-nitro-benzaldoxims, bei der Einw. von Isoamylnitrit und Natriumäthylat in Äther unterhalb 0° (van der Lee, R. 45, 683). — Hellgelbe Prismen (aus Accton). F: 195°. Leicht löslich in Eisessig und Toluol, ziemlich leicht in siedendem Aceton und Benzol, unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther; löst sich nicht in Säuren und Basen.
- 1.2-Dichlor-1-[8-nitro-phenyl]-2-[4-nitro-phenyl]-äthan, a.a'- Dichlor-3.4'-dinitro-dibenzyl, 3.4'-Dinitro-stilbendichlorid $C_{14}H_{10}O_4N_2Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CHCl$
- a) Hochschmelzende Form. B. Entsteht im Gemisch mit der niedrigschmelzenden Form beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von 3.4'-Dinitro-stilben in Chloroform (Harrison, Wood, Soc. 1926, 581). — Plättchen (aus Eisessig). F: 207° (H., W.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol (H., W.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung bei 15° 3.4'-Diamino-stilben und ein hellbraunes chlorhaltiges Produkt vom Schmelzpunkt 202—205° (H., Soc. 1926, 1236). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaßrosa Lösung, bei ca. 80° tritt etwas Verkohlung auf (H., W.). Liefert bei längerem Erhitzen mit Pyridin α'-Chlor-3.4'-dinitro-stilben (H., W.).

 b) Niedrigschmelzende Form. B. s. bei der hochschmelzenden Form. — Wurde nicht rein erhalten. F: 132—138° (HARRISON, Wood, Soc. 1926, 581). Ziemlich leicht löslich im Allechalt läst nich beichten im Fingenig als die hochschmelzende Form. — Zeitt dieselben
- in Alkohol; löst sich leichter in Eisessig als die hochschmelzende Form. Zeigt dieselben

Reaktionen wie die hochschmelzende Form; bei der Einw. von Pyridin erweist sich die niedrigschmelzende Form als weniger stabil.

1-Chlor-2-brom-1-phenyl-2-[2.4-dinitro-phenyl] - NO_2 äthan, α' -Chlor- α -brom-2.4 - dinitro-dibenzyl $^{C_{14}}H_{10}O_1N_1ClBr$, s. nebenstehende Formel.

a) Hochschmelzende Form. B. Neben der niedrigschmelzenden α.α'-Dibrom-2.4-dischmelzenden Form beim Kochen von hoch- oder niedrigschmelzendem α.α'-Dibrom-2.4-dinitro-dibenzyl mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 177). — Krystalle (aus Eisessig). F: 161—162°.

- b) Niedrigschmelzende Form. B. s. bei der hochschmelzenden Form. — Nadeln (aus Eisessig). F: 145—146° (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 177).

1.2-Dibrom-1-phenyl-2-[2.4-dinitro-phenyl]- \ddot{a} than, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-2.4-dinitro-dibenzyl, 2.4-Dinitro-stilbendibromid $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2$, s. nebenstehende Formel.

dibromid C₁₄H₁₀O₄N₂Br₂, s. nebenstehende Formel.

a) Hochschmelzende Form (H 605; E I 284). B. Aus niedrigerschmelzenden 2.4-Dinitro-stilben und einem geringen Überschuß von Brom in Lösungsmitteln (Stoermer, Oehlert, B. 55, 1238). — F: 185—186° (St., Oe.). — Liefert beim Kochen mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol hochschmelzendes und niedrigschmelzendes α'-Chlor-α-brom-2.4-dinitro-dibenzyl (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 177). Gibt beim Kochen mit alkoh. Natrium-oder Kaliumacetat-Lösung höherschmelzendes 2.4-Dinitro-stilben, beim Kochen mit Silberacetat in Eisessig 2.4-Dinitro-α'-οxy-α-acetoxy-dibenzyl (Bishop, Brady, Soc. 121, 2367).

b) Niedrigschmelzende Form (EI 284). Liefert beim Kochen mit Zinn(IV)-chlorid

b) Niedrigschmelzende Form (EI 284). Liefert beim Kochen mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol hochschmelzendes und niedrigschmelzendes α' -Chlor- α -brom-2.4-dinitro-dibenzyl (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 177).

1.2-Bis-[4-brom-2-nitro-phenyl]-āthan, 4.4'-Dibrom-2.2'-dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Brom-2-nitro-toluol bei der Brom-2-characteristen unterhalb 0° oder, neben geringen Mengen des Natriumsalzes des 4-Brom-2-nitro-benzaldoxims, bei der Einw. von Isoamylnitrit und Natriumäthylat in Ather unterhalb 0° (VAN DER LEE, R. 45, 685). — Hellgelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 212°. Löslich in Eisessig und Toluol; schwer löslich in siedendem Aceton und Benzol; unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther.

1.2-Bis-[4-brom-3-nitro-phenyl]-äthan, 4.4'-Dibrom-8.8'-dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem 4.4'-Dibrom-x.x'-dinitro-dibenzyl (H 605) zu (Le Fèvre, Turner, Soc. 1927, 1120). — Blaßgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 204°. Gibt beim Erwärmen mit Piperidin 3.3'-Dinitro-4.4'-dipiperidino-dibenzyl.

1.2-Dibrom-1-[3-nitro-phenyl]-2-[4-nitro-phenyl]-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-3.4'-dinitro-dibenzyl, 3.4'-Dinitro-stilbendibromid $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$.

a) Hochschmelzende Form. B. Entsteht im Gemisch mit der niedrigschmelzenden Form bei längerer Einw. von Brom auf 3.4'-Dinitro-stilben in Chloroform; längere Bestrahlung der Chloroform-Lösung mit Tageslicht begünstigt die Bildung der hochschmelzenden Form (Harrison, Soc. 1926, 1234). — Prismen (aus Eisessig oder Nitrobenzol). F: 234° (H.). Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (H.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rosa Farbe; die Lösung gibt bei 70—80° einen Teil des Broms als Bromwasserstoff ab (H., Wood, Soc. 1926, 582). Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 3.4'-Dinitro-tolan und Spuren von 3.4'-Dinitro-stilben (H.). Beim Erhitzen mit Pyridin auf 90° erhält man 3.4'-Dinitro-stilben (H.).

b) Niedrigschmelzende Form. B. s. bei der hochschmelzenden Form. — Hellbraune Plättchen (aus Eisessig), Prismen (aus Nitrobenzol). F: 214° (HARRISON, Soc. 1926, 1235). Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Chloroform, schwer in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln (H.). — Gibt die gleichen Reaktionen wie die hochschmelzende Form.

1.2-Dibrom-1.2-bis-[4-nitro-phenyl]-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-4.4'-dinitro-dibenzyl, 4.4'-Dinitro-stilbendibromid $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (H 605; E I 284). B. Beim Kochen von hochschmelzendem 4.4'-Dinitro-stilben mit überschüssigem Brom in Eisessig (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 176). — Fast farblose Krystalle (aus Aceton). F: 288° (Zers.). Wird beim Kochen mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol nicht verändert.

2. 1.1-Diphenyl-äthan, Methyldiphenylmethan $C_{14}H_{14} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_3$ (H 605; E I 285). B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Vinylchlorid in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 0—5° (Davidson, Lowy, Am. Soc. 51, 2979).

Neben anderen Produkten beim Einleiten von Acetylen in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 336; vgl. a. Schroeter, B. 57, 1996) oder, neben wenig 9.10-Dimethyl-9.10-dihydro-anthracen, bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und wenig Quecksilber(II)-sulfat bei 10—20° (Reichert, Nieuwland, Am. Soc. 45, 3090). Bei allmählicher Zugabe einer Lösung von α.α-Diphenyl-äthylen in Toluol zu einer Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid (Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 54). Bei der Reduktion von Methyldiphenylcarbinol mit Wasserstoff über aktiver Kohle bei 300° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1052). Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf frisch dargestelltes Benzhydrylmagnesiumchlorid in Äther (Gilman, Kirby, Am. Soc. 48, 1735). — Kp. 268—269° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1052), 268—272° (Reichert, Nieuwland, Am. Soc. 45, 3090), 286° (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 336); Kp₁₅: 147° (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). D[∞]₁: 0,9875 (Ze., G.), 1,001 (Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 55). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181. n[∞]₂: 1,5684; n[∞]₁₀: 1,5738; n[∞]₁₀: 1,5878 (Zie., C., Sch.).

Zersetzt sich beim Erhitzen in einer Stahlbombe auf 425° (Hendon, Reid, Am. Soc. 50, 3069, 3072). Läßt sich bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 25—30° und 2—3 Atm. Druck zu 1.1-Dicyclohexyl-äthan hydrieren (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Die bei der Nitrierung von 1.1-Diphenyl-äthan mit rauchender Salpetersäure in Eisessig nach Anschütz, Romig, B. 18, 664, 935; A. 233, 327; vgl. Konowalow, Jatzewitzsch, Ж. 37, 543; C. 1905 II, 825 neben anderen Produkten entstehende Verbindung C₁₄H₁₀O₄N₂ (H 605) wird als β.β-Dinitro-α.α-diphenyl-äthylen erkannt (A., Hilbert, B. 54, 1857).

Verbindung $(C_{14}H_{12})_x$ (polymeres Diphenyläthylen?) (H 606) s. S. 544 bci $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen.

- 1.1-Bis-[4-chlor-phenyl]-äthan $C_{14}H_{12}Cl_2=(C_6H_4Cl)_2CH\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Acetylen in Chlorbenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 90—95°, neben anderen Produkten (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 338). Kp₇₆₀: 319—321°; Kp₃₀: 210—212°. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure 4.4′-Dichlor-benzophenon.
- 2.2-Dichlor-1.1-diphenyl-äthan $C_{14}H_{12}Cl_2 = (C_0H_5)_2CH \cdot CHCl_2$ (H 606; E I 285). B. Entsteht manchmal neben anderen Produkten bei der Hydrierung von 2.2.2-Trichlor-1.1-diphenyl-äthan in Gegenwart von Nickel in Alkohol + Pyridin (Brand, Horn, J. pr. [2] 115, 361). Zur Bildung nach Brand, Z. El. Ch. 16, 669 vgl. a. Br., B. 54, 1987. F: 74°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2.2.2-Trichlor-1.1-diphenyl-äthan C₁₄H₁₁Cl₃ = (C₆H₅)₂CH·CCl₃ (H 606; E I 285). B. Zur Bildung nach Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36 [1914], 1516 vgl. Harris, Fr., Am. Soc. 48, 3146. Krystalle (aus Alkohol). F: 64° (H., Fr.). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion an einer Kupfer-Kathode in siedender alkoholischer Salzäure als Hauptprodukt 2.2-Dichlor-1.1-diphenyl-äthan neben 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4.4-tetraphenyl-butan (Brand, B. 54, 1987). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat oder Nickel in Alkohol + Pyridin 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4.4-tetraphenyl-butan und geringe Mengen höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2), zuweilen auch 2.2-Dichlor-1.1-diphenyl-äthan (Br., Horn, J. pr. [2] 115, 359). Liefert bei der Einw. einer Aluminium-Kupfer-Zink-Legierung oder Kupfer-Magnesium-Legierung in siedendem Alkohol bei Gegenwart von wenig Kupfer-chlorid geringe Mengen 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4.4-tetraphenyl-butan und 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) (Br., B. 54, 1995). Wird beim Kochen mit Natriumpulver in Benzol in der Hauptsache zu Stilben reduziert (H., Fr.). Liefert beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 180—200° hauptsächlich ein Öl, das beim Behandeln mit konz. Salzsäure Diphenylessigsäure gibt (H., Fr.).
- 1.2 Dibrom -1.1 diphenyl äthan, $\alpha.\alpha$ Diphenyl äthylenbromid $C_{14}H_{12}Br_2 = (C_6H_5)_2CBr\cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von Brom auf $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen in Schwefelkohlenstoff bei Kühlung mit Kältemischung (Lipp, B. 56, 569). Plättchen oder Prismen (aus Pctroläther). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bei 63—64° (korr.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Spaltet beim Erhitzen Bromwasserstoff ab und geht in $\beta.\beta$ -Diphenyl-vinylbromid über. Liefert mit methylalkoholischer Kalilauge 2-Brom-1-methoxy-1.1-diphenyl-äthan (L.; vgl. Ziegler, Richter, Schnell, A. 448, 173 Anm. 1).
- 1.2.2 Tribrom 1.1 diphenyl äthan $C_{14}H_{11}Br_3 = (C_6H_5)_2CBr\cdot CHBr_2$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Brom auf $9-[\beta.\beta-Diphenyl-vinyl]$ -xanthen oder $9-Athyl-9-[\beta.\beta-Diphenyl-vinyl]$ -xanthen in Ather (Ziegler, A. 434, 61, 63). Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 88—89° (Zers.).
- **2.2.2-Tribrom-1.1-diphenyl-äthan** $C_{14}H_{11}Br_3=(C_4H_5)_2CH\cdot CBr_3$ (H 606). B. Bei der Einw. von Benzol auf Bromal in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminium-

chlorid unterhalh 0° (HARRIS, FRANKFORTER, Am. Soc. 48, 3146). — Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 76°. — Liefert bei der Oxydation mit siedender Chromessigsäure Benzophenon.

- 1.2-Dinitro-1.1-diphenyl-äthan $C_{14}H_{12}O_4N_2=(C_3H_5)_2C(NO_2)\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Nehen β -Nitro- α . α -diphenyl-äthylalkohol beim Einleiten von sorgfältig getrocknetem Stickstoff-dioxyd in eine Lösung von α . α -Diphenyl-äthylen in trocknem Petroläther unter Kühlung (Wieland, Rahn, B. 54, 1773). Nadeln (aus Ligroin). F: 68°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in Äther giht beim Schütteln mit üherschüssiger verdünnter Natronlauge β -Nitro- α . α -diphenyl-äthylen.
- 3. 2-Methyl-diphenylmethan, 2-Benzyl-toluol, Phenyl-o-tolyl-methan $C_{14}H_{14}=C_{5}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{5}H_{4}\cdot CH_{3}$.
- α-Chlor-2-methyl-diphenylmethan, Phenyl-o-tolyl-chlormethan $C_{14}H_{13}Cl = C_5H_5$ · CHCl·C₆H₄·CH₃. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Phenyl-o-tolyl-carbinol in Petroläther und Berzol (Norris, Blake, Am. Soc. 50, 1811). Plättchen. F: 40—40,5°. Löslich in den gehräuchlichen Lösungsmitteln. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., Bl.; vgl. a. N., Banta, Am. Soc. 50, 1804; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 4. 3-Methyl-diphenylmethan, 3-Benzyl-toluol, Phenyl-m-tolyl-methan $C_{14}H_{14}=C_5H_5\cdot CH_2\cdot C_5H_4\cdot CH_3$.
- α-Chlor-3-methyl-diphenylmethan, Phenyl-m-tolyl-chlormethan $C_{14}H_{13}Cl = C_{6}H_{5} \cdot CHCl \cdot C_{5}H_{4} \cdot CH_{5}$. B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Phenyl-m-tolyl-carbinol in Petroläther und Benzol (Norris, Blake, Am. Soc. 50, 1812). Öl. Geschwindigkeit der Reaktion mit Alkohol hei 25°: N., Bl.; vgl. a. N., Banta, Am. Soc. 50, 1804; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 5. 4-Methyl-diphenylmethan, 4-Benzyl-toluol, Phenyl-p-tolyl-methan C₁₄H₁₄ = C₆H₅·CH₂·C₆H₄·CH₃ (H 607; E I 286). B. Durch Kondensation von Toluol mit Benzylchlorid in Gegenwart von Methylmagnesiumjodid, nehen anderen Produkten (Montagne, A. ch. [10] 13, 109). Neben Anthracen bei der Einw. von Benzylalkohol auf Toluol in 70% iger Schwefelsäure bei 40° (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 728). Beim Kochen von Benzolsulfonsäurehenzylester mit überschüssigem Toluol, neben geringen Mengen von Dibenzyltoluolen (Földi, B. 61, 1612). Kp: 279° (M., B.); Kp₁₆: 144° (v. Auwers, Frühling, A. 422, 224), 153—154° (Mo.); Kp₁: 110° (F.). D₄^{13,5}: 0,9978; n_α^{16,3}: 1,5658; n_b^{13,2}: 1,5710; n_p^{13,8}: 1,5857; n_γ^{13,3}: 1,5980 (v. Au., Fr.). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) unter Eiskühlung 3.4′-Dinitro-4-methyl-diphenylmethan (F.).
- α-Chlor-4-methyl-diphenylmethan, Phenyl-p-tolyl-chlormethan $C_{14}H_{13}Cl = C_5H_5\cdot CHCl\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. (Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Phenyl-p-tolyl-carhinol in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). Kp₂: 147—148°. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol hei 25°: N., B.; vgl. a. N., Ph. Ch. 130, 665.
- α.α Dichlor 4 methyl diphenylmethan, Phenyl p tolyl dichlormethan, 4 Methyl benzophenonchlorid $C_{14}H_{12}Cl_2 = C_5H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (H 608). B. Zur Bildung aus Phenyl-p-tolyl-keton und Phosphorpentachlorid vgl. Hahn, Am. Soc. 43, 176. Hellgelhes Öl. Leicht verseifhar unter Bildung von 4-Methyl-henzophenon. Liefert mit Phenol ohne Lösungsmittel hei Zimmertemperatur ein untrennbares Gemisch der benzoiden und chinoiden Form des 4'-Oxy-4-methyl-triphenylcarbinols, heim Erhitzen auf dem Wasserbad 4'.4''-Dioxy-4-methyl-tetraphenylmethan; heim Kochen mit Phenol in trocknem Benzol entsteht Phenyl-p-tolyl-keton-diphenylacetal.
- 2.4'-Dinitro-4-methyl-diphenylmethan $C_{14}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 608). Das H 608 heschriehene Präparat von ZINCKE, B. 5, 684 wird von Földi, B. 61, 1613 als verunreinigtes 3.4'-Dinitro-4-methyl-diphenylmethan angesehen.
- 6. 4-Äthyl-diphenyl C₁₄H₁₄ = C₆H₅·C₅H₄·C₂H₅. B. In geringer Menge beim Schütteln von 4-Methyl-4-trichlormethyl-1-phenyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(1) mit kalter konzentrierter Ameisensäure und Destillieren des entstandenen gelhen Öls im Vakuum (v. Auwers, Jülicher, B. 55, 2182). Durch Reduktion von 4-Acetyl-diphenyl mit amalgamiertem Zink und siedender Salzsäure (v. Au., J.). Tafeln (aus verd. Methanol). F: 46—47°. Siedet unter gewöhnlichem Druck oberhalb 280°; Kp₁₅: 140°. Leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln.

512

- 7. 2.4-Dimethyl-diphenyl, 4-Phenyl-m-xylol C₁₄H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von m-Xylol-diazonium-chlorid-(4) mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Jacobson, A. 427, 216). Öl. Kp₇₈₇: 270—276° (unkorr.). Liefert beim Behandeln mit Salpeter-Schwefelsäure ein unscharf um 160° schmelzendes Produkt, das bei weiterer Nitrierung in ein Tetranitroderivat (s. u.) übergeht.
- x-Tetranitro-[2.4-dimethyl-diphenyl] $C_{14}H_{10}O_8N_4$. B. Beim Behandeln von 2.4-Dimethyl-diphenyl mit Salpeter-Schwefelsäure anfangs bei Zimmertemperatur, dann auf dem Wasserbad (Jacobson, A. 427, 217). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 154,5—155°.
- 8. 2.6 Dimethyl-diphenyl, 2 Phenyl-m-xylol C₁₄H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von m-Xylol-diazonium-chlorid-(2) mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Jacobson, A. 427, 216). Bei der Einw. von kalter unterphosphoriger Säure auf diazotiertes 4.4'-Diamino-2.6-dimethyl-diphenyl (J., A. 427, 213). Gelbliches Ol. Kp: 260—265° (unkorr.).
- x-Trinitro-[2.6-dimethyl-diphenyl] $C_{14}H_{11}O_6N_3$. B. Beim Behandeln von 2.6-Dimethyl-diphenyl mit Salpeter-Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Jacobson, A. 427, 214). Krystalle (aus Eisessig). F: 257—258°.
- x-Tetranitro-[2.6-dimethyl-diphenyl] $C_{14}H_{10}O_8N_4$. B. Beim Erwärmen von x-Trinitro-[2.6-dimethyl-diphenyl] mit konz. Salpeter-Schwefelsäure (Jacobson, A. 427, 214). Tafeln (aus Eisessig). F: 227— 229° .
- 9. 2.2'-Dimethyl-diphenyl, Ditolyl-(2.2'), o.o-Ditolyl C₁₄H₁₄ = CH₃·C₆H₄·C₆H₄·C₆H₄·CH₃ (H 608; E I 286). B. Neben 9.10-Dihydro-phenanthren bei wiederholtem Kochen von ω.ω'-Dibrom-ditolyl-(2.2') mit Natriumpulver in Ather (SCHROETER, MÜLLER, HUANG, B. 62, 652). Bei der Destillation von Di-o-tolyl-selenid mit Kupferpulver (LOEVENICH, SIPMANN, J. pr. [2] 124, 131). Neben anderen Produkten bei der Einw. von sublimiertem Chrom(III)-chlorid auf o-Tolylmagnesiumbromid in Ather unter Kühlung (HEIN, SPAETE, B. 57, 907).
- 4.4'- Dibrom 2.2'-dimethyl diphenyl (?), 4.4'- Dibrom ditolyl-(2.2') (?) C₁₄H₁₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. In sehr geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von 4-Brom- brotoluol an Platinelektroden in 20% iger Salpetersäure bei 100° (Conn, Lowr, Trans. am. electroch. Soc. 50, 335; C. 1926 II, 2789). Nadeln (aus Benzol). F: 216°. Schwer löslich in Chloroform und heißem Benzol, unlöslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther sowie in verd. Säuren und verd. Alkalien.
- 2.2'-Bis-brommethyl-diphenyl, $\omega.\omega'$ -Dibrom ditolyl (2.2') $C_{14}H_{12}Br_2=CH_4Br$ - $C_6H_4\cdot CH_4$ (E I 286). Liefert bei wiederholtem Kochen mit Natriumpulver in Äther Ditolyl-(2.2') und 9.10-Dihydro-phenanthren (SCHROETER, MÜLLER, HUANG, B. 62, 652).
- 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenyl, 5.5'-Dinitro-ditolyl-(2.2')

 C₁₄H₁₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 609). B. Zur Bildung nach

 ULLMANN, FRENTZEL, B. 38, 728 vgl. PUMMERER, PUTTFARCKEN, SCHOPFLOCHER, B. 58, 1816. Beim Erhitzen von 2-Jod-4-nitro-toluol (E I 5, 166)

 mit Kupferpulver auf 220—270° (P., P., Sch.). Gelbbraune Nadeln

 (aus Eisessig). F: 177°.
- 6.6'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenyl, 6.6'-Dinitro-ditolyl-(2.2')

 C₁₄H₁₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 609). F: 111—112° (KENNER, STUBBINGS, Soc. 119, 600). Liefert bei der Reduktion mit 3% igem Natriumamalgam in Methanol unter Kühlung 4.5-Dimethyl-phenazon (Syst. Nr. 3487).

 H 609, Z. 13 v. o. statt "Schwefelsäure" lies "Salzsäure".
- 10. 2.3'- Dimethyl-diphenyl, Ditolyl-(2.3'), o.m-Ditolyl
 C₁₄H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 609). B. Beim Erhitzen von 2-Jodtoluol und 3-Jod-toluol mit Kupferpulver im Rohr auf 230—240°, neben
 anderen Produkten (Mayer, Freitag, B. 54, 356). Bei der Destillation
 von 4.4'-Dihydrazino-2.3'-dimethyl-diphenyl mit Kupferacetat (M., Fr., B. 54, 354). —
 Stark lichtbrechendes Öl. Kp: 273—274°. D*: 0,9984. n*: 1,5848. Wird durch siedende
 verdünnte Permanganat-Lösung zu Diphenyl-dicarbonsäure-(2.3') oxydiert.
- 11. 2.4'-Dimethyl-diphenyl. Ditolyl-(2.4'), o.p-Ditolyl
 C₁₄H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 609; E I 286). B. In geringer
 Menge bei der Umsetzung von diazotiertem p-Toluidin mit Toluol

in Natronlauge bei ca. 0°, neben wenig 4.4′-Dimethyl-diphenyl (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1380). — Kp: 273—276°. — Liefert bei der Oxydation mit neutraler Permanganat-Lösung Diphenyl-dicarbonsäure-(2.4′).

12. 3.3'- Dimethyl-diphenyl, Ditolyl-(3.3'), m.m-Ditolyl $C_{14}H_{14} = CH_{3}$ · $C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$ (H 609; E I 286). B. Bei etwa 20-stdg. Kochen von 3.5-Dibrom-toluol mit Natrium in Äther, neben anderen Produkten (Fuchs, Metzl., B. 55, 739, 746).

4.4'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenyl, 4.4'-Dichlor-di-tolyl-(3.3') C₁₄H₁₂Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 610). F: 58° CH₃ CH₃ bis 58,5° (Pfeiffer, Schmitz, Inoue, J. pr. [2] 121, 74), 52—53° Cl. CL (LE Fèvre, Turner, Soc. 1928, 968). Kp: 310—320° (Le F., T.).

— Gibt beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,5) bei 100° 4.4'-Dichlor-6.6'-dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl (Le F., T.).

5.5'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenyl, 5.5'-Dichlor-ditolyl-(3.3')
C₁₄H₁₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 5-Chlor-3-jodtoluol mit Kupferpulver anfangs auf 250—260°, dann auf 290° (McAlister, Kenner, Soc. 1928, 1915). — Krystalle (aus Alkohol). F: 101—102°.

4.4 - Dibrom - 3.8' - dimethyl - diphenyl, 4.4' - Dibrom - ditolyl - (3.3') C₁₄H₁₂Br₂, s. nebenstehende Formel (H 610). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol), F: 71° (PFEIFFER, SCHMITZ, INOUE, Br. J. pr. [2] 121, 75); farblose Nadeln (aus Alkohol), F: 63—64° (LE FÈVRE, TURNER, Soc. 1928, 968). Kp₂₀: 202—215° (LE F., T.). — Gibt bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,5) unterhalb 20° 4.4'-Dibrom-6.6'-dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl (LE F., T.).

4.4'-Dijod-3.3'-dimethyl-diphenyl, 4.4'-Dijod-ditolyl-(3.3') $C_{14}H_{12}I_2$, Formel I. Gelbe Blättchen (aus Eisessig oder Methanol). F: 109—110° (Pfeiffer, Schmitz, Inoue, $J.\ pr.\ [2]\ 121,\ 74$).

3.3'-Dimethyl-diphenylen-(4.4')-bis-jodidehlorid, Dijodditolyljodidehlorid $C_{14}H_{12}Cl_4I_2$, Formel II. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 4.4'-Dijod-

3.3'-dimethyl-diphenyl in Chloroform unter Kühlung mit Eiswasser (Pfeiffer, Schmitz, Inoue, J. pr. [2] 121, 75). — Gelbes Pulver. F: 101—102° (Zers.).

6.6'- Dinitro - 3.3'- dimethyl - diphenyl, 6.6'- Dinitro - ditolyl - (3.3') $C_{14}H_{12}O_4N_2$, Formel III (H 610).

H 610, Z. 27 v. o. statt "2 Mol.-Gew." lies "1 Mol.-Gew.". Z. 28 v. o. statt "1 Mol.-Gew." lies "2 Mol.-Gew.".

4.4'-Dichlor-6.6'-dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl, 4.4'-Di-chlor-6.6'-dinitro-ditolyl-(3.3') C₁₄H₁₀O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 4.4'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,5), zuletzt bei 100° (LE Fèvre, Turner, Soc. 1928, 968). Bei der Einw. von Kupfer(I)-chlorid auf diazotiertes 6.6'-Dinitro-3.3'-dimethyl-benzidin in salzsaurer Lösung (Le. F., T.). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 212°.

4.4'-Dibrom - 5.5'-dinitro - 3.3'-dimethyl-diphenyl, 4.4'-Di-CH₃ CH₃ brom - 5.5'-dinitro - ditolyl-(3.3') C₁₄H₁₀O₄N₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. einer Lösung von Brom in Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) auf diazotiertes 5.5'-Dinitro-3.3'-dimethyl-benzidin in verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung und Zersetzung des Perbromids mit siedendem Eisessig (LE Fèvre, Turner, Soc. 1928, 967). — Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 271—272°. Schwer löslich in Eisessig. — Gibt beim gelinden Kochen mit Piperidin 5.5'-Dinitro-4.4'-dipiperidino-3.3'-dimethyl-diphenyl.

4.4'-Dibrom - 6.6'-dinitro - 3.3'-dimethyl-diphenyl, 4.4'-Dibrom - 6.6'-dinitro - ditolyl - (3.3') C₁₄H₁₀O₄N₂Br₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 4.4'-Dibrom - 3.3'-dimethyl-diphenyl Bromit Salpetersäure (D: 1,5) unterhalb 20° (Le Fèvre, Turneer, Soc. 1928, 969). Bei der Einw. einer Lösung von Brom in Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) auf diazotiertes 6.6'-Dinitro - 3.3'-dimethyl-benzidin in verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung und Zersetzung des Perbromids mit siedendem Eisessig (Le F., T.). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 230—233°. — Reagiert nicht mit siedendem Piperidin.

13. 4.4'-Dimethyl-diphenyl, Ditolyl-(4.4'), p.p-Ditolyl $C_{14}H_{14}=CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (H 610; E I 286). B. Bei der Reduktion von 4-Brom-toluol mit Hydrazinhydrat in alkoh. Kalilauge bei Gegenwart von Palladium, neben Toluol (Busch, Schmidt, B. 62, 2617). In sehr geringer Menge bei der Umsetzung von diazotiertem p-Toluidin mit Toluol in Natronlauge bei ca. 0°, neben wenig 2.4'-Dimethyl-diphenyl (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1380). Neben anderen Produkten beim Erhitzen einer mit Kupferpulver oder Kupfer(I)chlorid behandelten alkoholischen Lösung des Salzes p-CH₃·C₆H₄·N₃·[As(OH)Cl₃] mit Natronlauge (Földi, B. 56, 2497). Entsteht aus p-Tolylmagnesiumbromid in guter Ausbeute bei tropfenweiser Zugabe einer äther. Lösung zu einer Suspension von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid in Äther unter Kühlung (Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 324), beim Kochen mit Silberbromid in Äther + Benzol (Gardner, Borgstrom, Am. Soc. 51, 3376) und bei der Einw. von Vanadium(IV)-chlorid in Äther bei —8° (Supniewski, Rozzniki Chem. 7, 174; C. 1928 I, 1523), neben anderen Produkten beim Behandeln der äther. Lösung mit Sauerstoff unter Kühlung (GILMAN, WOOD, Am. Soc. 48, 810), bei der Einw. von Siliciumtetrachlorid in Äther bei 0° (PINK, KIPPING, Soc. 123, 2832), bei der Einw. von sublimiertem Chrom(III)-chlorid in Ather unter Kühlung (Hein, Spaete, B. 57, 901) und bei der Einw. von Azobenzol in siedendem Ather (Gilman, Pickens, Am. Soc. 47, 2408).

F: 121° (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1380; SAKELLARIOS, KYRIMIS, B. 57, 324), 121° (korr.) (Supniewski, Roczniki Chem. 7 [1927], 174). Kp₇₈: 198°; Kp₅₀: 188°; Kp₄₁: 181°; Kp₃₅: 178°; Kp₄₀: 168° (Pink, Kipping, Soc. 123, 2832 Anm.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (Hein, Spaete, B. 57, 902). Krystallographische Beschreibung von Mischkrystallen mit 4.4'-Dichlor-diphenyl und 4.4'-Dibrom-diphenyl: MIELEITNER, Z. Kr. 55, 633. — Wird von Salpetersäure in Eisessig in der Kälte nicht angegriffen, beim Eindampfen mit der berechneten Menge Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig entsteht 2(oder 3)-Nitro 4.4 dimethyl-diphenyl, bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur 2.3'(?)-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl (Dennett, Turner, Soc. 1926, 480).

4.4'-Bis-chlormethyl-diphenyl, ω . ω '-Dichlor-ditolyl-(4.4') $C_{14}H_{12}Cl_2 = CH_2Cl \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4$ CaHa CHaCl (H 610). B. Bei der Einw. von Bis-chlormethyl-ather auf Diphenyl in Gegenwart von wasserfreiem Zinkchlorid (Stephen, Short, Gladding, Soc. 117, 512).

2 (oder 3)-Nitro-4.4'-dimethyl-diphenyl, 2 (oder 3)-Nitro-ditolyl-(4.4') $C_{14}H_{13}O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Beim Eindampfen von 4.4'-Dimethyl-diphenyl mit der berechneten Menge Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Dennett, Turner, Soc. 1926, 480). - Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 91-92°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

2.2'- Dinitro - di -2.2'-Dinitro - 4.4'-dimethyl-diphenyl, tolyl-(4.4') C₁₄H₁₂O₄N₂, s. nebenstehende. Formel (H 610). Liefert bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in alkoholisch-ammonia- CH3-CH3 kalischer Lösung auf dem Wasserbad 2'-Nitro-2-amino-4.4'-dimethyldiphenyl (MASCARELLI, GATTI, R. A. L. [6] 10, 443; G. 59, 862).

2.3'(?)-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl, 2.3'(?)-Dinitro-ditolyl-(4.4') $C_{14}H_{19}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 0_2N NO_2 der Einw. von Salpetersaure (D: 1,5) auf 4.4'-Dimethyl-diphenyl bei Zimmertemperatur (DENNETT, TURNER, Soc. 1926, 480). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 119°. CH₃(?) CH3.

3.3'- Dinitro - 4.4'- dimethyl - diphenyl, 3.3'-Dinitro-ditolyl-(4.4') C₁₄H₁₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 611). B. Beim Erhitzen von 4-Jod-2-nitro-toluol mit Kupferbronze auf CH₃ 240—260° (Dennett, Turner, Soc. 1926, 480). — Krystalle (aus Alkohol). F: 175—176°.

6.6'-Dichlor-2.2'-dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl, 6.6'-Dichlor-2.2'-dinitro-ditolyl-(4.4') C₁₄H₁₀O₄N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 5-Chlor-4-jod-3-nitro-toluol oder CH₃. 4.5-Dichlor-3-nitro-toluol mit Kupferpulver auf 230—250° (BURTON, KENNER, Soc. 121, 495). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 165°. — Wird beim Erhitzen mit wäßrig-methylalkoholischem Ammoniak auf 200° nicht verändert.

14. 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen, Tethracen $C_{14}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. Ist wahrscheinlich identisch mit dem γ -Tetra-CH ·CH₂ hydroanthracen von Godchor, C.r. 142, 1204; A.ch. [8] 12, ĊĦ2 525 (H 612) sowie mit dem aus Anthracen durch Reduktion mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd beim Erhitzen entstehenden Tetrahydroanthracen von Ipatjew, Jakowlew, Rakitin, B. 41, 997; M. 40, 495; C. 1908 II, 1098 (vgl. H 5, 661 Z. 27 v. u.) (Schrofter, B. 57, 2010).— B. Bei der Hydrierung von Anthracen bei Gegenwart von Nickel in Tetralin bei 140—170° und 10—20 Atm. Druck, neben 9.10-Dihydro-anthracen und 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen (SCHROETER, B. 57, 2013; D.R.P. 463830; C. 1928 II, 1386; Frdl. 16, 1279). Bei der Hydrierung von 9.10-Dihydro-anthracen bei Gegenwart von Nickel in Tetralin bei 180° und 14 Atm. Druck (SCH., B. 57, 2014). Entsteht ferner bei der Hydrierung von 2-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (v. Braun, Bayer, A. 472, 109), 1-Oxy-9.10-dihydro-anthracen (v. B., B., B. 58, 2680), von 1-Oxy-anthracen und 1-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (v. B., B., A. 472, 104) und von 1-Amino-anthracen und 2-Amino-anthracen (v. B., B., A. 472, 115, 118) in Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 200—210° unter Druck. Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Anthracen-carbonsäure-(9) in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Isopropylalkohol (Meerwein, Migge, B. 62, 1048). Bei der Destillation von 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen-sulfonsäure-(9) in 50%iger Schwefelsäure mit überhitztem Wasserdampf von 140—150° (SCHROETER, B. 60, 2045).

Schwefelsäure mit überhitztem Wasserdampf von 140—150° (Schroetter, B. 60, 2045). Blättchen (aus Alkohol), Krystalle (aus Eisessig). F: 106—107° (Schroetter, B. 60, 2045), 104—105° (Meerwein, Migge, B. 62, 1048). Zeigt bei der Bestrahlung mit Kathodenlicht ein violettes Leuchten (M., M.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Phthalsäure, bei der Oxydation mit kalter Chromessigsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-anthrachinon-(9.10) (Sch., B. 57, 2014; D. R. P. 463830; C. 1928 II, 1386; Frdl. 16, 1279). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Isoamylalkohol ein Hexahydro-anthracen(?) (gelbliche Blättchen aus Alkohol; F: 57—59°; Kp₁₄: 162—163°; bildet kein Pikrat) (v. Braun, Bayer, A. 472, 111 Anm. 1). Liefert mit 2 Mol Brom in Chloroform 9.10-Dibrom-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (Sch., B. 57, 2014). — Das Pikrat schmilzt bei 116—117° (Sch., B. 57, 2014; D. R. P. 463830; Frdl. 16, 1279).

1.2.3.4.9.10 - Hexachlor - 1.2.3.4 - tetrahydro - anthracen, 9.10-Dichlor-anthracen-tetrachlorid-(1.2.3.4) $\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_8\mathrm{Cl}_6$, s. nebenstehende Formel (H 611; E I 287). F: 205—207° (Barnett, Matthews, Wiltshire, R. 45, 561). — Liefert beim Erwärmen mit Pyridin auf dem Wasscrbad 2.3.9.10-Tetrachlor-anthracen.

CHCI CHCI

1.2 - Dibrom - 1.2.3.4 - tetrahydro - anthracen C₁₄H₁₂Br₂, s. ncbenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf 1.2-Dihydro-anthracen in kaltem Schwefelkohlenstoff (v. Braun, Bayer, A. 472, 108). — F: 102°. — Spaltet beim Erwärmen mit wäßr. Aceton einen Teil des Broms ab.

CHBr CHBr CHBr CHBr

9.10 - Dibrom - 1.2.3.4 - tetrahydro - anthracen, ms - Dibrom tethracen $C_{14}H_{12}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 2 Mol Brom auf 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen in Chloroform (SCHROETER, B. 57, 2014). Bei der Einw. von Brom auf das Natriumsalz der 1.2.3.4-Tetrahydro - anthracen - sulfonsäure - (9) in Eisessig (SCH., B. 60, 2045). — Blättchen (aus Eisessig). F: 166—168°.

Br CH2 CH2
CH2 CH2

1.2.3.4.9.10 - Hexabrom - 1.2.3.4 - tetrahydro - anthracen, 9.10 - Dibrom - anthracen - tetrabromid - (1.2.3.4) C₁₄H₈Br₆, s. nebenstehende Formel (H 611; E I 287). Liefert mit kaltem Pyridin 2.9.10-Tribrom-anthracen und 2.3.9.10-Tetrabrom-anthracen (BARNETT, COOK, Soc. 127, 1490).

Br CHBr CHBr

15. γ -Tetrahydroanthracen C₁₄H₁₄ (H 612) von Godchot, C. r. 142, 1204; A. ch. [8] 12, 525 wird von Schroeter, B. 57, 2010 als 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen aufgefaßt.

16. β-Tetrahydroanthracen C₁₄H₁₄ (H 612) von Godchot, C. r. 139, 605; Bl. [3] 31, 1339; A. ch. [8] 12, 477, 481 wird von SCHROETER, B. 57, 2011 als mit höheren Hydrierungsprodukten des Anthracens verunreinigtes 9.10-Dihydro-anthracen aufgefaßt.

17. 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren, Tetanthren

CH2
CH4
14, s. nebenstehende Formel. Die früher als a.Tetrahydrophenanthren (H 612; E I 287) beschriebene Verbindung
ist nach Schroeter, B. 57, 2027; vgl. v. Auwers, Kraul, A. 443, 187; Schr., Müller,
Huang, B. 60, 653; Orlow, B. 60, 711; Ж. 60, 1448, unreines 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren gewesen. — B. Beim Erhitzen von 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren mit
Schwefel auf 220° bis zur Abspaltung der berechneten Menge Schwefelwasserstoff (Schroeter,
B. 57, 2032). Entsteht vielleicht bei der Hydrierung von 1.4-Dihydro-phenanthren(?) bei
Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 87).
Bei partieller Reduktion von sorgfältig gereinigtem Phenanthren mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Tetralin oder ohne Lösungsmittel bei ca. 200° unter ca. 20 Atm. Druck,
neben 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren und 9.10-Dihydro-phenanthren (Schr., B. 57,
2032; Schr., Müller, Huang, B. 62, 649; vgl. a. Schr., Tetralin-Ges., D. R. P. 352719;

C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 834). Neben 9.10-Dihydro-phenanthren bei allmählicher Einw. von Natrium auf eine siedende Lösung von Phenanthren in Isoamylalkohol (SCHR., M., H.). — Blättehen (aus Methanol). F: 33—34° (SCHR.; SCHR., M., H.), 33° (ORLOW, B. 62, 711; Ж. 60, 1448). Kp₇₇₁: 311—315° (O.); Kp: 307° (v. Auwers, Kraul, A. 443, 186); Kp₁₁: 173° (SCHR., M., H.); Kp₁₀: 165—167° (v. Au., K.). D₀°: 1,052 (O.); D₁°: 1,0601 (SCH., M. H.). n₀°: 1,6092 (O.); Molekularrefraktion bei 40° für verschiedene Wellenlängen: SCHR. M. H. Dichten und Brechungsindices eines wahrscheinlich nicht ganz reinen Präparats: v. Au., K.

Liefert bei der Destillation mit wasserfreiem Aluminiumchlorid neben anderen Produkten eine benzinartige Fraktion und in überwiegender Menge eine höhersiedende Flüssigkeit, die bei der Dehydrierung mit Schwefel bei 200—240° in Naphthalin und Naphthalinhomologe übergeht (Örlow, B. 62, 716; Ж. 60, 1454). Wird bei allmählicher Einw. von Chromessigsäure unter Kühlung zu Phenanthren und 1-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-phenanthren, bei allmählicher Einw. von Permanganat in Aceton zu 1-Oxo- und 4-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-phenanthren, beim Kochen mit wäßr. Permanganat-Lösung zu Phthalsäure und Benzoltetracarbonsäure-(1.2.3.4) oxydiert (Schroeter, Müller, Huang, B. 62, 653). Liefert bei längerem Erhitzen mit Wasserstoff unter 70—75 Atm. Anfangsdruek auf 450—470° in Gegenwart von Eisenoxyd und Tonerde Benzol-Kohlenwasserstoffe, Naphthalin, β-Methylnaphthalin, Phenanthren, Tetralin und Hydride des β-Methyl-naphthalins und Dimethyloder Äthyl-naphthalins (O.).

Das Pikrat schmilzt bei 1110 (Schroeter, Müller, Huang, B. 62, 653).

18. 5-Äthyl-acenaphthen C₁₄H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei der Einw. von Äthylbromid auf Acenaphthen in Gegenwart von Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff (MAYER, KAUFMANN, B. 53. 293). Beim Kochen von 5-Acetyl-acenaphthen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (FLEISCHER, WOLFF, B. 53, 926). — Krystalle (aus Methanol). F: 42,5° bis 43° (F., W.). Kp.: 158° (F., W.). Leicht löslich in heißem Methanol und



bis 43° (F., W.). Kp₁₃: 158° (F., W.). Leicht löslich in heißem Methanol und Alkohol und in kaltem Äther, Aeeton, Ligroin, Benzol und Chloroform; schwer löslich in Wasser (F., W.). — Liefert bei der Oxydation mit heißer Chromessigsäure 4-Athyl-naphthalindicarbonsäure (1.8) (M., K.). Wird durch Destillation mit Zinkstaub zu Äcenaphthylen reduziert (M., K.). Liefert mit Brom bei 170° ein gelbes Öl, das durch heiße alkoholische Kalilauge nicht verändert wird (M., K.). Gibt mit Acetylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 6-Athyl-5(?)-aeetyl-acenaphthen (F., W.). — Das Pikrat schmilzt bei 95—96° (M., K.).

5. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{15}H_{16}}$.

1. 1.3-Diphenyl-propan, Dibenzylmethan C₁₅H₁₆ = C₆H₅·[CH₂]₃·C₆H₅ (H 613; E 1 288). B. Aus 3-Chlor-1-brom-propan und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Zelinsky, Titz, B. 62, 2869). Aus flüssigem 1.3-Diphenyl-propen bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol oder beim Hydrieren in Gegenwart von palladiniertem Calciumcarbonat in Alkohol (Stoermer, Thier, B. 58, 2613). Bei der Einw. von 3 Mol Wasserstoff auf Benzylidenacetophenon in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid in Aceton bei etwa 17° (Straus, Grindel, A. 439, 295, 296). — Kp: 292—293° (Stra., Gril.); Kp: 301—303° (kott.); Kp₁₆: 166—168° (Stoel, Th.); Kp₁₀: 177—178° (Zeil., Titz). Di⁴¹: 0,9982 (Zeil., Titz); D²⁰: 1,007 (Vorländer, Walter, Ph. Ch. 118, 12). ng⁴¹: 1,5712 (Zeil., Titz). Viscosität bei 20°: V., W. Doppelbrechung der rotierenden Flüssigkeit: V., W. — 1.3-Diphenyl-propan wird beim Leiten über aktive Platin-Kohle im Kohlendioxydstrom bei 300° bis 310° nicht verändert (Zeil., Titz). Liefert beim Erhitzen auf 440° unter 70—75 Atm. Wasserstoff-Druck in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd 65% leichte, zwischen 94° und 150° siedende Kohlenwasserstoffe (Ipatjew, Orlow, Lichatschew, Ж. 61, 1342; B. 63 [1930], 159).

1-Chlor-1-phenyl-3-[2-chlor-phenyl]-propan $C_{15}H_{14}Cl_2=C_eH_4Cl\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus α -Phenyl- γ -[2-chlor-phenyl]-propylalkohol und Chlorwasserstoff bei 60° (Pyelffer, Mitarb., J. pr. [2] 119, 113, 122). — Wurde nicht rein erhalten. Gelbliches dünnflüssigcs Öl. Kp₂: 151—154° (unter geringer Chlorwasserstoff-Abspaltung?). — Liefert beim Behandeln mit Kupferbronze nicht näher beschriebenes 1-Phenyl-3-[2-chlor-phenyl]-propen-(1).

1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-propan, α -Phenyl- α' -benzyl-äthylenbromid $C_{15}H_{14}Br_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot C_6H_5\cdot (H. 613)$. B. Aus 1.3-Diphenyl-propen (Kp₁₄: 165—166°; sterisch wohl nicht einheitlich) und Brom in Chloroform (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 309, 311). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112° (Maquennescher Block).

2.2-Dibrom-1.3-diphenyl-propan, Dibenzyldibrommethan $C_{15}H_{14}Br_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

- 2-Chlor-2-nitroso-1.3-diphenyl-propan, Dibenzylchlornitrosomethan $C_{15}H_{14}$ ONCl = $C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot CCl(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Dibenzylketoxim durch Behandeln mit Nitrosylchlorid in Ather (Rheinboldt, Dewald, A. 455, 310) oder durch Einw. von Chlor in konz. Salzsäure (Rh., D., A. 455, 311). Blaue Krystalle von honigartigem Geruch (aus Alkohol). F: 90—91°. Zersetzt sich bei 105°. Leicht löslich in Chloroform, Ather, Benzol und Ligroin, schwerer in Tetrachlorkohlenstoff und Eisessig, schwer in Alkohol. Die Lösungen des Dibenzylchlornitrosomethans entfärben sich im Sonnenlicht sowie bei Ultraviolett-Bestrahlung unter Bildung von Dibenzylchlornitromethan. Auch bei der Oxydation mit Salpetersäure in Eisessig wird Dibenzylchlornitromethan gebildet. Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Eisessig wird Stickstoff entwickelt.
- 2-Chlor-2-nitro-1.3-diphenyl-propan, Dibenzylehlornitromethan $C_{15}H_{14}O_2NCl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CCl(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Oxydation von Dibenzylehlornitrosomethan mit Salpetersäure in Eisessig (Rheinboldt, Dewald, A. 455, 312). Durch Bestrahlung von Dibenzylehlornitrosomethan in Benzol oder Alkohol mit Sonnenlicht oder mit einer Quecksilberdampflampe (Rh., D.). Krystalle (aus Alkohol). F: 127°. Sehr schwer löslich in Ligroin, schwer in Eisessig, Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich leicht in Nitrobenzol, leicht in Chloroform. Die Lösung in Äther-Alkohol färbt sich auf Zusatz von Diphenylamin-Schwefelsäure sofort blau.
- 2-Nitroso-2-nitro-1.3-diphenyl-propan, Dibenzylnitrosonitromethan, Diphenyl-propylpseudonitrol $C_{18}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(NO)(NO_2)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol und in Blausäure bestimmt (Rheinboldt, Dewald, B. 60, 251). B. Aus Dibenzylketoxim durch Einw. von Äthylnitrit und Salpetersäure (D: 1,4) in Äther unter Kühlung oder beim Behandeln mit Stickstofftetroxyd in Äther bei 0° (Rh., D., B. 60, 250). Blaue Krystalle (aus kaltem Äther + Alkohol). Rhombisch (Brauns bei Rh., D.). F: 88° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser. Die tiefblaue Lösung in flüssiger Blausäure wird durch 12-stdg. Stehenlassen im Dunkeln entfärbt. Zersetzt sich schnell beim Aufbewahren am Licht. Beim Belichten der Lösungen in Äther oder in Benzol oder beim Behandeln der Lösung in Eisessig mit Salpetersäure entsteht Dibenzyldinitromethan. Scheidet aus Jodwasserstoffsäure Jod ab. Entwickelt mit Phenylhydrazin in Eisessig bei schwachem Erwärmen Stickstoff. Färbt die alkoholisch-ätherische Lösung von Diphenylaminschwefelsäure tiefblau. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.
- 2.2-Dinitro-1.3-diphenyl-propan, Dibenzyldinitromethan $C_{15}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Dibenzylnitrosonitromethan bei der Oxydation in Eisessig mit Salpetersäure oder beim Belichten der Lösungen in Äther oder Benzol (Rheinboldt, Dewald, B. 60, 251). Krystalle (aus Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Nitrobenzol, ziemlich schwer in Äther, Eisessig und Benzol, sehr schwer in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser.
- 2. 1.2-Diphenyl-propan, a-Methyl-dibenzyl $C_{15}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_6H_5$ (H 613; E I 288). B. Beim Leiten von Methyl-phenyl-benzyl-carbinol über aktive Kohle bei 300° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1053). Über Bildung von 1.2-Diphenyl-propan bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Benzol und Allylalkohol oder Allylbenzol bei 20—25° vgl. Huston, Sager, Am. Soc. 48, 1957. Kp₇₅₁: 278° (Z., G.); Kp₇₄₅: 277° bis 280° (H., S.). D^p. 0,9807 (Z., G.).
- 3-Chlor-1.2-diphenyl-propan, α -Chlormethyl-dibenzyl, β . γ -Diphenyl-propyl-chlorid $C_{15}H_{15}Cl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2Cl) \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Verschmelzen von N-Benzoyl- β . γ -diphenyl-propylamin mit Phosphorpentachlorid (v. Braun, Bayer, Cassel, B. 60, 2608). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₁: 150°.
- 3-Brom-1.2-diphenyl-propan, α -Brommethyl-dibenzyl, β . γ -Diphenyl-propylbromid $C_{15}H_{15}$ Br = C_6H_5 · CH_2 · $CH(CH_2$ Br)· C_6H_5 (E I 288). B. Aus β . γ -Diphenyl-propylalkohol beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 130° (v. Braun, Manz, A. 468, 265). Dicke gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₃: 188—190°. Liefert beim Behandeln mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol β . γ -Diphenyl-butyronitril und α -Methyl-stilben.
- 2.3-Dibrom-1.2-diphenyl-propan, α -Brom- α -brommethyl-dibenzyl, α -Benzyl-styroldibromid $C_{15}H_{14}Br_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_2Br) \cdot C_6H_5$. B. Aus α -Benzyl-styrol und Brom in Schwefelkohlenstoff (v. Braun, Seemann, Schultheiss, B. 55, 3815). Krystalle. F: 98°. Schwer löslich in Alkohol.
- 3. 1.1-Diphenyl-propan, Äthyldiphenylmethan $C_{15}H_{16} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_2H_5$ (H 614; E I 289). B. Beim Leiten von Äthyldiphenylcarbinol-Dampf über aktive Kohle bei 300° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1052). Durch Reduktion von γ -Phenyl-zimtalkohol mit Natrium und Alkohol (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3412, 3413). Kp₇₆₀: 280°;

518

 Kp_{13} : 140—141° (Zie., T.); Kp_{796} : 278—279° (Zel., G.). D_{4}^{141} : 0,9951; n_{5}^{141} : 1,5681 (Zie., T.). Parachor: Sugden, Soc. 125, 1181.

- 4. 4-Äthyl-diphenylmethan $C_{15}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_2H_5$.
- 4-Äthyl-diphenylchlormethan, 4-Äthyl-benzhydrylchlorid $C_{15}H_{15}Cl = C_6H_5$. CHCl· C_4H_4 · C_2H_5 . B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 4-Äthyl-benzhydrol in Äther, Benzol oder Petroläther (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807; N., Blake, Am. Soc. 50, 1811). Schwach purpurrot fluorescierende Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —15°; Kp_{1-2} : 122° (N., Bl.). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., Ba., Am. Soc. 50, 1804; N., Bl.; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 5. 2.4 Dimethyl diphenylmethan. 1.5 Dimethyl CH₃
 2 benzyl benzol. 4 Benzyl m xylol C₁₈H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 615; E I 289). B. Entsteht neben viel 2-Methyl-anthracen bei der Kondensation von m-Xylol und Benzylalkohol in Gegenwart von etwa 70—80% iger Schwefelsäure in der Wärme (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 722, 731).
- x-Nitro-2.4-dimethyl-diphenylmethan $C_{15}H_{15}O_2N=C_{15}H_{15}\cdot NO_2$. B. Aus 2.4-Dimethyl-diphenylmethan beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 4—5° (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 732). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 115°.
- 6. 2.5-Dimethyl-diphenylmethan, 1.4-Dimethyl-2-ben-zyl-benzol, 2-Benzyl-p-xylol C₁₅H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 615). B. Neben 2-Methyl-anthracen aus p-Xylol und Benzylalkohol in Gegenwart von etwa 70-80 %iger Schwefelsäure in der Wärme (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 732). Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Benzoylterephthalsäure.
- 7. 2.2'-Dimethyl-diphenylmethan, Di-o-tolyl-methan $C_{15}H_{16} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot$
- 5.5'- Dinitro -2.2'- dimethyl diphenylmethan $C_{15}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (H 615). B. Entsteht neben 4-Nitro-1-methyl-2-chlormethyl-benzol bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (20% SO₃) auf 4-Nitro-toluol und Bis-chlormethyl-äther (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 527). Gibt bei aufeinanderfolgender Oxydation mit Chromsäure in Eisessig und mit Permanganat 5.5'-Dinitro-benzophenoul-dicarbonsäure-(2.2').
- 8. 4.4'-Dimethyl-diphenylmethan, Di-p-tolyl-methan C₁₅H₁₆ = CH₃·C₆H₄·CH₂·C₆H₄·CH₂·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·CH₃·C₆H₄·C
- 4.4'-Dimethyl-diphenylchlormethan, Di-p-tolyl-chlormethan, Di-p-tolyl-methylchlorid, 4.4'-Dimethyl-benzhydrylchlorid $C_{1\delta}H_{1\delta}Cl = CH_{\delta} \cdot C_{\delta}H_{\delta} \cdot CHCl \cdot C_{\delta}H_{\delta} \cdot CH_{\delta}$. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Di-p-tolyl-carbinol in Ather, Benzol oder Petroläther (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807; N., Blake, Am. Soc. 50, 1810, 1811). Prismen (aus Petroläther). F: 45—46° (N., Bl.). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., Ba., Am. Soc. 50, 1804; N., Bl.; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 3.3' Dinitro 4.4' dimethyl diphenylmethan,

 C₁₅H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende Formel (H 615; E I 290). B.

 Neben 3.3' Dinitro 4.4' dimethyl-benzophenon beim Behandeln
 von 4.4' Dimethyl-diphenylmethan mit Salpetersäure (D: 1,42)
 bei 60—70° (STEPHEN, SHORT, GLADDING, Soc. 117, 521). Neben 2-Nitro-1-methyl-4-chlormethyl-benzol bei der Kondensation von 2-Nitro-toluol mit Chlordimethyläther oder Bischlormethyl-äther in Gegenwart von Aluminiumchlorid (ST., SH., GL., Soc. 117, 525).

519

Tafeln (aus Eisessig). F: 170°. Sehr leicht löslich in kaltem Aceton, schwer in heißem Alkohol und Methanol. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 3.3′-Dinitro-4.4′-dimethyl-benzophenon.

9. 9-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen C₁₅H₁₆, Formel I.

10-Brom-9-brommethyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) C₁₅H₁₀Br₆, Formel II. B. Durch Stehenlassen von 9-Methyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff mit 4 Mol Brom (Barnett, Matthews, B. 59, 1435). — Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 140° (Zers.). —

$$I. \begin{picture}(200,0) \put(0,0){\line(1,0){100}} \put(0,0){\line(1,0)$$

Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge und nachfolgende Oxydation mit Chromsäure in 2.3-Dibrom-anthrachinon übergeführt.

- 10. 2 Äthyl 4.5 benzo hydrinden, 2 Äthyl 4.5 benzo indan C₁₅H₁₆, Formel III. B. Aus 2-Äthyl-6.7-benzo-hydrindon-(1) durch Erhitzen mit amalgamiertem Zink und verd. Salzsäure (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1857). Kp₁₄: 157—160°.
- 11. 2-Äthyl-perinaphthindan, Äthyldihydrophenalin C₁₅H₁₆, H_CC²H₁₅ s. nébenstehende Formel. B. Aus 2-Äthyl-perinaphthindanon-(1) durch Er-H₂C CH₂ hitzen mit amalgamiertem Zink und verd. Salzsäure (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1845). Kp₁₆: 167—168°.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{18}$.

- 1. 1.4-Diphenyl-butan C_{1e}H₁₈ = C₆H₅·[CH₂]₄·C₆H₅ (H 616; E I 290). B. Durch Einw. von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid auf β-Phenāthyl-magnesiumbromid (Turner, Bury, Soc. 123, 2490). Bei der Zersetzung von Dihydrozimtsäureperoxyd durch Erhitzen (Fichter, Senti, Festschrift für A. Tschirch [Leipzig 1926], S. 414; C. 1927 II, 55). Durch Hydrierung von trans-trans-1.4-Diphenyl-butadien-(1.3) mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 19° (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 127, 137). Fluoresciert weder in Lösung noch in fester Form (K., W.). Liefert beim Erhitzen auf 440° unter 70—75 Atm. Wasserstoffdruck in Gegenwart von Tonerde und Eisenoxyd 80% leichte, zwischen 107° und 140° siedende Kohlenwasserstoffe (IPATJEW, Orlow, Lichatschew, Ж. 61, 1342; B. 63, 159).
- E I 290, Z. 25 v. o. statt ,,C. r. **156**, 1624) oder mit kolloidalem Palladium" lies ,,C. r. **156**, 1624). Aus dem Diacetat des höherschmelzenden α.δ-Dioxy-α.δ-diphenyl-β-butins bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium".
- 2-Chlor-1.4-diphenyl-butan $C_{16}H_{17}Cl=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CHCl\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}(?)$. B. Aus 2-Oxy-1.4-diphenyl-butan durch Behandeln mit Phosphorpentachlorid (v. Braun, Kochen-dörfer, B. 56, 2177). Flüssigkeit. Kp₁₆: 192—193°.
- 1.4-Dibrom-1.4-diphenyl-butan $C_{16}H_{16}Br_2 = C_6H_5 \cdot CH_B \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_B \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen der beiden stereoisomeren 1.4-Dioxy-1.4-diphenyl-butane (F: 113—113,5° und 89—90°) mit Phosphortribromid in Toluol (Bachér, J. pr. [2] 120, 327, 337). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 139°. Liefert beim Erwärmen mit Kaliumjodid in Aceton 1.4-Dijod-1.4-diphenyl-butan. Beim Behandeln mit Zinkstaub in Aceton entsteht ein hellgelbes Ol (1.2-Diphenyl-cyclobutan?).
- 1.2.3.4 Tetrabrom 1.4 diphenyl butan $C_{16}H_{14}Br_4=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5$ (H 616). B. Wurde in geringer Menge beim Behandeln von 3-Amino-2.4-diphenyl-cyclobutan-carbonsäure-(1) vom Zersetzungspunkt 195—196° (Syst. Nr. 1907) mit Nitrosylbromid in Äther erhalten (Stoermer, Schenck, B. 60, 2577, 2585). Nadeln (aus Eisessig). F: 252° (Zers.).
- 1.4-Dijod-1.4-diphenyl-butan $C_{18}H_{18}I_2 = C_4H_5 \cdot CHI \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHI \cdot C_8H_8$. B. Beim Erwärmen von 1.4-Dibrom-1.4-diphenyl-butan mit Kaliumjodid in Aceton (Bacher, J. pr. [2] 120, 337). F: 140°. Färbt sich beim Aufbewahren am Licht bräunlich.
- 2. 1.3-Diphenyl-butan C₁₆H₁₈ = C₄H₅·CH₂·CH₂·CH₄·CH₅ (H 616; E I 290). B. Beim Erhitzen von Acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure im Dampfbad (STEINKOPF, WOLFRAM, A. 430, 153).
 - 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-butan $C_{16}H_{16}Br_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH(CH_6) \cdot C_6H_6$.
- a) 1.2-Dibrom · 1.3 · diph en yl · butan vom Schmelzpunkt 79°. B. Entsteht neben den Isomeren vom Schmelzpunkt 122° und 129° beim Bromieren von 1.3 · Diphenyl-buten-(1)

(flüssigem Distyrol); beim Umkrystallisieren des Rohprodukts aus Alkohol scheidet sich ein bei 102° unscharf schmelzendes Gemisch der Dibromderivate vom Schmelzenkt 122° und 129° aus, das durch Krystallisation aus Petroläther + Äther getrennt werden kann; die Mutterlauge enthält das bei 79° schmelzende Isomere (Stoermer, Kootz, B. 61, 2331, 2335: vgl. Stoermer, Thier, B. 58, 2613). — Plättehen (aus Alkohol). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol. — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol 1.3-Diphenyl-buten-(1) zurück.

- b) 1.2-Dibrom 1.3-diphenyl-butan vom Schmelzpunkt 122°. Bildung und Trennung von den Isomeren s. beim 1.2-Dibrom 1.3-diphenyl-butan vom Schmelzpunkt 79°. Nadeln (aus Petrolätber + Äther). F: 122° (Stoermer, Kootz, B. 61, 2332, 2335). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol 1.3-Diphenyl-buten-(1) zurück.
- c) 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-butan vom Schmelzpunkt 129°. Bildung und Trennung von den Isomeren s. beim 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-butan vom Schmelzpunkt 79°. Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 129° (STOERMER, THIER, B. 58, 2613; St., Kootz, B. 61, 2332, 2335). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol 1.3-Diphenyl-buten-(1) zurück (St., K.).
- d) 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-butan vom Schmelzpunkt 102° (H 616; E I 290). Wurde von Stoermer, Kootz (B. 61, 2332, 2335) als ein Gemisch der 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-butane vom Schmelzpunkt 129° und 122° erkannt.
- 3. 2-Methyl-1.3-diphenyl-propan, Methyldibenzylmethan $C_{16}H_{18}=C_6H_5$ $CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (E I 290). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf 2-Brom-2-methyl-1.3-diphenyl-propan in Äther bei Zimmertemperatur (Trotman, Soc. 127, 92). Kp: 290—294°.
- 2-Brom-2-methyl-1.3-diphenyl-propan, 2-Brom-1-phenyl-2-benzyl-propan $C_{16}H_{17}Br=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_5\cdot B$. Durch Sättigen einer äther. Lösung von Methyldibenzylearbinol oder von 2-Methyl-1,3-diphenyl-propen(?) mit Bromwasserstoff (Trotman, Soc. 127, 92, 93). Prismen (aus Petroläther und Alkohol). F: 78,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther. Verliert beim Erhitzen Bromwasserstoff; kann auch unter 0,2 mm Druck nicht destilliert werden. Liefert bei Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther, zuletzt bei Siedetemperatur, 2-Methyl-1.3-diphenyl-propan, 2-Methyl-1.3-diphenyl-propen(?) und etwas 2,2,3,3-Tetrabenzyl-butan. Mit Benzylmagnesiumchlorid bei 100° wurden 1-Phenyl-2.2-dibenzyl-propan, 2-Methyl-1.3-diphenyl-propen(?) und Dibenzyl erhalten. Auch beim Kochen mit Pyridin entsteht 2-Methyl-1.3-diphenyl-propen(?).
- 4. 1.2-Diphenyl-butan $C_{16}H_{18}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{5}\cdot C_{6}H_{5}$ (H 616; E I 290). Fuson (Am. Soc. 48, 2940) sieht die von Späth (M. 34 [1913], 1994) aus Benzylchlorid und Äthylmagnesiumbromid erhaltene, als 1.2-Diphenyl-butan beschriebene Verbindung als 4-Propyldiphenylmethan an; vgl. a. Späth, B. 60, 703. B. 1.2-Diphenyl-butan entsteht neben wenig β-Phenyl-β-benzyl-butylamin bei der Reduktion von α-Phenyl-α-benzyl-butyronitril mit Natrium in absol. Alkohol (Blondeau, A. ch. [10] 2, 38). Kp_{19} : 161° (B.).

5. 2.3-Diphenyl-butan, 1.2-Dimethyl-1.2-diphenyl-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{15}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_5$.

a) Höherschmelzende Form, meso-2.3-Diphenyl-butan (H 617; E I 290).

a) Hoherschmeizende Form, meso-2.3-Diphenyl-butan (H 617; E 1 290).

B. Entsteht neben wechselnden Mengen der Racemform bei der Hydrierung von nicht einheitliehem (5—10% der trans-Form enthaltendem) cis-α.α'-Dimethyl-stilben bei Gegenwart von Palladium-Kohle oder Nickel-Kohle in trocknem Äther (Ott, B. 61, 2137). Aus trans-α.α'-Dimethyl-stilben beim Hydrieren bei Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Eisessig (Ott, B. 61, 2129; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 118), bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol im Wasserbad (Ott, B. 61, 2138) oder beim Behandeln mit Natrium oder Lithium in Äther unter Stickstoff und Zersetzen der entstandenen Alkaliverbindungen mit Alkohol (Ott, B. 61, 2139; vgl. Schl., Berg.). Bei der Hydrierung von Acetophenon in Gegenwart von feinverteiltem Kupfer bei 160° und 66 Atm. Druck, neben anderen Produkten (Kubota, Hayashi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 68; C. 1926 II, 200). Entsteht neben der Racemform aus inakt. [α. Chlor-āthyl]-benzol beim Kochen mit Magnesium in feuchtem Äther oder beim Aufbewahren mit Natrium in trocknem Ather bei 20° (Ott, B. 61, 2141). Entsteht neben rechtsdrehendem 2.3-Diphenyl-butan beim Behandeln von linksdrehendem [α. Chlor-āthyl]-benzol (S. 277) mit Natrium in trocknem Äther bei 20° (Ott, B. 61, 2142). Neben der linksdrehenden Form aus rechtsdrehendem [α. Chlor-āthyl]-benzol mit Natrium in trocknem Ather bei 20° (Ott, B. 61, 2142). Entsteht neben der Racemform beim Behandeln von [α. Brom-āthyl]-benzol mit Magnesium in Ather (Ley, Rinke, B. 56, 776; vgl. Grignard, Ono, Bl. [4] 39, 1593). Bei der Einw. von wasserfreiem Kupfer (H)-chlorid auf α. Phenāthyl-magnesiumbromid in Ather unter Kühlung «Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 555). Neben anderen Produkten in geringer Menge beim Behandeln von α. Phenāthyl-magnesiumbromid mit Chloroyan (Gr., O.). Bei der Vaknumdestillation von N.N'-Di-α-phenāthyl-hydrazin

oder der aus N.N'-Di-α-phenäthyl-hydrazin durch Oxydation entstehenden Verbindung C₁₆H₁₈N₂ (Schulze, Lochte, Am. Soc. 48, 1033, 1035). — F: 126—127° (Ott, B. 61, 2137). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2217,9 kcal/Mol (W. A. Roth bei Ott, B. 61, 2128; Landolt-Börnst. E II, 1635). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: Ley, Rinke, B. 56, 773.

b) Nicdrigerschmelzende Form, racem. 2.3-Diphenyl-butan (E I 291). B. Bei der Hydrierung von trans-α.α'-Dimethyl-stilben bei 20° in Gegenwart von Palladium-Koble in trocknem Ather oder in Eisessig (Ott. B. 61, 2129, 2137, 2138) oder bei 180° in Gegenwart von Nickel-Kohle in Methanol unter 40 Atm. Wasserstoffdruck (Ott. B. 61, 2139). Weitere Bildungen s. bei der Mesoform. — Kp₁: 104° (Ott. B. 61, 2138). Kp₂₅: 162—164° (Ley, Rinke, B. 56, 776). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2223,9 kcal/Mol (Verkade bei Ott. B. 61, 2128; Landolt-Börnst. E II, 1635).

c) Rechtsdrehendes 2.3-Diphenyl-butan. B. Entsteht neben meso-2.3-Diphenyl-

c) Rechtsdrehendes 2.3-Diphenyl-butan. B. Entsteht neben meso-2.3-Diphenyl-butan aus linksdrebendem [α-Chlor-āthyl]-benzol beim Behandeln mit Natrium in trocknem Atber bei 20° (OTT, B. 61, 2142). — D¹⁰₄: 0.9784. [α]¹⁰₁: +20,24° (unverdünnt).
d) Linksdrehendes 2.3-Diphenyl-butan. B. Entstebt neben meso-2.3-Diphenyl-

- d) Linksdrehendes 2.3-Diphenyl-butan. B. Entstebt neben meso-2.3-Diphenyl-butan beim Bebandeln von ziemlich weitgebend racemisiertem rechtsdrebendem [α -Chloratbyl]-benzol mit Natrium in trocknem Ather bei 20° (Ott, B. 61, 2142). [α]_b: —4.6° (unverdünnt).
- 2.3-Dibrom-2.3-diphenyl-butan, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- $\alpha.\alpha'$ -dimethyl-dibenzyl, $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl-stilbendibromid $C_{16}H_{16}Br_2=C_6H_5\cdot CBr(CH_3)\cdot C_8H_5$ (E I 291). B. Aus trans- $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl-stilben in Petroläther beim Bebandeln mit einer Lösung von Brom in Chloroform (Lévy, Bl. [4] 29, 890). Krystalle (aus Petroläther). Schmilzt unscharf zwischen 150° und 155° (Quecksilberbad). Sehr schwer löslich in Petroläther.
- 1.4 Dinitro 2.3 diphenyl butan $C_{16}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH(CH_2\cdot NO_2)\cdot CH(CH_2\cdot NO_2)\cdot C_6H_5$. Höherschmelzende Form (E I 291). B. Entsteht bei der Hydrierung von ω -Nitrostyrol in ätber. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz (Banús, Pascual, An. Soc. españ. 20, 690; C. 1923 III, 1074). Krystalle (aus Benzol). F: 237°.
- 6. 1.2-Di-p-tolyl-āthan, 4.4'-Dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{18} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_$
- 7. 1.1-Diphenyl-butan, Propyldiphenylmethan $C_{16}H_{16} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$ (H 618; E I 292). Die von Klages, Heilmann (B. 37 [1904], 1452) bei der Reduktion von 1.1-Diphenyl-buten-(1) mit Natrium und Alkobol erhaltene und als 1.1-Diphenyl-butan angesehene Verbindung ist nach Blicke, Powers (Am. Soc. 51, 3378) Diphenylmethan. B. 1.1-Diphenyl-butan entstebt neben anderen Produkten beim Kochen von α -Äthyl- β - β -diphenyl-propiophenon mit Natriumamid in Xylol (Alberso, A. ch. [9] 18, 258). Bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₀: 152° (A.).
- 1-Chlor-1.1-diphenyl-butan, Propyldiphenylchlormethan $C_{16}H_{17}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$ (H 618). Die von Klages, Heilmann (B. 37 [1904], 1451) als 1-Cblor-1.1-diphenylbutan beschriebene Verbindung ist nach Blicke, Powers (Am. Soc. 51, 3378) Diphenylchlormethan.
- 8. **4-Propyl-diphenylmethan**, **1-Propyl-4-benzyl-benzol** $C_{16}H_{18} = C_6H_5$ $CH_4 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. Diese Konstitution kommt nach Fuson (Am. Soc. **48**, 2940) der von Späth (M. **34** [1913], 1994; E I 290) als 1.2-Diphenyl-butan beschriebenen, aus Benzylchlorid und Äthylmagnesiumbromid dargestellten Verbindung zu; vgl. dazu auch Späth, B. **60**, 703. B. Aus Propylbenzol und Benzylchlorid in Gegenwart von Zinkstaub bei ca. 150° (Fuson, Am. Soc. **48**, 2942). Bewegliebe Flüssigkeit. Kp₁₀: 152—155°; D₄¹⁸: 0,9739; n_0^{28} : 1,5552 (F.). Wird von Chromessigsäure zu 4-Benzoyl-benzoesäure oxydiert (F.).
- 9. 2-Methyl-1.1-diphenyl-propan, 1.1-Dimethyl-2.2-diphenyl- \ddot{a} than, Isopropyldiphenylmethan $C_{16}H_{18}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH(CH_3)_2$ (E I 292). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-propiophenon mit Natriumamid in Xylol (RAMART, Albesco, C. r. 174, 1290; A., A. ch. [9] 18, 247). Bewegliche, fast geruchlose Flüssigkeit. Kp₁₃: 145°.
- 1.2-Dibrom-2-methyl-1.1-diphenyl-propan, $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylenbromid $C_{18}H_{16}Br_3=(C_6H_5)_2CBr\cdot CBr(CH_3)_3$. B. Bei vorsichtiger Bromierung kleiner Mengen von $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylen in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (ZIEGLER, Bähr, B. 62, 1696). Mikrokrystallines Pulver (aus Methanol). F: 57° (Zers.). Sehr unbeständig; zerfließt bald beim Aufbewahren unter Bildung von β -Methyl- $\gamma.\gamma$ -diphenyl-allyl-bromid.

- 10. 1-Phenyl-1-p-tolyl-propan, Äthyl-phenyl-p-tolyl-methan $C_{16}H_{18}=C_4H_5\cdot CH(C_4H_5)\cdot C_4H_4\cdot CH_5$.
- 3-Brom-1-phenyl-1-p-tolyl-propan $C_{16}H_{17}Br=C_6H_5\cdot CH(CH_2\cdot CH_2Br)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus $\gamma\cdot Phenyl-\gamma\cdot p$ -tolyl-propylalkohol durch 50-stdg. Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure aur 100° (v. Braun, Manz, Reinsch, A. 468, 295). Gelblich. Kp₁₄: 202—203°.
- 11. 4.4'.α-Trimethyl-diphenylmethan, 1.1-Di-p-tolyl-äthan C₁₆H₁₈ = (CH₃·C₆H₄)₂CH·CH₃ (H 618; E I 292). B. Entsteht in geringer Menge beim Einleiten von Acctylen in Toluol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 337). Darst. Man leitet Acetylen in eine Mischung von Toluol und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Quecksilber(II)-sulfat bei 10—20° (REICHERT, NIEUWLAND, Am. Soc. 45, 3091; Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], £24). Kp: 295—300° (R., N.); Kp₁₂: 155—157° (Anschütz, Hilbert, B. 57, 1699). Die Lösung in Eisessig liefert bei Einw. von ½ oder 1 Mol Salpetersäure anfangs bei gewöhnlicher Temperatur, zuletzt auf dem Wasserbad β-Nitro-α.α.-di-p-tolyl-äthylen (A., H.).
- 2.2.2-Trichlor-1.1-di-p-tolyl-äthan C₁₆H₁₅Cl₃ = (CH₃·C₆H₄)₂CH·CCl₃ (H 619; E I 292). B. Aus Toluol und Chloral in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminium-chlorid bei höchstens 0° (HARRIS, FRANKFORTER, Am. Soc. 48, 3146, 3147). Krystalle (aus Alkohol). F: 89° (H., F.). Bleibt bei der Reduktion mit Devardascher (Aluminium-Kupfer-Zink) oder Arndscher (Kupfer-Magnesium) Legierung in siedendem wäßrigem Alkohol bei Gegenwart von Eisenchlorid größtenteils unverändert; in kleinen Mengen entstehen dabei die beiden stereoisomeren Formen des 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-butens-(2) und 4.4'-Dimethyl-stilben (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 335, 340). Bei der Hydrierung mit der jeweils berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol + Pyridin bei schwacher Erwärmung entstehen 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-butens-(2) und etwas 4.4'-Dimethyl-stilben (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 339). Geht beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in β.β-Dichlor-α.α-di-p-tolyl-äthylen über (H., F.).
- 2.2.2 Tribrom -1.2 di p tolyl äthan $C_{16}H_{15}Br_3 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CBr_3$. B. Aus Toluol und Tribromacetaldehyd bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bei höchstens 0° (HARRIS, FRANKFORTER, Am. Soc. 48, 3146, 3147). Aus Bromalhydrat und Toluol in konz. Schwefelsäure + wenig Eisessig beim Schütteln (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 347). Prismen (aus Alkohol). F: 132° (B., W., J. pr. [2] 115, 347 Anm. 2). Bei der Oxydation mit siedender Chromessigsäure entsteht 4.4'-Dimethyl-benzophenon (H., F.). Liefert bei der Reduktion mit Devardascher oder Arndscher Legierung in Gegenwart von Kupfer(II)- oder Eisen(III)-chlorid in siedendem wäßrigem Alkohol 2.2.3.3-Tetrabrom-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-buten-(2) (F: 175–176°); dieselben Verbindungen erhält man bei der Hydrierung von 2.2.2-Tribrom-1.1-di-p-tolyl-äthan mit der jeweils berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calcium-carbonat in Alkohol oder Alkohol + Pyridin bei schwacher Erwärmung (Br., W., J. pr. [2] 115, 338, 348, 350).
- 12. 2-Methyl-4-äthyl-diphenylmethan. 1-Methyl-5-äthyl-2-benzyl-benzol C₁₆H₁₈, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei der Hydrierung von 2-Methyl-4-äthyl-benzophenon in Gegenwart von Nickel bei 280° (Mailhe, Bl. [4] 35, 367). Kp: 298—300°. D¹¹: 1,0141.
- 13. 2.4.4' (oder 3.4.4')-Trimethyl-diphenylmethan $C_{16}H_{18}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)_2$.

 2^1 (oder 3^1)-Chlor-2.4.4' (oder 3.4.4')-trimethyl-diphenylmethan, 4.4'-Dimethyl-2 (oder 3)-chlormethyl-diphenylmethan $C_{16}H_{17}Cl$, s. untenstehende Formeln. B. Neben

$$\begin{array}{c|c} CH_2Cl & CH_2Cl \\ \hline CH_3 & CH_2 & CH_3 \\ \hline \end{array}$$

anderen Produkten bei der Einw. von Chlormethyläther auf Toluol in Gegenwart von Zinn(IV)-chlorid (Sommelet, C. r. 180, 1350). — Kp_{1s}: 198—200°. — Liefert bei der Einw. von Dimethylamin 2¹ (oder 3¹)-Dimethylamino-2.4.4′ (oder 3.4.4′)-trimethyl-diphenylmethan.

14. 2.4.2'.4'-Tetramethyl-diphenyl C_{1e}H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 620; E I 292). Röntgen-Luminescenzspektrum:

DE BEAUJEU, J. Phys. Rad. [6] 4, 263; C. 1924 I, 134.

15. **2-Cyclohexyl-naphthalin** $C_{16}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Athylenbromid bestimmt (Bodroux, C6H11 A. ch. [10] 11, 538). — B. Neben anderen Produkten beim Eintragen von Aluminiumchlorid in eine auf dem Wasserhad geschmolzene Mischung von Naphthalin und Cyclohexen und Behandeln des nach 15 Stdn. in Schwefelkohlenstoff gelösten Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (B.). — Blättchen (aus Methanol). F: 31°. — Giht beim Behandeln mit Brom bei Gegenwart von Aluminiumhromid das hei 250—252° schmelzende Hexabromnaphthalin. — Bei mehrstündigem Erhitzen mit Schwefel im Ölhad auf 230-250° entsteht 2-Phenyl-naphthalin. — Das Pikrat schmilzt hei 100-101°.

16. 9-Athyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen C₁₆H₁₈, Formel I.

1.2.3.4.10-Pentabrom-9-äthyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen, 10-Brom-9-äthylanthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) C18H13Br8, Formel II. B. Aus 9-Athyl-anthracen und

4 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 1435). — Nadeln. F: 177° (Zers.). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.3.10-Trihrom-9-äthyl-anthracen.

17. 5.6(?)-Diāthyl-acenaphthen $C_{18}H_{18}$, Formel III. B. Aus 6-Athyl-5(?)-acetyl-acenaphthen beim Behandeln mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Fleischer, Wolff, B. 58, 928). — Gelhliches Ol. Erstarrt in Kältemischung zu Nädelchen. F: 10-11°. Kp14: 1820.

18. 1.4; 5.8 - Dimethylen - 1.2.3.4.5.6.7.8 - okta - hydro-anthracen $C_{16}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4; 5.8 Dimethylen-perhydroanthracen durch Erhitzen mit Selen H_{2C} auf 360-380° (Diels, Alder, A. 460, 110). - Krystalle (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in den gehräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{20}$.

1. 1.5-Diphenyl-pentan C₁₇H₂₀ = C₆H₆·[CH₂]₅·C₆H₅ (E I 293). B. Aus ω-Cinnamyliden-acetophenon heim Behandeln mit 4 Mol Wasserstoff in Aceton bei etwa 14° in Gegenwart von Palladium(II)-chlorid (STRAUS, GRINDEL, A. 489, 306). — Kp₂₀: 185° (ST., G.). D¹³: 0,985 (VORLÄNDER, WALTER, Ph. Ch. 118, 12). Viscosität bei 20° und Doppel-problem der prijersielicit. V W hrechung der rotierenden Flüssigkeit: V., W.

x-Tetranitro-[1.5-diphenyl-pentan] $C_{17}H_{16}O_8N_4=C_{17}H_{16}(NO_2)_4$ (E I 293). Farhlose Nadeln (aus Eisessig). F: 125—126,5° (STRAUS, GRINDEL, A. 489, 306).

2. 2.2-Dimethyl-1.3-diphenyl-propan, 2.2-Dibenzyl-propan, Dimethyl-dibenzyl-methan $C_{17}H_{20} = C_6H_5$: $CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_6$. B. Durch Einw. von Benzyl-magnesiumchlorid auf 2-Brom-2-benzyl-propan in Äther (Trotman, Soc. 127, 94). — Nadeln (aus Alkohol). F: 68—69°. Kp: 293—294°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Riecht ziemlich angenehm.

1-Chlor-2.2-dimethyl-1.3-diphenyl-propan $C_{17}H_{19}Cl = C_8H_8 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHCl \cdot C_8H_8$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dimethyl- $\alpha.\gamma$ -diphenyl-propylalkohol und Thionylchlorid zuerst unter Thionylchlorid zuerst zue Kühlung, zum Schluß auf dem Wasserhad (Apolit, A. ch. [10] 2, 76). — Körner (aus Alkohol). F: 54—55°. Löslich in Äther und Benzol.

3. 1.1-Diphenyl-pentan, Butyldiphenylmethan C_1 , $H_{20} = (C_0H_5)_2CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2$. B. Entsteht in geringer Menge nehen anderen Produkten hei längerem Kochen von Diphenylhrommethan mit überschüssigem Quecksilberdihutyl in Toluol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1500). — Öl. Kp: 277—278°.

2 - Methyl - 4.4 - diphenyl - butan, Isobutyldiphenylmethan $C_{17}H_{20} =$ $(C_4H_5)_2$ CH·CH $_3$ ·CH·CH $_3$). E I 294). B. Ein untrennhares Gemisch von Isohutyldiphenylmethan und 3-Methyl-1.1-diphenyl-huten-(1) entsteht bei der Kondensation von Benzol mit Isovaleraldehyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid anfangs unter Kühlung, zum Schluß bei 60° (SCHAARSCHMIDT, HERMANN, SZEMZÖ, B. 58, 1916).

5. 2.2-Diphenyl-pentan $C_{17}H_{20} = (C_6H_5)_2C(CH_2)\cdot CH_2\cdot C_2H_5$.

8-Chlor-2.2-diphenyl-pentan $C_{17}H_{19}Cl = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot CHCl \cdot C_2H_6$. B. Aus Äthyl-[$\alpha.\alpha$ -diphenyl-athyl]-carbinol und Thionylchlorid (Ramart, C. r. 178, 1184). — Bewegliche Flüssigkeit. Zersetzt sich bei der Destillation.

6. 2-Methyl-3.3-diphenyl-butan(?) $C_{17}H_{20} = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$ (?).

2-Chlor-2-methyl-3.3-diphenyl-butan C₁₇H₁₈Cl = (C₆H₅)₂C(CH₃)·CCl(CH₃)₂(E I 294).

B. Zur Bildung aus tert. Butyl-diphenyl-carbinol, Acetylehlorid und Acetanhydrid nach Ramarr-Lucas (C. r. 154 [1912], 1088; A. ch. [8] 30 [1913], 391) vgl. R., C. r. 173, 1182; 176, 684; Bateman, Marvel, Am. Soc. 49, 2915. Beim Behandeln von 2-Methyl-3.3-diphenyl-buten-(1) in Alkohol-Ather mit trocknem Chlorwasserstoff (Ba., M., Am. Soc. 49, 2918; vgl. a. R., C. r. 173, 1182; 176, 684). Aus α.α-Dimethyl-β.β-diphenyl-propylalkohol beim Behandeln mit Thionylchlorid (R., C. r. 173, 1184). — F: 109—110⁹ (R., C. r. 173, 1183). — Liefert beim Erhitzen mit Pyridin im Rohr auf 120° 2-Methyl-3.3-diphenyl-buten-(1) (R., C. r. 176, 685; vgl. Ba., M., Am. Soc. 49, 2915). Beim Behandeln mit Kalium-Natrium-Legierung in Ather entsteht 2-Kalium-2-methyl-3.3-diphenyl-butan (?) (Syst. Nr. 2357) (Conant, Bigelow, Am. Soc. 50, 2042, 2048).

7. 2.2 - Dimethyl-1.1 - diphenyl-propan, tert. - Butyl-diphenyl-methan $C_{17}H_{20}=(C_6H_5)_2CH\cdot C(CH_3)_3$.

1-Chlor-2.2-dimethyl-1.1-diphenyl-propan, tert.-Butyl-diphenyl-chlormethan, tert.-Butyl-diphenyl-methylchlorid $C_{17}H_{19}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C(CH_9)_3$ (E I 294). F: 72° (RAMART, C. r. 173, 1183), 71° (CONANT, BIGELOW, Am. Soc. 50, 2045). — Liefert in äther. Lösung beim Behandeln mit 40% igem Natriumamalgam oder mit Kalium-Natrium-Legierung in einer Stickstoff-Atmosphäre unter Eiskühlung die Alkaliverbindung des tert. Butyl-diphenyl-methans (Syst. Nr. 2357); ist die Menge der Kalium-Natrium-Legierung ungenügend, so entsteht nebenher ein bei 145° schmelzender Kohlenwasserstoff $C_{34}H_{38}$ (S. 678) (Co., Bl.). Beim Erhitzen mit Pyridir im Rohr auf 120° (R., C. r. 176, 685; vgl. a. BATEMAN, MARVEL, Am. Soc. 49, 2915), beim Schütteln mit fein verteiltem Silber in Toluol oder beim Behandeln mit Magnesium in Ather (BA., MA., Am. Soc. 49, 2919) entsteht 2-Methyl-3.3-diplenyl-buten-(1).

8. 2-(oder 4)-Methyl-4'-isopropyl-diphenylmethan, 2-(oder 4)-Cuminyltoluol $C_{17}H_{20}=CH_5\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht neben anderen Produkten aus 4-Isopropyl-benzylchlorid und Toluol beim Erhitzen mit Äthyl- oder Butylmagnesiumbromid im Wasserbad (Bert, Bl. [4] 37, 1586). — Beinahe geruchloses Öl. Kp_{20,5}: 193—194°. D_4^{th} : 0,9555. n_2^{th} : 1,555.

9. 9-Isopropyl-1.2.3.4-te-trahydro-anthracen $C_{17}H_{20}$, Formel I.
1.2.3.4.10-Pentabrom-9-iso- CH(CH₃)₂ CH(CH₃)₃ CH(CH₃) CH(

propyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - an - thracen, 10-Brom-9-isopropyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) $C_{17}H_{15}Br_{5}$, Formel II. B. Aus 9-Isopropyl-anthracen und 4 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (BARNETT, MATTHEWS. B. 59, 1436). — Nadeln. F: 163° (Zers.). — Liefert mit siedender alkoholischer Kalilauge 2.3.10-Tribrom-9-isopropyl-anthracen.

10. 1.9 - Trimethylen - 1.4.5.6.7.8 - hexahydro - anthracen, 1.4.5.6.7.8. Bz 1. Bz 2-Oktahydro-peribenzanthren C₁₇H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1.9-Trimethylen-5.6.7.8-tetrahydro-anthracen mit Natrium und Alkohol (v. Braun, Bayer, B. 58, 2685). — Kp₁₃: 212—214°. — Entfärbt Permanganat sofort. Liefert mit Brom ein öliges Dibromid.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{22}$.

1. 5.9-Dimethyl-1-phenyl-decadien - (3.8) -in - (1) C₁₈H₂₂ = C₆H₅·C: C·CH: CH·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH:C(CH₃)²). B. Aus 8-Oxy-2.6-dimethyl-10-phenyl-decen-(2)-in-(9) beim Destillieren über Äluminiumphosphat unter vermindertem Druck bei 210—240° (RUPE, RINDERKNECHT, A. 442, 65, 68). — Hellgelbes, stark lichtbrechendes Öl. Kp₁₀: 172—175°; Kp_{0.65}: 95°; D₄²⁰: 0.9318; nα: 1,5478; n_D: 1,5538; nβ: 1,5696; [α]_D²⁰: +84.35° (unverdünnt) (Ru., Ri.). Rotationsdispersion: Ru., Ri.; vgl. Ri., Helv. 8, 184. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Alkohol und Äther (Ru., Ri.). — Liefert bei längerem Kochen mit verkupfertem Zink in verd. Alkohol + Essigester das entsprechende Dimethylphenyldecatrien (S. 476) (Ru., Ri.). Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Nickel in Alkohol + Essigester entsteht ein Gemisch von Hexa- und Oktahydroderivat (Ru., Ri.). Nimmt in stark gekühlter Chloroform-Lösung sofort 4 Atome Brom auf; addiert beim Stehenlassen mit überschüssigem Brom je nach der Einwirkungsdauer bis zu 6 Atomen Brom (Ru., Ri.). Anlagerung von Bromwasserstoff in Eisessig-Lösung: Ru., Ri.

¹⁾ Vgl. dazu E II 1, 803 Zeile 16-22 v. o. über die Einheitlichkeit des Citronellals.

DIPHENYLHEXAN

- 2. 1.6-Diphenyl-hexan $C_{18}H_{22} = C_6H_5 \cdot [CH_2]_5 \cdot C_6H_5$ (E I 295). B. Durch Hydrieren von 1.6-Diphenyl-hexadien-(2.4) in Gegenwart von Palladium-Kohle in Eisessig bei 16° (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 132) oder von 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) bei 19° in Gegenwart von Platinoxyd oder Palladium-Kohle in Eisessig (K., W., Helv. 11, 137). Blättchen (aus Methanol). F: 137°. Leicht löslich in Äther, Petroläther, Chloroform und Benzol, mäßig löslich in kaltem Eisessig und Methanol.
- 3-Chlor-1.6-diphenyl-hexan $C_{18}H_{21}Cl = C_6H_5 \cdot [CH_2]_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Oxy-1.6-diphenyl-hexan beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid (v. Braun, Kochendörfer, B. 56, 2175). Flüssigkeit. Kp_{10} : 215—217°.
- 1.2.3.4.5.6-Hexabrom-1.6-diphenyl-hexan $C_{18}H_{16}Br_8=C_6H_5\cdot [CHBr]_6\cdot C_6H_5$ (H 621). B. Aus 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) und der berechneten Menge Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 142). Über Bildung aus 3.6-Dibrom-1.6-diphenyl-hexadien-(1.4)(?) durch Bromierung vgl. K., W., Helv. 11, 91, 129. F: 279—280° (Zers.). Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Cyclohexylacetat und Pentachloräthan. Ist beständig gegen konz. Schwefelsäure und Salpetersäure. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in Aceton 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) (K., W., Helv. 11, 91, 108).
- 3. 2-Methyl-2-äthyl-1.3-diphenyl-propan, 2.2-Dibenzyl-butan $C_{18}H_{22}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$.
- 1-Chlor-2-methyl-2-äthyl-1.3-diphenyl-propan, 1-Chlor-2-methyl-1-phenyl-2-benzyl-butan $C_{18}H_{21}Cl=C_6H_6\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(C_2H_6)\cdot CHCl\cdot C_6H_5$. B. Aus β -Methyl- α -phenyl- β -benzyl-butylalkohol und Thionylchlorid in Gegenwart von Pyridin zuerst unter Kühlung, zum Schluß auf dem Wasserbad (APOLIT, A. ch. [10] 2, 79). Hellgelbc viscose Flüssigkeit. Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Erhitzen mit Pyridin in Gegenwart von Kupfer im Autoklaven auf 200—210° neben anderen Produkten 2-Methyl-1.3-diphenyl-penten-(2) (A., A. ch. [10] 2, 113).
 - 4. 2.2-Dimethyl-1.3-diphenyl-butan $C_{18}H_{22}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_5$.
- 3-Chlor-2.2-dimethyl-1.3-diphenyl-butan $C_{18}H_{21}Cl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CCl(CH_3) \cdot C_8H_5$. B. Durch Sättigen von 3.3-Dimethyl-2.4-diphenyl-buten (1) in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (APOLIT, A. ch. [10] 2, 126). Krystalle. F: 86—87°. Löslich in Ather und Ligroin, unlöslich in Alkohol.
- 5. 3.4 Diphenyl hexan, $\alpha.\alpha'$ Diāthyl dibenzyl $C_{18}H_{22}=C_6H_5\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. Feste Form (H 621; E I 295). B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten bei der Umsetzung von α -Phenyl-propylmagnesiumbromid mit Chlorcyan in trocknem Äther und nachfolgenden Hydrolyse (Grignard, Ono, Bl. [4] 39, 1593).
- 3.4-Dibrom-3.4-diphenyl-hexan, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- $\alpha.\alpha'$ -diäthyl-dibenzyl $C_{18}H_{20}Br_2=C_6H_5\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CBr(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf das bei 89—90° schmelzende $\alpha.\alpha'$ -Diäthyl-stilben in Tetrachlorkohlenstoff (RISING, ZEE, Am. Soc. 50, 1706). F: 122—123° (Zers.).
- 6. 2.3-Di-m-tolyl-butan (?), 3.3'.a.a'-Tetramethyl-dibenzyl (?) $C_{18}H_{32}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_3(?)$. B. Durch Reduktion von 3-[a-Brom-äthyl]toluol mit Natrium in Äther bei allmählicher Wasserzugabe (v. Auwers, Kolligs, B. 55, 41). Nadeln (aus Methanol). F: 97°. Kp: ca. 195°. Sehr leicht löslich in Benzol und Petroläther, leicht in Alkohol, schwer in Methanol.
- 7. α -Methyl-4.4'-diāthyl-diphenylmethan, 1.1-Bis-[4-āthyl-phenyl]-āthan, 4.4'-Āthyliden-bis-[1-āthyl-benzol] $C_{18}H_{22}=C_2H_5\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot C_2H_5$. B. Beim Leiten von Acetylen in Äthylbenzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und wenig Quecksilber(II)-sulfat bei 10—20° (Reichert, Nieuwland, Am. Soc. 45, 3091). Siedet unzersetzt. Zeigt Fluorescenz.
- 8. 2.4.2'.4'. α -Pentamethyl-diphenylmethan. 1.1-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-āthan $C_{18}H_{22}$, s. nebenstehende Formel (H 622). B. Beim Leiten von CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 CH_7 CH_8 - 9. 4.4'-Diisopropyl-diphenyl $C_{18}H_{22} = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_8)_2$.
- a) Höherschmelzende Form. B. Neben 4-Isopropyl-phenylmagnesium bromid aus 4-Brom-1-isopropyl-benzol und Magnesium in Äther bei Gegenwart von etwas Brom (Bert, Bl. [4] 37, 1398; C. r. 177, 452). Wurde von Boedtker (Bl. [4] 45, 646) gelegentlich

nach dem gleichen Verfahren wie die niedrigerschmelzende Form erhalten. — Blättchen (aus siedendem Alkohol). F: 65—66° (Boe.), 64—65° (Maquennescher Block) (Bert). Kp. ca. 335° (kort.) (Bert). Leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther und Benzol, schwer in kaltem Alkohol (Bert).

- b) Niedrigerschmelzende Form (E I 296). B. Zur Bildung aus 4-Jod-1-isopropylbenzol nach Schreiner (J. pr. [2] 81 [1910], 424) vgl. Boedtker, Bl. [4] 45, 646. Blättchen (aus Methanol). F: 49°.
- 10. 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethyl-diphenyl, Dimesityl

 C₁₈H₂₂, s. nebenstehende Formel (H 622). B. Durch Umsetzung
 von 2.4.6-Trimethyl-phenylmagnesiumbromid mit Kupfer(II)-chlorid
 in Ather anfangs unter Kühlung, zum Schluß auf dem Dampfbad
 (MOYER, ADAMS, Am. Soc. 51, 632). Beim Behandeln von Mesitylen mit Diselendibromid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumbromid
 (LOEVENICH, SIPMANN, J. pr. [2] 124, 132). Liefert beim Behandeln mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff unter Eiskühlung 3.3'-Dibrom-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyl-diphenyl (M., A.).
 Gibt in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung beim Behandeln mit einer Lösung von Acetylnitrat
 in Acetanhydrid anfangs bei 0°, später bei 35—40° 3.3'-Dinitro-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyldiphenyl (M., A.). Beim Nitrieren mit Salpetersäure in heißem Eisessig oder kaltem Tetrachlorkohlenstoff sowie beim Behandeln mit Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure wurde
 kein einheitliches Produkt erhalten (M., A.). Wird von Salpetersäure (D: 1,50) in einer
 Kältemischung in 3.5.3'.5'-Tetranitro-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyl-diphenyl übergeführt (M., A.).
- 3.3'-Dibrom-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyl-diphenyl $C_{18}H_{20}Br_2 = C_6HBr(CH_3)_3 \cdot C_6HBr(CH_3)_3 \cdot B$. Durch Einw. von Brom auf 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethyl-diphenyl in Tetrachlor-kohlenstoff unter Eiskühlung (MOYER, ADAMS, Am. Soc. 51, 633). Krystalle (aus Alkohol). F: 112—113°.
- 3.3'- Dinitro 2.4.6.2'.4'.6'- hexamethyl diphenyl $C_{18}H_{20}O_4N_2 = C_6H(NO_2)(CH_3)_3$. $C_6H(NO_2)(CH_3)_3$. B. Durch Einw. einer Lösung von Acetylnitrat in Acetanhydrid auf 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethyl-diphenyl in Tetrachlorkohlenstoff anfangs bei 0°, später bei 35° bis 40° (Moyer, Adams, Am. Soc. 51, 634). Krystalle (aus Essigsäure oder Alkohol). F: 162,5—163,5° (korr.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in Essigsäure bei 80—90° 3.3'-Diamino-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyl-diphenyl.
- 3.5.3'.5'-Tetranitro -2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyl diphenyl $C_{18}H_{18}O_{8}N_{4} = C_{6}(NO_{2})_{2}(CH_{3})_{3} \cdot C_{6}(NO_{2})_{2}(CH_{3})_{6}$. B. Beim Eintragen von 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethyl-diphenyl in rauchende Salpetersäure (D: 1,50) unter Kühlung mit Kältemischung (MOYER, ADANS, Am. Soc. 51, 633). Krystalle (aus Eisessig). F: 270—271°. Läßt sich zu 3.5.3'.5'-Tetra-amino-2.4.6.2'.4'.6'-hexamethyl-diphenyl reduzieren.
- 11. 6.6 Dimethyl 2 cinnamyl bicyclo [1.1.3] hepton-(2), Myrtenylstyryl, Phenyläthylenmyrtenyl $C_{18}H_{22}$, $C_$
- 12. 2.2-Dimethyl-3-[β-phenyl-allyliden]-bicyclo- H2C-CH-C(CH₃)2
 [1.2.2] heptan, 2¹-[α-Phenyl-vinyl]- camphen, CH₂
 Phenylcamphenylāthylen C₁₈H₂₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Kochen von 2¹-Acetyl-camphen mit Phenylmagnesumjodid in Ather und Zersetzung der Reaktionsprodukte mit Eis und Ammoniumchlorid-Lösung (LIFF, QUAEDVLIEG, B. 62, 2318, 2320). Fast geruchloses Öl. Kp_{0,19}: 126—127°; Kp_{0,07}: 104—105,5°. D₄^{0.3}: 1,0033. Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Oxydation zu Formaldehyd und 2¹-Benzoyl-camphen.
- 13. x-Tetrahydro-1-methyl-7-isopropyl-phen-anthren, x-Tetrahydroreten C₁₈H₂₁, Struktur des Kohlenstoffgerüsts s. nebenstehende Formel (H 623). Gelbliches Öl von sehr eigentümlichem, unangenehmem Geruch. Kp₁₀: 180—183° (VIETANEN, B. 53, 1886). D¹⁰: 1,0057. n¹⁰: 1,5606. In jedem Verhältnis mischbar mit Chloroform, Ligroin, Eisessig, Benzol und Ather. Löst sich in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur langsam mit hellroter Farbe, die beim Erwärmen dunkelrot und schließlich schwarzgrün wird; die Lösung bleibt beim Verdünnen mit Wasser klar.

9. Kohlenwasserstoffe C₁₉H₂₄.

- 1. 2.2.8.8-Tetramethyl-5-phenyl-nonadiin-(3.6) $C_{19}H_{24} = C_6H_5 \cdot CH[C:C\cdot C(CH_3)_3]_2$.
- 5-Brom-2.2.8.8-tetramethyl-5-phenyl-nonadiin-(3.6), Bis [tert.-butyl-acetyle-nyl]-phenyl-brommethan $C_{19}H_{13}Br = C_4H_5 \cdot CBr[C:C\cdot C(CH_3)_3]_2$. B. Bei der Einw. von Phosphortribromid auf 5-Oxy-2.2.8.8-tetramethyl-5-phenyl-nonadiin-(3.6) in Ather bei 0° (Rossander, Marvel, Am. Soc. 51, 934). Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 58—59°. Liefert beim Schütteln mit fein verteiltem Silber in absol. Ather 1.1.2.2-Tetrakis-[tert.-butyl-acetylenyl]-1.2-diphenyl-äthan. Beim Schütteln der äther. Lösung mit feinverteiltem Silber in einer Sauerstoffatmosphäre entsteht ein öliges Produkt. Wird durch Einw. von 40 %igem Natriumamalgam unter Stickstoff oder durch Grignardierung und Behandlung der Reaktionsprodukte mit Kohlendioxyd in Bis-[tert.-butyl-acetylenyl]-phenyl-essigsäure übergeführt.
- 2. 3-Methyl-1.6-diphenyl-hexan $C_{19}H_{24} = C_6H_5 \cdot [CH_9]_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_9 \cdot C_6H_5$.

 3-Brommethyl-1.6-diphenyl-hexan $C_{19}H_{23}Br = C_6H_5 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_2Br) \cdot CH_9 \cdot CH_2 \cdot C_9H_5$.

 B. Durch Einw. von Phosphortribromid auf 3-Oxymethyl-1.6-diphenyl-hexan in Chloroform (v. Braun, Teuffert, B. 62, 240). Kp₁₃: ca. 242—245°. Reagiert mit Trimethylamin auch im Rohr bei 100° sehr langsam.
- 3. 3.5.3'.5'.a.a-Hexamethyl-diphenylmethan, 2.2-Bis[3.5-dimethyl-phenyl]-propan C₁₀H₂₄, s. nebenstehende
 Formel. B. Aus m-Xylol bei der Einw. von 2.2-Dichlor-propan
 oder 2-Chlor-propen-(1) in Gegenwart von Aluminiumchlorid zunächst bei —10⁶, zum Schluß bei 70—80⁶ (GOUDET, SCHENKER,
 Helv. 10, 138). Krystalle (aus Alkohol). F: 174,5⁶. Liefert mit 65 %iger Salpetersäure auf dem Wasserbad 2.2-Bis-[4(?)-nitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan, mit Salpetersäure
 (D: 1,50) ein Gemisch von 2.2-Bis-[2.4-dinitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan und wenig
 2.2-Bis-[4(?)-nitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan.
- 4.4' (P)-Dinitro-3.5.3'.5'.α.α-hexamethyl-diphenylmethan, 2.2-Bis-[4 (P)-nitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan C₁₀H₂₂O₄N₂ = [O₂N·C₆H₂(CH₃)₂]₉C(CH₃)₂. B. Aus 2.2-Bis-[3.5-dimethyl-phenyl]-propan und 65% iger Salpetersäure auf dem Wasserbad (GOUDET, SCHENKER, Helv. 10, 134, 138). Gelbliche Krystalle (aus Isoamylalkohol). F: 256° (Zers.). Liefert beim Kochen mit 97% iger Salpetersäure 2.2-Bis-[2.4-dinitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan.
- 2.4.2'.4'-Tetranitro 3.5.3'.5'. α . α -hexamethyl-diphenylmethan, 2.2-Bis-[2.4-dinitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan $C_{19}H_{20}O_8N_4=[C_0H(CH_3)_2(NO_2)_2]_2C(CH_3)_6$. B. Beim Kochen von 2.2-Bis-[4(?)-nitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan mit 97%iger Salpetersäure (GOUDET, SCHENKER, Helv. 10, 134, 139). Neben dem Dinitroderivat aus 2.2-Bis-[3.5-dimethyl-phenyl]-propan und Salpetersäure (D: 1,5) (G., SCH.). Krystalle (aus Isoamylalkohol). Zersetzt sich bei 295—300° (Maquennescher Block). Liefert beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (31% SO₃) und 97%iger Salpetersäure 2.2-Bis-[2.4.6-trinitro-3.5-dimethyl-phenyl]-propan.
- 2.4.6.2'.4'.6' Hexanitro 3.5.3'.5'. α . α hexamethyl diphenylmethan, 2.2 Bis-[2.4.6-trinitro 3.5 dimethyl phenyl] propan $C_{10}H_{18}O_{13}N_6 = [C_6(CH_3)_8(NO_3)_3]_2C(CH_3)_8$. Beim Erhitzen von 2.2-Bis-[2.4-dinitro 3.5-dimethyl phenyl] propan mit rauchender Schwefelsäure (31% SO₃) und 97% iger Salpetersäure zum Sieden (GOUDET, SCHENKER, Helv. 10, 134, 139). Gelbliche Krystalle (aus Isoamylalkohol). Die Farbe vertieft sich beim Aufbewahren am Licht. Zersetzt sich bei 205° unter schwacher Explosion (Maquennescher Block). Sehr schwer löslich in warmem Isoamylalkohol.
- 4. 9-Isoamyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen $C_{19}H_{24}$, Formel I.

 1.2.3.4.10 Pentabrom 9 isoamyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthra-
- amyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracencen, 10-Brom-9-isoamyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) C₁₀H₁₉Br₅, Formel II. B. Aus 9-Isoamyl-anthracen und 3 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnerr, Matthews, B. 59, 1436). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 162° (Zers.). Liefert mit siedender alkoholischer Kalilauge 2.3.10-Tribrom-9-isoamyl-anthracen.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{26}$.

1. **1.8-Diphenyl-octan** $C_{20}H_{26}=C_6H_5\cdot [CH_2]_8\cdot C_6H_5$ (E I 297). B. Bei der Hydrierung von 1.8-Diphenyl-octatrien-(1.3.5) oder von 1.8-Diphenyl-octatetraen-(1.3.5.7) in Gegenwart

von Palladium-Kohle bei 15-16° in Eisessig (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 133). — Öl. Erstarrt bei 10° krystallinisch. Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, schwer in Alköhol.

- 1.2.3.4.5.6.7.8 Oktabrom 1.8 diphenyl octan $C_{20}H_{18}Br_8 = C_6H_5 \cdot [CHBr]_8 \cdot C_6H_5$ (H 623). Krystalle (aus Chloroform). Schwer löslich in allen Lösungsmitteln (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 142). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in Aceton quantitativ 1.8-Diphenyl-octatetraen-(1.3.5.7).
- 2. 2.2.3.3-Tetramethyl-1.4-diphenyl-butan. 1.1.2.2-Tetramethyl-1.2-dibenzyl-äthan $C_{20}H_{26}=C_6H_5\cdot CH_3\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dimethylstyrol bei der Einw. von Kalium-Natrium-Legierung in trocknem Äther unter Stickstoff und folgender Behandlung mit feuchtem Äther (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 557). Nadeln (aus Alkohol). F: 131—132°. Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol und Essigester. Wird durch Kalium-Natrium-Legierung in Dioxan-Lösung bei 100° nicht augegriffen.
- 3. 2.5 Dimethyl-3.4-diphenyl-hexan, 1.2 Diisopropyl-1.2 diphenyl-dihan, $\alpha.\alpha'$ -Diisopropyl-dibenzyl $C_{20}H_{26} = (CH_3)_2CH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei Einw. von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid auf α -Isopropyl-benzylmagnesiumbromid in Äther (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 555). Nadeln (aus Alkohol). F: 150—150,5°. Löslich in kaltem Äther und Essigester, sohwer löslich in Alkohol und Eisessig. Wirdbeim Kochen in Dioxan von Kalium-Natrium-Legierung nicht angegriffen.
- 4. 2.3-Dimethyl-2.3-di-p-tolyl-butan, 1.1.2.2-Tetramethyl-1.2-di-p-tolyl-äthan $C_{80}H_{26} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Diese Konstitution kommt der von Ciamician, Silber (B. 43 [1910], 1536) beschriebenen, durch Belichten einer Lösung von Benzophenon in Cymol dargestellten Verbindung (vgl. E I 297, Nr. 4) zu (Boedtker, Kerlor, C. r. 188, 1681; vgl. B., J. Pharm. Chim. [8] 9 [1929], 423). Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (B., K., C. r. 188, 1683; B., J. Pharm. Chim. [8] 9, 422). V. Findet sich im rohen Cymol, das bei der Sulfitzellstoffherstellung erhalten wird (B., J. Pharm. Chim. [8] 9, 422). B. Durch Einw. von Jodwasserstoff-Eisessig auf Dimethyl-p-tolyl-carbinol und Behandlung des erhaltenen Dimethyl-p-tolyl-jodmethans mit Zinkstaub in Eisessig (B., K.). Blättchen (aus Alkohol). F: 1570 (B., K.). Kp₁₅: ca. 2000 (B.).
- 5. 1.2 Bis [4 isopropyl phenyl] āthan, 4.4' Diisopropyl dibenzyl. Dicuminyl C₁₀H₂₆ = (CH₃)₂CH·C₆H₄·CH₂·C₆H₄·CH(CH₃)₂ (H 623). Die in E I 5, 297 als Dicuminyl beschriebene Verbindung ist als 1.1.2.2-Tetramethyl-1.2-di-p-tolyl-āthan erkannt worden (Boedtker, Kerlor, C. r. 188, 1682; vgl. a. Boe., J. Pharm. Chim. [8] 9, 422). B. 4.4'-Diisopropyl-dibenzyl entsteht neben anderen Produkten aus 4-Isopropyl-benzylchlorid und Magnesium in Ather (Bert, C. r. 177, 196; Bl. [4] 37, 1267, 1578). Blättchen (aus Alkohol). F: 58°; Kp. ca. 350°; Kp₁₈: 210—211°; sehr leicht löslich in heißem, weniger in kaltem Alkohol (Bert).
- 6. α -Methyl-4.4'-dipropyl-diphenylmethan, 1.1-Bis-[4-propyl-phenyl]-athan, 4.4'-Athyliden-bis-[1-propyl-benzol] $C_{20}H_{26}=C_2H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Entsteht in geringer Menge beim Einleiten von Acetylen in Propylbenzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp42: 192° bis 194°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 7. α -Methyl-4.4'-diisopropyl-diphenylmethan, 1.1-Bis-[4-isopropyl-phenyl]-äthan, 4.4'-Äthyliden-bis-[1-isopropyl-benzol] $C_{20}H_{26}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht in geringer Menge beim Einleiten von Acetylen in Isopropylbenzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10^0 (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp₁₆: 240—245°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 8. 2.4.6.2'.4'.6'.a Heptamethyl diphenyl methan, 1.1 Bis [2.4.6 trimethyl phenyl] dthan, 1.1 Dimesityl-dthan C₂₀H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Beim Leiten von Acetylen in Mesitylen bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-sulfat bei 10—20° (REICHERT, NIEUWLAND, Am. Soc. 45, 3091). Kp: 344—348°. Zeigt Fluorescenz.
- 9. **4.4'-Dibutyl-diphenyl** $C_{20}H_{24}=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot[CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 4-Jod-1-butyl-benzol mit Kupferpulver (Boedtker, Bl. [4] 45, 648). Krystallisiert beim Aufbewahren nach einigen Monaten. F: 58—59°. Kp₁₄: 228—230°. D¹¹₄: 0,9499; n¹³₅: 1,5503 (unterkühlt).

- 10. **4.4'-Di-sek.-butyl-diphenyl** $C_{20}H_{26} = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 4-Jod-1-sek.-butyl-benzol mit Kupferpulver (Boedtker, Bl. [4] **45**, 649). Gelbes Öl. Kp_{20} : 222—224°. D_4^{is} : 0,9530. n_5^{is} : 1,5577.
- 11. 4.4'-Di-tert.-butyl-diphenyl C₂₀H₃₆ = (CH₃)₃C·C₆H₄·C₆H₄·C(CH₃)₃ (E I 298). B. Entsteht in wechselnden Mengen bei der Einw. von Magnesium auf 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol in Äther bei Gegenwart einer Spur Jod (Tschitschibabin, Elgasin, Lengold, Bl. [4] 43, 241; Ж. 60, 351). Aus 4-Jod-1-tert.-butyl-benzol und Magnesium in Äther in Gegenwart einer Spur Jod (Boedtker, Kerlor, Bl. [4] 45, 647). Krystalle (aus Alkohol). F: 122° (Boe, K.), 128—129° (Tsch., E., L.). Kp₁₈: 190—192° (Tsch., E., L.).

11. Kohlenwasserstoffe C22H30.

- 1. 5.6-Diphenyl-decan, 1.2-Dibutyl-1.2-diphenyl-āthan, $\alpha.\alpha'$ -Dibutyl-dibenzyl $C_{22}H_{30}=CH_3\cdot [CH_2]_3\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid auf α -Butyl-benzylmagnesiumbromid in Äther (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 556). Krystalle (aus Alkohol). F: 80°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Essigester, ziennlich leicht löslich in Äther.
- 2. 2.2.5.5-Tetramethyl-3.4-diphenyl-hexan, 1.2-Di-tert.-butyl-1.2-diphenyl-āthan, $\alpha.\alpha'$ -Di-tert.-butyl-dibenzyl $C_{22}H_{30} = (CH_3)_3C \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(CH_3)_3$. B. Bei der Einw. von wasserfreiem Kupfer(II)-chlorid auf α -tert.-Butyl-benzyl-magnesiumbromid in Äther (Conant, Blatt, Am. Soc. 50, 556). Prismen oder Tafeln (aus Eisessig). F: 180—181°. Löslich in Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol, Eisessig und Essigester.
- 3. α -Methyl-4.4'-dibutyl-diphenylmethan, 1.1-Bis-[4-butyl-phenyl]-äthan, 4.4'-Äthyliden-bis-[1-butyl-benzol] $C_{22}H_{30}=CH_3\cdot [CH_2]_3\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Acetylen in Butylbenzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp₃₇: 244—248°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 4. α -Methyl-4.4'-di-sek.-butyl-diphenylmethan, 1.1-Bis-[4-sek.-butyl-phenyl] āthan, 4.4'- Āthyliden bis [1-sek.-butyl-benzol] $C_{12}H_{30} = CH_3$. $CH[C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5]_2$. B. Beim Einleiten von Acetylen in sek.-Butyl-benzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp_{11} : 250—252°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 5. α -Methyl-4.4'-di-tert.-butyl-diphenylmethan, 1.1-Bis-[4-tert.-butyl-phenyl]-dihan. 4.4'-Åthyliden-bis-[1-tert.-butyl-benzol] $C_{22}H_{30}=(CH_3)_3C\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_5)\cdot C_6H_4\cdot C(CH_5)_3$. B. Beim Einleiten von Acetylen in tert.-Butyl-benzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Krystalle (aus Alkohol). F: 94°. Kp₁₆: 212—214°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 6. 4.4'-Di-tert.-amyl-diphenyl $C_{22}H_{30}=C_2H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot C_8H_4\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 4-Jod-1-tert.-amyl-benzol mit Kupferpulver (Boedtker, Bl. [4] 45, 650). Gelbes Öl. $Kp_{16}\colon 224^\circ$. $D_4^{46}\colon 1,5503$. $n_5^{46}\colon 1,5570$. Bei längerem Aufbewahren scheiden sich geringe Mengen einer krystallinischen Verbindung ab, die sich bei 200° ohne zu schmelzen verflüchtigt.
- 7. Kohlenwasserstoff $C_{22}H_{30}$ aus α -Naphthol. B. Neben anderen Produkten beim Leiten von α -Naphthol durch ein mit Glasringen gefülltes Quarzrohr bei 660° (Hagemann, Z. ang. Ch. 42, 360). Nadeln (aus Benzin). F: 178,5—179,5°.

12. Kohlenwasserstoffe C24H34.

- 1. α -Methyl-4.4'-di-[pentyl-(3)]-diphenylmethan, 4.4'-Åthyliden-bis-[1-diāthylmethyl-benzol] $C_{24}H_{34}=CH_3\cdot CH[C_6H_4\cdot CH(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Einleiten von Acetylen in Diāthyl-phenyl-methan bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp₂₉: 234—236°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 2. α -Methyl-4.4'-bis- $[\alpha.\beta$ -dimethyl-propyl]-diphenylmethan, 4.4'-Athyliden bis-[1-(methyl-isopropyl-methyl) benzol] $C_{24}H_{24} = CH_3 \cdot CH[C_6H_4 \cdot CH_3] \cdot CH_{24}$

CH(CH₃)·CH(CH₃)₂]₂. B. Beim Einleiten von Acetylen in 2-Methyl-3-phenyl-butan bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10° (REILLY, NIEUWLAND, Am. Soc. 50, 2565). — Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp₁₃: 225—228°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.

9. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-16}$.

1. Kohlenwasserstoffe C₁₂H₈.

- 1. 1-Acetylenyl-naphthalin, α -Naphthylacetylen $C_{12}H_8$, s. nebenstehende Formel (H 624). Das durch Einw. von Methylmagnesiumbromid in Ather erlältliche α -Naphthylacetylen-magnesiumbromid liefert bei der Umsetzung mit 2 Atomen Jod α -Naphthyl-jodacetylen, mit 1 Atom Jod Dianaphthyl-diacetylen, bei der Umsetzung mit Bromeyan α -Naphthyl-bromacetylen (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 9, 13, 15).
- 1-Bromacetylenyl-naphthalin, α -Naphthyl-bromacetylen $C_{12}H_7Br=C_{10}H_7\cdot C$: CBr. B. Bei der Einw. von Bromcyan auf α -Naphthylacetylen-magnesiumbromid in Ather unter Eiskühlung (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 9). Wurde nicht rein erhalten. Läßt sich auch im Vakuum nicht unzersetzt destillieren. Bräunt sich am Licht. Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure Brommethyl- α -naphthyl-keton und wenig Methyl- α -naphthyl-keton.
- 1-Jodacetylenyl-naphthalin, α -Naphthyl-jodacetylen $C_{12}H_7I = C_{10}H_7 \cdot C : CI$. Bei der Einw. von 2 Atomen Jod auf α -Naphthylacetylen-magnesiumbromid in Äther unter Eiskühlung (Grignard, Perrichon, A. ch. [10] 5, 13). Wurde nicht rein erhalten. Auch im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar.
- 2. o-Diphenylen $C_{12}H_8$ (E I 298). Besitzt nach Baker (Nature 150, 211; C. 1943 I, 501) nebenstehende Konstitution.



E I 298, Z. 4 v. u. statt "Syst. No. 4776" lies "E I 18, 476".

die von Acenaphthylen C₁₂H₈, s. nebenstehende Formel (H 625; E I 299). Für die von Acenaphthylen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die in der Formel angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. — B. Entsteht in geringer Menge beim Durchgang elektrischer Funken durch Methan (STANLEY, NASH, J. Soc. chem. Ind. 48, 240 T; C. 1929 II, 3200). Zur Bildung beim Leiten von Acenaphthen-Dampf durch ein rotglühendes Quarzrohr in Kohlendioxyd-Atmosphäre vgl. Dziewonski, B. 53, 2180. Aus Acenaphthen-Dampf beim Leiten durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° (F. FISCHER, SCHRADER, MEYER, Abh. Kenntnis Kohle 5, 414, 415, 433; C. 1922 IV, 1039) oder beim Erhitzen in Gegenwart eines Nickelkatalysators auf ca. 300° (Goswami, C. r. 179, 1269). Aus Acenaphthenol.(1) durch Einw. von Thionylchlorid in Gegenwart von Pyridin (Marquis, C. r. 182, 1228). In geringer Menge bei der Druckhydrierung von Acenaphthenon oder Acenaphthenchinon bei Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 180—240° (v. Braun, Bayer, B. 59, 922, 923). Aus Acenaphthen-sulfonsäure-(3) oder Acenaphthen-sulfonsäure-(5) beim Schmelzen mit Alkali oder beim Destillieren mit Kaliumcyanid unter vermindertem Druck (Kalle & Co., D. R. P. 248994; C. 1912 II, 300; Frdl. 11, 227; Dziewonski, Stolyhwo, B. 57, 1535, 1537; vgl. Dz., Galitzerowna, Kocwa, Bl. Acad. polon. 1926, 218, 223; C. 1926 II, 2816). Bei der Zinkstaub-Destillation von 5-Athyl-acenaphthen (Mayer, Kaufmann, B. 53, 294). Beim Leiten von 5-Acetyl-6.7.8.9-tetrahydro-acenaphthen oder 5-Acetyl-acenaphthen durch ein auf 700° erhitztes Rohr bei Gegenwart oder Abwesenheit von Bleidioxyd (v. Braun, Hahn, Seemann, B. 55, 1694).

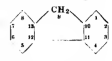
E I 299, Z. 21—23 v. o. Der Satz "Durch Dest. R. A. L. [5] 21 I, 782)" ist durch folgenden zu ersetzen: Durch Destillation des Kaliumsalzes der Acenaphthen-sulfonsäure-(3) mit Kaliumferrocyanid (Oliveri-Mandalà, R. A. L. [5] 21 I, 782; Dziewonski, Galitzerowna, Kocwa, Bl. Acad. polon. 1926, 216, 234; C. 1926 II, 2816).

H 625, Z. 13 v. o. statt "Benzin" lies "Benzol".

Polyacenaphthylen ($C_{12}H_8$)_x (E I 299). B. Neben Acenaphthylen und anderen Produkten beim Leiten von Acenaphthen-Dampf durch ein mit Eisen- oder Kupferdraht beschicktes Quarzrohr bei Rotglut im Kohlendioxydstrom (Dziewonski, B. 53, 2190). Neben Acenaphthylen bei der Alkalischmelze von Acenaphthen-sulfonsäure-(3) oder Acenaphthen-sulfonsäure-(5) (Dz., Stolyhwo, B. 57, 1533, 1535, 1537). — Fast farblos (Dz.).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{10}$.

- 1. **1-Propargyl-naphthalin**, 3-α-Naphthyl-propin-(1) C₁₃H₁₀ = C₁₀H₇·CH₂·C:CH. B. Beim Behandeln von 1-[γ-Chlor-allyl]-naphthalin mit Natriumamid in Xylol bei 120°; man reinigt über das Kupfersalz (Bert, Dorier, Bl. [4] 37, 1601). Hellgelbe, wenig bewegliche Flüssigkeit von charakteristischem und anhaftendem Geruch. Kp₁₅: 154° (korr.). D^α₁: 1,066; D^α₁: 1,056. n^α₂: 1,630. AgC₁₃H₉ + AgNO₃. Weißer Niederschlag.
- 2. Fluoren C₁₃H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 625; E I 300). Für die von Fluoren abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die in der Formel angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. Literatur: RIEVESEHL, RAY, The chemistry of fluorene and its derivatives, Chem. Reviews 23 [1938], 287—389. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Krollpfeiffer, A. 430, 264.



V. u. B. Findet sich in geringer Menge in Berginöl aus niederschlesischer Kohle (Heyn, Dunkel, Brennstoffch. 7, 85; C. 1926 II, 1709). In geringer Menge beim Leiten von Acetylen über aktivierte Holzkohle bei 650° (Zelinsky, B. 57, 268, 272; C. r. 177, 885; K. 55, 148, 154). Zur Bildung beim Leiten von Acetylen und Wasserstoff durch Porzellanröhren bei höherer Temperatur vgl. R. Meyer, W. Meyer, B. 51 [1918], 1574, 1576; R. M., Taeger, B. 53, 1262. Beim Leiten von Dicyclohexylmethan, Diphenylmethan, Dicyclohexylketon oder Benzophenon über Platin-Kohle bei 300° (Zelinsky, Titz, Gawerdowskaja, B. 59, 2591, 2592). Aus Fluorenol bei kurzem Kochen mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) in Eisessig (Wanscheidt, B. 59, 2098; K. 58, 67).

Physikalische Eigenschaften. Härteanisotropie: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Röntgenographische Untersuchung: Hengstenberg, Mark, Z. Kr. 70, 289. F: 114—114,5° (Capper, Marsh, Soc. 1926, 724), 114,2° (Mortimer, Murphy, Ind. Eng. Chem. 15 [1923], 1141), 116° (Zelinsky, Titz, Gawerdowskaja, B. 59, 2591). Dampfdruck zwischen 161,0° (18,0 mm) und 300,4° (812,3 mm); Mo., Mu. D. 1,203 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Verbrennungswärme bei konstantein Volumen: 1585,1 kcal/Mol (Roth in Landolt-Börnst. H. 1590). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Ca., Marsh, Soc. 1926, 724, 727; in Hexan und Alkohol: Menczel, Ph. Ch. 125, 187, 191. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000. Röntgen-Luminescenzspektrum: De Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4 [1923], 263. Luminescenz in Kathodenlicht: Marsh, Soc. 1927, 128. Spektrum der durch Ultraviolett-Bestrahlung bewirkten Fluorescenz der festen Substanz: Andant, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 269; C. 1929 I, 1538; vgl. Kirchhof, Phys. Z. 30, 241; C. 1929 I, 3071; nach der Belichtung tritt eine bläuliche Phosphorescenz auf (K.).

Löslichkeit in einigen organischen Lösungsmitteln bei 0—100°: Mortimer, Am. Soc. 45, 634; vgl. Dimboth, Bamberger, A. 438, 100. Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (de Carli, G. 57, 351). Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.6-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 46° und 30 Gew.-% Fluoren), 3.4-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 45° und 29 Gew.-% Fluoren) und 3.5-Dinitro-toluol (Eutektikum bei 42° und 39 Gew.-% Fluoren): Kremann, Hönigsberg, Mauermann, M. 44, 69, 73, 77; mit 2.4.6-Trinitro-m-xylol (Eutektikum bei 100,6° und 64,5 Gew.-% Fluoren): Jefremow, Tichomirowa, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 70, 89; C. 1929 I, 745; mit 2.4.6-Trinitro-m-kresol: J., T., 36. 59, 378, 386; C. 1928 I, 188; mit p-Chinon: Kr., Mitarb., M. 43, 308, 310; mit Tetryl: J., T., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 99, 108; C. 1929 I, 745. Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Chinolin bei 16,8°. Krollpfeiffer, A. 430, 222. Gemische aus Borsäure und sehr geringen Mengen Fluoren zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung grünlichblaues Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 658, 664).

Chemisches Verhalten. Zersetzung von Fluoren durch Kanalstrahlen: Kohlschütter, Frumkin, B. 54, 592. Über pyrogene Zersetzung des Fluorens vgl. Dziewonski, Suszko, Bl. Acad. polon. 1921, 68; C. 1923 I, 528; B. 58, 2544; Eckert, J. pr. [2] 121, 280; vgl. dazu a. E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 278. Fluoren wird durch Chromschwefelsäure nur teilweise zu Kohlendioxyd oxydiert; vollständiger verläuft die Oxydation mit Silberdichromat (Simon, C. r. 177, 266). Die bei der Destillation von Fluoren über erhitztes Bleioxyd entstehende, von Manchot, Krische (A. 337 [1904], 200) als 9-Methylen-fluoren aufgefaßte Verbindung ist hauptsächlich ein Gemisch aus Difluorenyliden, Difluorenyl-(9.9') und unverändertem Fluoren gewesen (Wieland, Reindel, Ferrer, B. 55, 3317). Gibt nach Ssadikow, Michailow (B. 61, 1792; Ж. 60, 1567) bei der Druckhydrierung bei ca. 300° in Gegenwart von Nickeloxyd-Asbest $\Delta^{11(12)}$ -Dekabydrofluoren, in Gegenwart von Osmium-Asbest vorwiegend $\Delta^{11(12)}$ -Dekabydrofluoren neben Perhydrofluoren, in Gegenwart von auf Asbest aufgetragenen Gemischen aus Nickeloxyd und Cerdioxyd, Osmium und Cerdioxyd oder Osmium und Thoriumdioxyd fast ausschließlich Perhydrofluoren (vgl. indessen Orlow, Belopolski, B. 62, 1227; Ж. 61, 1268). Bei wieder-

holter Hydrierung zunächst in Gegenwart von Niekeloxyd, dann in Gegenwart von Niekeloxyd und Hopcalit bei 210—230° und 60—70 Atm. Anfangsdruck erhält man neben Methan-Kohlenwasserstoffen Perhydrofluoren (O., B.). Läßt man Wasserstoff bei 460—470° und 75 Atm. Anfangsdruck auf Fluoren in Gegenwart eines Gemisches aus Tonerde und Eisenoxyd oder von wasserfreiem Eisenehlorid einwirken, so entstehen Benzol, Toluol und andere Produkte (O., B. 62, 718; 3K. 60, 1456). Über Hydrierung bei hohen Temperaturen und Drucken vgl. a. Spilker, Zerbe, Z. ang. Ch. 39, 1142. Beim Leiten von Fluoren-Dampf durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° erhält man Benzol und geringe Mengen Chrysen (F. Fischer, Schrader, Meyer, Abh. Kenntnis Kohle 5, 414, 433; C. 1922 IV, 1039).

Fluoren liefert in Chloroform beim Einleiten von Chlor bei 0—5° je nach den Reaktionsbedingungen 2-Chlor-fluoren (Courtot, Vignati, C. r. 184, 1179; C., A. ch. [10] 14 [1930], 52, 55), 2.7-Dichlor-fluoren (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2073; Jandebeur, Dissert. [München 1925], S. 36; C., V., C. r. 184, 1179; C., A. ch. [10] 14, 52, 55, 95; vgl. Hodokinson, Matthews, Soc. 43 [1883], 170) und 2.4.7-Trichlor-fluoren (J.; vgl. Sie.. zit. bei Krollpfeiffer, A. 430, 224 Anm. 2); bei der Bromierung entstehen 2-Brom-fluoren (C., V., C. r. 184, 608; Bl. [4] 41, 59; C., A. ch. [10] 14, 58; vgl. Ho., Ma.) und 2.7-Dibrom-fluoren (Sie., B. 53, 1236; Novelli, An. Asoc. quim. arg. 15, 198 Anm. 26; C. 1928 I, 1410; C., V., C. r. 184, 608; Bl. [4] 41, 60; C., A. ch. [10] 14, 59, 98). Fluoren gibt bei der Einw. von rauchender Salpetersäure in Eisessig bei Zimmertemperatur neben 2.7-Dinitro-fluoren auch wenig 2.5-Dinitro-fluoren (Morgan, Thomason, Soc. 1926, 2693; Courtot, A. ch. [10] 14, 83). Liefert bei 14-tägiger Einw. von Königswasser geringe Mengen 2.7-Dichlor-fluorenon und andere Produkte (Blumenstock-Halward, M. 48, 100). Bei der Einw. von Chlorsulfonsäure auf Fluoren in Chloroform unter Kühlung erhält man Fluoren-sulfonsäure-(2) (C., Geoffroy, C. r. 178, 2261; C., A. ch. [10] 14, 10, 17; vgl. Ho., Ma.); diese bildet sich anch bei gelinden Erwärmen mit einen Gemisch aus 1 Mol Schwefelsäure und 2 Mol Acetanhydrid (Wedekind, Stüsser, B. 56, 1561). Fluoren liefert in Stickstoff-Atmosphäre bei längeren Erwärmen mit Lithiumäthyl in Benzol auf 70° Lithiumfluoren, beim Aufbewahren mit Triphenylmethylnatrium in Ather Natriumfluoren (Syst. Nr. 2357) (Schlenk, Bergmann, A. 463, 192). Beim Destillieren mit Aluminiumchlorid entstehen Diphenyl und andere Produkte (Orlow, Belopolski, B. 62, 1231; Ж. 61, 1273).

Beim Kochen von Fluoren mit Methylal und Phosphorpentoxyd in Chloroform erhält man Di-fluorenyl-(2)-methan und geringe Mengen eines Kohlenwasserstoffs C₅₅H₄₀ (s. u.) (Dziewonski, Panek, Bl. Acad. polon. [Å] 1927, 747, 751; C. 1928 II, 445). Liefert bei der Kondensation mit Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung neben 9-Benzyliden-fluoren auch 9-Cinnamyliden-fluoren (Schlenk, Bergmann, B. 62, 749; B., B. 63 [1930], 1618; Kliegl, Weng, Wiest, B. 63, 1632); analoge Verbindungen entstehen bei entsprechender Einw. von 4-Methoxy-benzaldehyd (Sch., B.; B., B. 63, 1618), 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Piperonal (de Fazi, G. 51 I, 332, 337; B., B. 63, 2598). Gibt bei längerem Erwärmen mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Natrium in Benzol auf 85—90° 9-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-fluoren und 9-[4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethylen]-fluoren (Rodd, Linch, Soc. 1927, 2187; Sch., B., B. 62, 747, 750; B., B. 63, 1619, 1626). Kondensiert sich beim Erhitzen mit 4.4'-Dimethoxy-thiobenzophenon auf 270° zu 9-[4.4'-Dimethoxy-diphenylmethylen]-fluoren (Schönberg, B. 58, 1795, 1801). Beim Sättigen eines auf dem Wasserbad erwärmten Gemisches aus Fluoren und Azodicarbonsäure-dimethylester mit Chlorwasserstoff in Gegenwart von wenig Jod entsteht 2.7-Bis-[N.N'-dicarbomethoxy-hydrazino]-fluoren (Stollé, Adam, J. pr. [2] 111, 167, 171). Erhitzt man Fluoren mit Benzophenon-anil oder Fluorenon-anil in Gegenwart von Anilin-hydrobromid im Kohlendioxyd-Strom auf 300—340°, so erhält man vorwiegend Difluorenyl-(9.9') neben Difluorenyliden und Anilin (Reddelen, B. 53, 356, 357).

Antiklopfwirkung im Verbrennungsmotor: EGERTON, GATES, J. Inst. Petr. Technol. 13. 278; C. 1928 II, 211. — Farbreaktionen mit eyelisehen Aldehyden in alkoh. Lösung in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: DE FAZI, G. 50 II, 147; 51 I, 328. Fluoren gibt mit Pikrinsäure in alkal. Lösung eine rote Färbung (Weise, Tropp, H. 178, 134). — Mikrochemischer Nachweis in Forni von additionellen Verbindungen mit 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon oder Chrysauminsäure: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 10. Verhalten bei der Jodzahlbestimmung nach Hübl und Wijs: MacLean, Tromas, Biochem. J. 15, 321.

Kohlenwasserstoff C₅₅H₄₀. B. Neben überwiegenden Mengen Di-fluorenyl-(2)-methan beim Koehen von Fluoren mit Methylal und Phosphorpentoxyd in Chloroform (Dziewonski, Panek, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 746, 751; C. 1928 II, 445). — Krystall-pulver (aus Xylol oder Cumol). F: 246—247°. — Gibt bei der Oxydation mit Natrium-dichromat in siedendem Eisessig eine Verbindung C₅₅H₃₀O₅ (gelbe Mikrokrystalle aus Xylol; F: 324—326°), die bei der Alkalischmelze in eine Säure C₂₇H₂₀O₇ (fast farblose Mikrokrystalle; F: 235—237°) übergeht.

533

Substitutionsprodukte des Fluorens.

2-Chlor-fluoren C₁₃H₉Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Fluoren-diazoniumchlorid-(2) mit Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Courtot, Vignati, C. r. 184, 607; Chanussot, Bl. [4] 41, 1626). Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Fluoren in Chloroform bei 0—5°, neben wenig 2.7-Dichlor-fluoren (C., V., C. r. 184, 1179; C., A. ch. [10] 14 [1930], 52, 55). — Blättchen (aus Alkohol). F: 97° (C., V.), 98° (Ch.). Leicht sublimierbar (C., V.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (C., V.; Ch.). — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat in Eisessig 2-Chlor-fluorenon (C., V., C. r. 184, 1180; C., A. ch. [10] 14, 54; Ch.). Beim Behandeln mit Salpetersäure in Eisessig bei 70—80° entsteht 7-Chlor-2-nitro-fluoren (C., V., C. r. 184, 1180; C., A. ch. [10] 14, 104).

9-Chlor-fluoren $C_{13}H_9Cl = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CHCl (H 627; E I 301). Als 9-Chlor-fluoren ist die H 7, 467 als Fluorenonhydrat(? $C_{13}H_{10}O_2$ beschriebene Verbindung erkannt worden (Kuhn, Wassermann, B. 58, 2230). — F: 91,5° (unkorr.) (K., W.).

Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 95-970 Fluorenon (Courtot, PIERRON, Bl. [4] 45, 290). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol entsteht Fluoren (Kuhn, Wassermann, B. 58, 2230). Liefert beim Kochen mit Natriumsulfit-Lösung vielleicht das Natriumsalz der Fluoren-sulfonsäure-(9) und andere Produkte (Wedekind, Stüssen, B. 56, 1560). Wird durch Wasser bei 95—97° völlig hydrolysiert (C., Pi.). Liefert bei der Einw. von alkoh. Alkalilauge Difluorenyliden (KLIEGL, WÜNSCH, WEIGELE, B. 59, 640); beim Behandeln mit wasserfreiem Ammoniak erhält man außerdem Di-fluorenyl-(9)amin und Spuren von 9-Amino-fluoren (C., Petitcolas, C. r. 180, 297). Reagiert mit primären Aminen R·NH₂ unter Bildung von Verbindungen vom Typus C₁₃H₉·NH·R (C., PE.). Gibt beim Kochen mit Natriumhydrosulfid in wäßrig-alkoholischer Lösung Di-fluorenyl-(9)sulfid, beim Kochen mit Natriumdisulfid in Alkohol Di-fluorenyl-(9)-disulfid (BERGMANN, sulfid, beim Kochen mit Natriumdisulfid in Alkohol Di-fluorenyl-(9)-disulfid (BERGMANN, HERVEY, B. 62, 914). Liefert beim Erwärmen mit Silbernitrat in absol. Alkohol auf dem Wasserbad 9-Athoxy-fluoren (KL., Wü., Wei.; KL., B. 62, 1334 Anm. 30). Bei der Umsetzung mit Benzhydrylnatrium in Ather entstehen 9-Benzhydryl-fluoren, 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan und geringe Mengen Difluorenyl-(9.9') (KL., B. 62, 1330; 64 [1931], 2422; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 198; B., B. 63 [1930], 1626). Kondensiert sich bei kurzem Kochen mit 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren und Kaliummethylat-Lösung in Aceton zu 9-[Fluorenyl-(9)]-1.2;7.8-dibenzo-fluoren (Wanscheidt, B. 59, 2099; 36. 56). Gibt bei der Kondenstein mit Benzaldehyd insbesondere auch in Cegenwart von Kaliumearbenat in siedendens sation mit Benzaldchyd, insbesondere auch in Gegenwart von Kaliumcarbonat in siedendem Methanol, vorwiegend 9-Mcthoxy-9-[α-oxy-benzyl]-fluoren; bei einem Versuch wurde in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge in siedendem Alkohol 9-Benzyliden-fluorenoxyd erhalten (BERGMANN, HERVEY, B. 62, 902). Liefert mit 4-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Kaliumcarbonat in siedendem Methanol 9-[4-Nitro-benzyliden]-fluoren-oxyd; bei einem Versuch entstand statt dessen eine Substanz, die sich bei 2170 zersetzt (B., H., B. 62, 895, 902). 9-Chlor-fluoren gibt beim Kochen mit Fluorenon in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Methanol hauptsächlich Difluorenylidenoxyd (Syst. Nr. 2377) (B., H., B. 62, 897, 908). Beim Kochen mit 4-Nitroso-dimethylanilin in Gegenwart von Kaliumcarbonat

in Methanol entsteht die Verbindung C_6H_4 C:N(:O)·C $_6H_4$ ·N(CH $_3$)₂ (Syst. Nr. 1769) (B., H., B. 62, 898, 910). Liefert beim Kochen mit 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Propylalkohol 9-[4.4'-Bis-dimethylamino-diphenyl-methylen]-fluoren, Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-disulfid und Di-fluorenyl-(9)-disulfid (B., H., B. 62, 897, 912; vgl. a. B., Magat, Wagenberg, B. 63, 2582). — Die Lösung in warmer konzentrierter Schwefelsäure ist grün (Wanscheidt, B. 59, 2098).

2.7-Dichlor-fluoren C₁₃H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel (H 627 als x.x. Dichlor-fluoren beschrieben; zur Konstitution vgl. Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2073; Courtot, A. ch. [10] 14 [1930], 94). — B. Zur Bildung aus Fluoren und Chlor in Chloroform nach Hodgkinson, Matthews (Soc. 43 [1883], 170) vgl. Sie., Sch.; Jandebeur, Dissert. [München 1925], S. 36; C., Vignati, C. r. 184, 1179; C., A. ch. [10] 14 [1930], 52, 55, 95. Beim Erhitzen von 2.7-Dichlor-fluorenon mit 50%iger Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 115—120° (Sie., Sch.). — Tafeln oder Nadeln (aus Benzol). F: 125° (J.), 128° (C., A. ch. [10] 14, 95). — Liefert beim Kochen mit überschüssigem Kaliumdichromat in viel Eisessig 2.7-Dichlor-fluorenon (J.; vgl. Sie., Sch.; C., V.; C., A. ch. [10] 14, 95). Bei der Einw. von überschüssigem Chlor in Gegenwart von wenig Jod in siedendem Chloroform entsteht 2.4.7-Trichlor-fluoren (J.; vgl. Sie., zit. bei Krollffeifer, A. 430, 224 Anm. 2). Reagiert mit Benzaldehyd analog 2.7-Dibrom-fluoren (S. 535) (Sie., Sch.).

9.9 - Dichlor - fluoren, Fluorenonchlorid $C_{13}H_8Cl_2=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CCl_2$ (H 627; E I 301).

F: 102—102,5° (unkorr.) (STRAUS, DÜTZMANN, J. pr. [2] 103, 48; PUMMERER, BINAPFL, B. 54, 2775 Ann. 1). Die Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd ist farblos und zeigt keine Leitfähigkeit (St., D.). - Geschwindigkeit der Umsetzung von 9.9-Dichlor-fluoren mit Wasser Leitfähigkeit (St., D.). — Geschwindigkeit der Umsetzung von 9.9-Dichlor-fluoren mit Wasser in Ather bei 19° und mit Methanol in Benzol hei 20—22°: St., D. Liefert beim Aufbewahren mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung Di-fluorenyl-(9)-disulfid (Smedley, Soc. 87 [1905], 1253; vgl. Bergmann, Hervey, B. 62, 913). Bei der Einw. von Triphenylmethylnatrium in Ather in Stickstoff-Atmosphäre erhält man β.β.β-β-Triphenyl-α.α-diphenylen-äthyl (Schlenk, Mark, B. 55, 2301). Gibt in äther. Lösung heim Behandeln mit Benzophenon-dinatrium (Syst. Nr. 652) α.α-Diphenyl-β-diphenylen-äthylen und α.α-Diphenyl-β-diphenylen-äthylen-oxyd (Sch., Bergmann, A. 463, 205, 210; Kliegl, B. 62, 1331; 64 [1931], 2422); beim Palandeln mit Elvorpen dipatrium (Syst. Nr. 654) entsteht Diphenylenpanghonenthypon (Syst. Behandeln mit Fluorenon-dinatrium (Syst. Nr. 654) entsteht Diphenylenphenanthron (Syst. Nr. 663) (Sch., Br.).

2.4.7-Trichlor-fluoren $C_{13}H_7Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von üherschüssigem Chlor in eine Lösung von Fluoren oder 2.7-Dichlor-fluoren bei Gegenwart von wenig Jod in siedendem Chloroform (Jandebeur, Dissert. [München 1925], S. 46; vgl. Sieglitz, zit. bei Krollpfeiffer, A. 430, 224 Anm. 2). -

Nadeln (aus Ligroin). F: 128º (J.). Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Chloroform, Ligroin und Eisessig, sehr schwer in Methanol und Alkohol; löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe (J.). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: K., A. 430, 220. — Liefert beim Kochen mit überschüssigem Kaliumdichromat in viel Eisessig 2.4.7-Trichlor-fluorenon (J.).

2.9.9 - Trichlor - fluoren, 2-Chlor-fluorenonchlorid $C_{13}H_7Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Nitro-fluorenon mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 140° (SIEGLITZ, SCHATZKES, B. 54, 2073 Anm. 5). — Krystalle (aus Eisessig). F: 113°. — Giht heim Kochen mit Wasser 2-Chlor-fluorenon.

2.7.9.9-Tetrachlor-fluoren, **2.7-Dichlor-fluoren**onchlorid $C_{13}H_6Cl_4$, s. nebenstehende Formel (E I 301). B. Beim Erhitzen von Fluorenon-disulfonsäure-(2.7) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 180° (Courtot, Geoffroy, C. r. 178, 2262; C., A. ch. [10] 14 [1930], 39). — P: 216° (C., G., C. r. 180, 1667).

2.4.7.9.9 - Pentachlor - fluoren $C_{13}H_5Cl_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.7-Trichlor-fluorenon oder 2.4.7-Trinitro-fluorenon heim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 180° (JANDEBEUR, Dissert. [München 1925], S. 54, 55; SIEGLITZ, Priv.-Mitt.). — Nadeln (aus Methanol). F: 123,5° (J.; S.). Sehr

leicht löslich in Chloroform, Ligroin und Benzol, ziemlich leicht in Methanol und Eisessig, sehr schwer in Alkohol; löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit hraungelber Farbe (J.). — Liefert beim Kochen mit 50% iger Schwefelsäure 2.4.7-Trichlor-fluorenon (J.).

2-Brom-fluoren $C_{13}H_9Br$, s. nebenstehende Formel (H 628; E I 301 als x-Brom-fluoren heschrieben; zur Konstitution vgl. COURTOT, VIGNATI, Bl. [4] 41, 61). — B. Zur Bildung aus Fluoren und Brom in Chloroform nach Hodokinson, Matthews (Soc. 48 [1883], 165) vgl. C., V., C. r. 184, 608; Bl. [4] 41, 59; C., A. ch. [10] 14 [1930], 58. Beim Kochen von Fluoren-diazoniumsulfat-(2) mit Kupfer(I)-bromid in konz. Bromwasserstoffsäure (C., V.; C., A.ch. [10] 14, 55; vgl. Chanussot, Bl. [4] 41, 1625). — Krystalle (aus Alkohol). F: 111,5° (C., V.; C.). Kp₁₃₅: ca. 185° (C.). — Giht bei der Oxydation mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig 2-Brom-fluorenon (C., V.; C., A. ch. [10] 14, 61). Beim Erwärinen mit Salpetersäure und Eisessig auf dem Wasserhad erhält man 7-Brom-2-nitro-fluoren (C., V.; C., A. ch. [10] 14, 109).

9-Brom-fluoren C₁₃H₉Br = C₆H₄ CHBr (H 628; E I 301). B. Beim Erwärmen von 9-Oxy-fluoren mit 40% iger Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbad (Kuhn, Wassermann, B. 58, 2231 Anm. 2). Zur Bildung aus 9-Oxy-fluoren und Bromwasserstoff in Eisessig vgl. Ingold, Jessof, Soc. 1929, 2358. — Krystalle (aus Alkohol). F: 100,5° (Kuhn, Wass.), 103—104,5° (I., J.), 104° (Kliegl, Wünsch, Weigele, B. 59, 639 Anm. 21). — Bleibt auch bei anhaltendem Kochen in Toluol unverändert (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1502). Liefert bei der Umsetzung mit Natriumjodid in Aceton 9-Jod-fluoren (Wanscheidt, B. 59, 9095, 2098, 25, 58, 63). Giht hei anhaltendem Kochen mit 2 Mol Quecksilber-di-p-tolyl 59, 2095, 2098; 3K. 58, 63). Giht hei anhaltendem Kochen mit 2 Mol Quecksilber-di-p-tolyl

in Toluol Difluorenyliden und p-Tolylquecksilberbromid; analog verläuft die Reaktion mit Quecksilberdiphenyl (Wh., Тн.). — Die Lösung in warmer, konzentrierter Schwefelsäure ist grün (Wanscheidt).

9-Chlor-2-brom-fluoren C₁₃H₈ClBr, s. nebenstehende Formel.
Diese Konstitution kommt der H 6, 692 als 2-Brom-9-oxy-fluoren
beschriebenen Verbindung zu (Courtot, Vignati, Bl. [4] 41, 62).— B.
Beim Erwärmen von 2-Brom-9-oxy-fluoren (Syst. Nr. 540) mit konz.
Salzsäure (C., V.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 100—102°.

2.7 - Dibrom - fluoren C₁₃H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 628; E I 301). B. Zur Bildung aus Fluoren und Brom in Chloroform nach Hodgrinson, Matthews (Soc. 43 [1883], 165 vgl.

Sieglitz, B. 53, 1236; Novelli, An. Asoc. quim. arg. 15, 198 Anm. 26; C. 1928 I, 1410; Courtot, Vignati, C. r. 184, 608; Bl. [4] 41, 60; C., A. ch. [10] 14 [1930], 59, 98). — F: 162° bis 163° (C., V.; C.), 164° (Sie., B. 53, 1236). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: Krollpfeiffer, A. 430, 222.

Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge (Stahrfoss, Bl. [4] 29, 147) oder beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung unter Durchschütteln mit Luft (Sieglitz, B. 53, 2249; vgl. Bergmann, Hoffmann, Winter, B. 66 [1933], 51) 1.2-Bis-[2.7-dibrom-fluorenyliden]-āthan. Liefert bei kurzem Kochen mit Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung 2.7-Dibrom-9-benzyliden-fluoren und wenig 1.2-Bis-[2.7-dibrom-fluorenyliden]-āthan; reagiert analog mit anderen aromatischen Aldehyden, jedoch nicht mit aliphatischen Aldehyden und mit Ketonen (Sie., B. 53, 1234, 1237). Bei der Kondensation mit p-Nitroso-methylanilin in siedender Natriumäthylat-Lösung entsteht 2.7-Dibrom-fluorenon-[4-methylamino-anil] (Novelli, An. Asoc. quím. arg. 15, 203). Über eine bei der Einw. von 4-Amino-phenol und alkoh. Kalilauge entstehende rote Verbindung vgl. St., Bl. [4] 29, 152. — Gibt mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und alkoh. Kalilauge eine tiefblaue Färbung, die beim Aufbewahren oder Ansäuern verschwindet (St.).

2-Jod-fluoren C₁₃H₉I, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Fluoren-diazoniumjodid-(2) mit Kupfer(I)-jodid und Jodwasserstoffsäure auf dem Wasserbad (Courtot, Vignati, C. r. 184, 607; Courtot, A. ch. [10] 14 [1930], 66; Chanussot, Bl. [4] 41, 1625; vgl. a. Korczynski, Bl. [4] 43, 346). Beim Behandeln von Fluoren-diazoniumchlorid-(2) mit Kaliumjodid in Wasser (Ch., An. Asoc. quim. arg. 15, 7; C. 1927 II, 1348). Man erwärmt 2-Hydrazino-fluoren-hydrochlorid erst mit Kaliumjodid-Lösung auf 60°, dann mit Jod-Kaliumjodid-Lösung auf 90° (Korczynski, Karlowska, Kierzek, Bl. [4] 41, 69). — Schuppen (aus Alkohol). F: 126—127° (Ch., An. Asoc. quim. arg. 15, 7), 128° (Ko., Ka., Kie.). Ist mit überhitztem Wasserdampf flüchtig (Ch., An. Asoc. quim. arg. 15, 7). Löslich in Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, schwer löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig (Ch., An. Asoc. quim. arg. 15, 7). — Gibt bei der Oxydation mit Dichromat in siedendem Eisessig 2-Jod-fluorenon (Ch., An. Asoc. quim. arg. 15, 8; Ko., Ka., Kie.). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) in siedendem Eisessig 7-Jod-2-nitro-fluoren (Ch., An. Asoc. quim. arg. 15, 9).

9-Jod-fluoren C₁₈H₉I = C₆H₄ CHI. B. Beim Behandeln von 9-Brom-fluoren mit Natriumjodid in Aceton (Wanscheidt, B. 59, 2095, 2098; Ж. 58, 63, 72). Bei der Einw. von Kaliumhypojodit-Lösung auf eine Lösung von Oxy-fluorenyliden-essigsäure-methylester in verd. Natronlauge (Kuhn, Levy, B. 61, 2244). — Gelbliche Nadeln (aus Petroläther). Sehr leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln; löslich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe (W.). — Zerfällt langsam beim Aufbewahren, schnell bei ca. 100° oder beim Erhitzen in Lösungsmitteln in Difluorenyl-(9.9') und Jod (W.).

2-Nitro-fluoren C₁₃H₂O₂N, s. nebenstehende Formel (H 628; E I 302). Zur Darstellung aus Fluoren und Salpetersäure in Eisessig nach Diels (B. 34 [1901], 1759) vgl. Kuhn, Org. Synth. 13 [1933], 74; Bennett, Noyes, R. 48, 896. — F: 154—154,5° (korr.) (Moore, Huntress, Am. Soc. 49, 2621), 157,5—158° (korr.) (Loevenich, Loeser, J. pr. [2] 116, 326). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender wäßrig-alkoholischer Calciumchlorid-Lösung je nach den Mengenverhältnissen 2-Amino-fluoren (H 12, 1331) (Diels, B. 34 [1901], 1759) oder 2.2'-Azoxy-fluoren (Cislak, Eastman, Senior, Am. Soc. 49, 2318, 2321). Wird durch siedende wäßrig-alkoholische Ammoniumsulfid-Lösung nicht verändert (C., Ea., S.). Gibt beim Behandeln mit Brom in siedendem Eisessig 9-Brom-2-nitro-fluoren (Korczynski, Karlowska, Kierzek, Bl. [4] 41, 70); beim Behandeln mit Brom in Chloroform bei 0—3° entsteht außerdem 7-Brom-2-nitro-fluoren (Courtot, Vignati, C. r. 184, 609). Bei der Einw.

536

von rauchender Salpetersäure in Eisessig erhält man 2.7-Dinitro-fluoren und 2.5-Dinitro-fluoren (MORGAN, THOMASON, Soc. 1926, 2693; Cou., A. ch. [10] 14 [1930], 84). Reagiert mit Benzaldehyd analog 2.7-Dibrom-fluoren (S. 535) (SIEGLITZ, SCHATZKES, B. 54, 2073, 2078; LOEV., LOESER).

H 628, Z. 22 v. u. statt "B. 17, 707" lies "B. 17, 107".

9-Nitro-fluoren $C_{13}H_9O_2N=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot NO_2$ (H 628). Die von Wislicenus, Wald-MÜLLER (B. 41 [1908], 3338) als solches beschriebene Verbindung ist von Nentzescu, Isacescu (B. 63 [1930], 2489) als 9.9'-Dinitro-difluorenyl-(9.9') (S. 691) erkannt worden.

aci-9-Nitro-fluoren, 9-Isonitro-fluoren $C_{13}H_9O_2N = {C_6H_4 \choose C_6H_4}C:NO_2H$ (H 628; E I 302). Das Kaliumsalz wird durch Jod in Kaliumjodid-Lösung oder durch elektrolytische Oxydation an einer Platin-Anode in 9.9'-Dinitro-difluorenyl-(9.9') übergeführt (Nentrzescu, B. 62, 2670).

- 7 Chlor 2 nitro fluoren $C_{13}H_8O_2NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Chlor-fluoren mit Salpeter-Clif saure in Eisessig bei 70-80° (Courtot, Vignati, C. r. 184, 1180; C., A. ch. [10] 14 [1930], 104). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 237º (Maquennescher Block). — Gibt bei der Oxydation mit Natriumdichromat in Eisessig 7-Chlor-2-nitro-fluorenon.
- 7-Brom-2-nitro-fluoren C₁₈H₆O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Brom-fluoren mit Salpetersäure in Eisessig auf dem Wasserbad (Courtot, Vignati, C. r. 184, 608; Bl. [4] 41, 63; C., A. ch. [10] 14 [1930], 109). Aus 2-Nitro-fluoren beim Behandeln mit Brom in Chloroform bei 0—3°, neben 9-Brom-2-nitro-fluoren (C., V., C. r. 184, 609). Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 236°. Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig 7-Brom-2-nitro-fluorenon (C., V.; C., A. ch. [10] 14, 111).
- 9-Brom-2-nitro-fluoren C₁₃H₂O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-fluoren beim Kochen mit Brom in Eisessig (Korczynski, Karlowska, Kierzek, Bl. [4] 41, 70) oder (neben 7-Brom2-nitro-fluoren) beim Behandeln mit Brom in Chloroform bei 0—3° (Courtot, Vignati, C. r. 184, 609). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 1420 (C., V.), 143º (Ko., Ka., Kie.). — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig 2-Nitro-fluorenon (Ko., Ka., Kie.). Gibt beim Kochen mit Zinkstaub in Eisessig + konz. Salzsäure 2-Amino-fluoren (Ko., Ka., Kie.). Beim Kochen mit Kupferpulver in Nitrobenzol entsteht 2.2'-Dinitro-difluorenyl-(9.9') (Ko., KA., KIE.).

7-Jod-2-nitro-fluoren $C_{13}H_8O_2NI$, s. nebenstehende Formel. B. Bei tropfenweiser Zugabe von Salpetersäure (D: 1,4) zu einer Lösung von 2-Jod-fluoren in siedendem Eisessig (Chanussot, An. Asoc. quim. arg. 15, 9; C. 1927 II, 1348). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 235°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

2.5-Dinitro-fluoren $C_{13}H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. *B.* Neben überwiegenden Mengen 2.7-Dinitro-fluoren beim Eintragen ·NO2 von Fluoren oder 2-Nitro-fluoren in ein Gemisch aus gleichen Raumteilen rauchender Salpetersäure und Eisessig bei Zimmertemperatur; NO2 man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation aus Eisessig (Morgan, Thomason, Soc. 1926, 2693; Courtot, A. ch. [10] 14 [1930], 83). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 207° (M., Th.; C.). — Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig 2.5-Dinitro-fluorenon (M., Th.; C., A. ch. [10] 14, 89).

- 2.7-Dinitro-fluoren $C_{13}H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. Die H 629 als solches beschriebene Verbindung ist wahrschein-·NO2 lich ein Gemisch aus 2.7-Dinitro-fluoren und 2.5-Dinitro-fluoren gewesen (vgl. Morgan, Thomason, Soc. 1926, 2692; Courtot, A. ch. [10] 14 [1930], 80, 83).

 B. 2.7-Dinitro-fluoren entsteht neben geringen Mengen 2.5-Dinitro-fluoren beim Eintragen von 2-Nitro-fluoren in ein Gemisch aus gleichen Raumteilen rauchender Salpetersäure und Eisessig (M., Th., Soc. 1926, 2693; C., A. ch. [10] 14, 84). — Fast farblose Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 334° (C.). Sehr schwer löslich in fast allen gebräuchlichen Lösungsmitteln (C.; M., Tн.).
- 2.9-Dinitro-fluoren $C_{13}H_8O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. Die von Wislicenus, Weitemeyer (Å. 436, 4) als solches beschriebene Verbindung ist als 2.9.2'.9'-Tetranitro-difluorenyl-(9.9') (S. 691) aufzufassen; zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. Nenitzescu, - NO2 ISACESCU, B. 63 [1930], 2489.

- 537
- 3. **Perinaphthinden** $C_{13}H_{10}$, s. nebenstehende Formel. Für die von Perinaphthinden abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die in der Formel angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht.
- 4. Sequojen C₁₃H₁₀. Wurde nicht rein erhalten (LUNGE, STEINKAULER, B. 14 [1881], 2203). V. Im äther. Öl der Nadeln von Sequoja gigantea Torr. (L., St., B. 13, 1656; 14, 2202). Geruchlose Blättchen (aus Essigsäure). F: 105°. Kp: 290—300°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther. Benzol und Chloroform, weniger in Ligroin, löslich in warmem Eisessig; unlöslich in Alkalilaugen und in kalter konzentrierter Schwefelsäure. Liefert bei der Oxydation



mit Chromtrioxyd in Eisessig auf dem Wasserbad sehr geringe Mengen einer in gelben Prismen krystallisierenden, bei ca. 170° sich zersetzenden Verbindung und andere Produkte. Mit Pikrinsäure entsteht eine in roten Nadeln krystallisierende Verbindung.

[Pallutz]

3. Kohlenwasserstoffe $C_{\tau a}H_{\tau 2}$.

- 1. a. β -Diphenyl-āthylen, Stilben und Isostilben $C_{14}H_{12}=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5$.
- a) trans-Form, Stilben H·C·C₆H₅ (H 630; E I 302). Die von Fichter, Hirsch (B. 34, 2189) als α.θ-Diphenyl-α.γ.ε.η-octatetraen beschriebene Verbindung vom Schmelzpunkt 124° (H 5, 709) wurde von Kuhn, Winterstein (Helv. 11, 96) als Stilben erkannt.

Blidung und Darsteilung.

B. Beim Kochen von aci-Phenylnitromethan-natrium mit Jod in Alkalilauge (Nentzescu, B. 62, 2672). Aus hochschmelzendem Stilbendibromid erhält man Stilben beim Behandeln mit Kaliumjodid in 90%igem Alkohol oder Eisessig (van Duin, R. 45, 347, 351) sowie bei längerem Kochen mit Quecksilber-di-p-tolyl in Toluol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1502). Beim Kochen von 2.2.2-Trichlor-1.1-diphenyl-äthan mit Natriumpulver in Benzol (Harris, Frankforter, Am. Soc. 48, 3145, 3149). Stilben entsteht in geringer Menge beim Hydrieren von Tolan bei Gegenwart von Kobalt-Tierkohle in etwas Wasser enthaltendem Methanol (Отт, Schröter, B. 60, 641). Beim Erhitzen von Benzylkanthogensäure-methylester auf 180—350°, neben anderen Produkten (Nametkin, Kurssanow, J. pr. [2] 112, 167; Ж. 57, 394). Bei kurzem Erhitzen von Phenylbenzylcarbinol mit Eisessig und konz. Salzsäure (Buck, Jenkins, Am. Soc. 51, 2166). Durch Behandlung von β.β-Diphenyl-āthylalkohol mit Phosphorpentoxyd in Benzol und nachfolgende Destillation, zuletzt unter vermindertem Druck (Ramart, Amagat, C. r. 179, 900; A. ch. [10] 8, 313).

unter vermindertem Druck (Ramart, Amagat, C. r. 179, 900; A. ch. [10] 8, 313).

Aus Benzaldehyd entsteht Stilben in geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen mit amalgamiertem Zink und wenig Salzsäure (Steinkopf, Wolffram, A. 430, 159), bei sehr langem Belichten eines Gemisches mit Acenaphthen im geschlossenen Glasrohr (De Fazi, R. A. L. [6] 9, 1006) sowie bei der Elektrolyse eines Gemisches mit Triäthylamin und Äthyljodid an einer Kupferdrahtnetz-Kathode (Nelson, Collins, Am. Soc. 46, 2263). Zur Bildung von Stilben aus Benzaldehyd und Benzylmagnesiumchlorid (H 5, 631) vgl. Banús, Medrano, An. Soc. españ. 21, 450; C. 1924 I, 908; Adrins, Zartman, Org. Synth. 17 [1937], 90. Stilben wird ferner erhalten beim Erhitzen von β.β-Diphenyl-diazoäthan mit verd. Schwefelsäure (Hellerman, Cohn, Hoen, Am. Soc. 50, 1727). Neben überwiegenden Mengen α-Phenyl-zimtsäure bei der Destillation von Phenylbenzylglykolsäure unter gewöhnlichem Druck (Malkin, Robinson, Soc. 127, 376). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Benzylidenanilin mit Schwefelkohlenstoff unter Druck auf 170° (Bigelow, Am. Soc. 47, 196) und beim Erhitzen von Thiobenzanilid auf ca. 310° (Chapman, Soc. 1928, 1897). Entsteht in guter Ausbeute aus β.β-Diphenyl-äthylamin-hydrochlorid beim Erhitzen mit Natriumnitrit auf 160—195° (Hellerman, Cohn, Hoen, Am. Soc. 50, 1726) oder bei der Einw. von Natriumnitrit in verd. Essigsäure (Lévy, Gallais, Bl. [4] 43, 865). Bei der Destillation von 3.4.5-Triphenyl-isoxazol mit Zinkstaub (Meisenhemer, Weibezahn, B. 54, 3199).

Über Bildung von Stilben aus Dibenzyl im Organismus des Hundes vgl. Knoor, Gенкке, H. 146, 69.

Reines Stilben erhält man durch Addition von Lithium an Isostilben und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Quecksilber (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 113, 116).

Physikalische Eigenschaften.

Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Röntgenographische Untersuehung: Hengstenberg, Mark, Z. Kr. 70, 294. F: 124—125° (kort.) (van Duin, R. 45, 351), 125° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 116; Ley, Kirchner, Z. anorg. Ch. 173, 400). Läßt sich um 19° unterkühlen (L., K.). Kp₇₄₄: 305—307,5° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000). D: 1,14 (Skraup, Eisemann, A. 449, 9); D;: 1,164 (Ziegler, Ditzel, A.

473, 201). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1759,04 kcal/Mol (Berner, Arch. Math. Naturvid. 39, Nr. 6, S. 129, 130; C. 1926 II, 2537), 1761,6 kcal/Mol (Roth. Müller in Landoll-Börnst. E I, 867). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Chloroform: v. Euler, Hellström, Svensk kem. Tidskr. 41, 13; C. 1929 I, 1973; Ley, Rinke, B. 56, 773; in Hexan: Castille, Bl. Soc. chim. Belg. 36, 300; C. 1927 I, 1126; II, 1004; in Alkohol: Ley, R.: Stobbe, Färber, B. 57, 1840; Moir, Soc. 125, 1551; vgl. a. Ramart-Lucas. C. r. 186, 1303; 189, 802. Tesla-Luminescenzspektrum von Stilben-Dampf: McVioker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000. Röntgen-Luminescenzspektrum: De Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 263; C. 1924 I, 134. Luminescenz bei Erregung mit Kathodenstrahlen: Marsh. Soc. 1927, 126. Stilben zeigt keinen piezoelektrischen Effekt (Neuhaus, Z. Kr. 90, 427).

Bei 19° lösen sich in 1000 cm³ Benzol 102.12 g, in 1000 cm³ Chloroform 153.2 g Stilben (Kuhn, Winterstein, Helv. 11. 101). Stilben ist schwer löslich in flüssigem Schwefeldioxyd (mit gelher Farbe) und in flüssigem Ammoniak (DE Carli, G. 57, 351). Zustandsdiagramm des Systems Naphthalin-β-Naphtbol-Azobenzol-Stilben: Wahl, III. Nordiska Kemistmötet 1926, S. 181; C. 1929 I, 1413. Kontaktwinkel mit Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin bei 19,9° und 21,7°: v. Auwers. Kraul, A. 443, 190.

Chemisches und biochemisches Verhaiten.

Läßt sich über platinierter Kohle bei 300° fast quantitativ zu Phenanthren dehydrieren (Zelinsky, Titz, B. 62, 2870). Geschwindigkeit der Oxydation mit Permanganat in Aceton: Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 115. Gibt beim Behandeln mit Acetpersäure und Verseifen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge Hydrobenzoin und Isohydrobenzoin (Böeseken. Elsen, R. 47, 695). Wird durch überschüssige Benzopersäure in wenig Chloroform zu höherschmelzendem α.α'-Diphenyl-äthylenoxyd oxydiert (Tiffeneau, Lévy, Bl. [4] 39, 781). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0°, 15° und 30°: Böe., Blumberger, R. 44, 93, 94. — Bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol bei Zimmertemperatur entsteht Dibenzyl (Back, Jenkins, Am. Soc. 51, 2166). Geschwindigkeit der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz oder Palladiumschwarz (aus den Oxyden) in Alkohol unter 2—3 Atm. Druck bei 25°: Kern, Shriner, Adams, Am. Soc. 47, 1149; bei Gegenwart von kolloidalem Palladium bei 10°: Salkind. Iljin, Ж. 58, 997; C. 1927 I, 2073. Nach Lebedew, Kobljanskij, Jakubtschik (Soc. 127, 422; Ж. 56, 277) wird Stilben bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol bei 19° sehr langsam hydriert.

Bei der Einw. von Chlor in Methanol bei 40-60° erhält man 2-Chlor-1-methoxy-1.2-diphenyl-āthan; daneben entsteht ein Gemisch, das wahrscheinlich aus einem stereoisomeren 2-Cblor-1-methoxy-1.2-diphenyl-äthan und Stilbendichlorid besteht (JACKSON, Am. Soc. 48, 2173). Stilben liefert mit Stickstofftricblorid in Tetrachlorkohlenstoff bei — 14° nicht näher charakterisiertes Stilbendichlorid und 2-Chlor-1-amino-1.2-diphenyl-äthan (Coleman. CAMPBELL, Am. Soc. 50, 2756). — Geschwindigkeit der Addition von Brom in Schwefelkohlenstoff im Dunkeln: Reich, van Wijck, Waelle, Helv. 4, 248. Kinetik der photochemischen Bromierung in Tetrachlorkohlenstoff und in Schwefelkohlenstoff bei verchemischen Bromierung in 1etrachiorkohienstoll und in Schweierkohienstoll der Verschiedenen Temperaturen: GHOSH, PURKAYASTHA, J. indian chem. Soc. 2, 261; 4, 413. 555; C. 1926 I, 2776; 1928 I, 650, 1938; BERTHOUD, BÉRANECK, Helv. 10, 289; J. Chim. phys. 24, 220; BERTH., Ph. Ch. 120, 178; vgl. CATHALA, J. Chim. phys. 25, 207. Über die Anlagerung von Brom an Stilben in Tetrachlorkohlenstoff vgl. a. Kaufmann, Barich, Ar. 1929, 266. Stilben gibt bei der Einw. von Bromdampf in Methanol bei 40—50° 2-Brom-1-methoxy-1.2-diphenyl-athan und wenig hochschmelzendes Stilbendibromid (JACKSON. Am. Soc. 48, 2170). Liefert bei der Einw. von Brom in Pyridin unter Kühlung [β-Bromα.β-diphenyl-athyl]-pyridiniumbromid (BARNETT, COOK, PECK, Soc. 125, 1038). — In Chloroform-Lösung findet bei 160 keine Addition von Jod an Stilben statt (BÖESEKEN, BLUM-BERGER, R. 44, 98). — Bei der Einw. von Rhodan in Benzol im Sonnenlicht entsteht Stilbendirhodanid (SÖDERBÄCK, A. 448, 154). In Eisessig-Tetrachlorkohlenstoff-Lösung findet eine Anlagerung von Rhodan nur bei Belichtung statt (KAUFMANN, B. 59, 1391). Über die Anlagerung von Rhodan an Stilben vgl. a. K., BARICH, Ar. 1929, 265.

Beim Einleiten von Stickoxyden in eine äther. Stilben-Lösung entsteht in der Hauptsache Stilbenpseudonitrosit (S. 539) neben wenig hochschmelzendem 1.2-Dinitro-1.2-diphenyläthan (Wieland, Blümich, A. 424, 80). Stilben reagiert rasch mit Stickstoffpentoxyd unter Bildung brauner klebriger Produkte (Haines, Adkins, Am. Soc. 47, 1422). Liefert mit Lithium in Äther 1.2-Dilithium-1.2-diphenyläthan (Syst. Nr. 2357) und reagiert analog mit Kalium (Schlenk, Bergmann, A. 463, 114). Halochromie-Erscheinungen mit Zimn(IV)-chlorid: Skraup, Freundlich, A. 431, 252; Pfeiffer, Schmitz, Inoue, J. pr. [2] 121, 72. Beim Behandeln von Stilben mit Lithiumbutyl in Ather und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch entsteht 1.2-Diphenyl-hexan-carbonsäure-(1) (Ziegler, Mitarb. A. 473, 35). Bei der Einw. von α-Phenyl-isopropylkalium und Kohlendioxyd in Ather erhält

539

man 2 isomere γ-Methyl-α.β.γ-triphenyl-valeriansäuren (F: 215—216° und F: 245—246°) (Z., Bähr, B. 61, 260).

Verhalten im Organismus des Hundes: Knoop, Gehrke, H. 146, 70.

Additionelle Verbindungen und Umwandlungsprodukte ungewisser Konstitution aus Stilben.

Verbindung mit Zinn(IV)-chlorid. Gelb. Die Farbänderungen bei Verdünnung der Lösung in Benzol gehorchen nicht dem Beerschen Gesetz (SKRAUP, FREUNDLICH, A. 431, 252). Absorptionsspektrum der Lösung in Chloroform: v. EULER, HELLSTRÖM, Svensk kem. Tidskr. 41, 14; C. 1929 I, 1973. — C₁₄H₁₂+2 SbCl₃. B. Aus Stilben oder Isostilben und Antimontrichlorid in Chloroform (v. EULER, WILLSTAEDT, Ark. Kemi [B] 10, Nr. 9, S 3; C. 1929 II, 2052). Krystalle. F: 106—107°. — C₁₄H₁₂+2 FeCl₃. B. Aus Stilben oder Isostilben und Eisenchlorid in Chloroform (v. EU., W.). Gelblich, mikrokrystallinisch. Schmilzt nicht bis 326°. Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Chloroform.

Verbindung $(C_{14}H_{12})_x$ (vgl. E I 303, Z. 35 von oben). Ebullioskopische Mol.-Gew-Bestimmung in Benzol: Scholl, Schwarzer, B. 55, 327. — B. Bei der Einw. von Aluminium-chlorid auf Stilben in siedendem Schwefelkohlenstoff (Sch., Sch.). — Gelbe, amorphe Flocken (aus Benzol + Petroläther). Sintert bei etwa 165° und verkohlt bei höherer Temperatur. Fast unlöslich in Alkohol, Ather, Ligroin, Aceton und Eisessig, löslich in Benzol, leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Sehr schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,15) bei 150° zu einer gelben amorphen Säure (C₈H₅O₃)_x oxydiert.

Stilbennitrosit C14H12O3N2 (H 632). Wird von WIELAND, BLUMICH, A. 424, 75 als

Gemisch von Stilbenpseudonitrosit und 1.2-Dinitro-1.2-diphenyl-äthan erkannt. Stilbenpseudonitrosit C₂₈H₂₄O₆N₄ = C₆H₅· CH(NO₂)· CH(C₆H₅)· N₂O₂· CH(C₆H₅)· CH(NO₂)· C₄H₆. B. Beim Einleiten von Stickoxyden, die aus Arsentrioxyd und Salpetersäure (D: 1,23) entwickelt wurden, in eine äther. Lösung von Stilben (Wieland, Blümich, A. 424, 80). — Krystalle (aus Aceton). F: 132°. Schr schwer löslich in allen Lösungsmitteln. Beim Erwärmen von Stilbenpseudonitrosit mit methylalkoholischer Kalilauge wird niedrigschmelzendes α -Nitro-stilben gebildet. Gibt beim Kochen in Alkohol Stilben und Stickstofftrioxyd. Liefert beim Kochen in Eisessig unter Durchleiten von Kohlendioxyd Stilben, beide Formen des $\alpha.\alpha'$ -Dinitro-dibenzyls, Phenylnitromethan und Benzaldehyd; daneben wurde mitunter [β -Nitro- $\alpha.\beta$ -diphenyl-āthyl]-acetat erhalten.

b) cis-Form, Isostilben $C_{14}H_{12} = \frac{H \cdot C \cdot C_6H_5}{H \cdot C \cdot C_6H_5}$ (H 633; E I 303). B. Zur Bildung bei der Hydrierung von Tolan in Gegenwart von Palladium nach Kelber, Schwarz (B. 45.

1951) vgl. Bourguel, C. r. 180, 1754; Bl. [4] 45, 1082; Schlenk, Bergmann, A. 463, 116. Aus Tolan erhält man Isostilben als Hauptprodukt bei der Einw. der berechneten Menge Wasserstoff bei Gegenwart verschiedener Nickel-Tierkohle- und Kobalt-Tierkohle-Katalysatoren in Methanol oder Äther (OTT, Schröter, B. 60, 641). Neben Stilben und anderen Produkten bei sehr langem Belichten eines Gemisches von Benzaldehyd und Acenaphthen im geschlossenen Glasrohr (de Fazi, R. A. L. [6] 9, 1006). — Kp₁₃: 145° (Schl., Be.): Kp₁₃: 140° (Böeseken, Blumberger, R. 44, 91). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1769,18 kcal/Mol (Berner, Arch. Math. Naturvid. B. 39, Nr. 6, S. 129, 130; C. 1926 II, 2537). Geht in Gegenwart von Natrium schnell in Stilben über (Schlenk, Bergmann, A.

463, 117). Liefert mit Lithium in Äther eine tiefrotbraune Lösung, die mit Quecksilber reinstes Stilben und mit Kohlendioxyd rac. α.α'-Diphenyl-bernsteinsäure gibt (SCHL., BE.). Gibt mit Antimontrichlorid und mit Eisenchlorid in Chloroform die entsprechenden Additionsverbindungen des Stilbens (s. oben) (v. Euler, Willstaedt, Ark. Kemi [B] 10, Nr. 9. S. 3; C. 1929 II, 2052). Beim Behandeln mit Acetpersäure und Verseifen des Reaktions, produkts mit alkoh. Kalilauge entstehen Hydrobenzoin und Isohydrobenzoin (BÖESEKEN, Elsen, R. 47, 696). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0° und 15°: Böe., Blumberger, R. 44. 94.

c) Substitutionsprodukte von α.β-Diphenyl-äthylenen.

4-Chlor-stilben $C_{14}H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4Cl$ (H 633). B. Aus 4-Chlor-zimtsäurephenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, BENG, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260—270° (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260 (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester bei 260 (SKRAUP, B. 60, 946) oder aus Zimtsäure-[4-chlor-phenylester ester] bei 320-330° (SK., B.; ANSCHUTZ, B. 60, 1322).

4.4'-Dichlor-stilben $C_{14}H_{10}Cl_2 = C_4H_4Cl \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4Cl (E I 304)$. B. Durch Erhitzen von Fumarsäure-bis-[4-chlor-phenylester] (Anschütz, B. 60, 1321). — F: 170°.

4-Brom-stilben $C_{14}H_{11}Br = C_6H_6\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4Br$. B. Beim Erhitzen von Zimtsäure-[4-brom-phenylester] (ANSCHÜTZ, B. 60, 1322). — F: 135°.

- 4.4'-Dibrom-stilben $C_{14}H_{10}Br_2 = C_6H_4Br\cdot CH\cdot C_6H_4Br$ (H 635). B. Aus Fumarsäure-bis-[4-brom-phenylester] beim Erhitzen auf 240—245° (Anschütz, B. 60, 1322).—F: 210—211°.
- $\alpha.\beta \text{Dibrom} \alpha.\beta \text{diphenyl- \"{a}thylen}, \ \alpha.\alpha' \text{Dibrom- stilben} \ C_{14}H_{10}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr \cdot CBr \cdot C_6H_5.$

a) Hoehschmelzende Form, α-Tolandibromid (H 635; E I 305). F: 2110 (korr.)

(LIPP, B. 56, 571).

- b) Niedrigschmelzende Form, β-Tolandibromid (H 636; E I 305). Beim Behandeln mit Rhodan in Benzol unter Beliehtung entstehen α- und β-Tolandirhodanid (Söder-BÄCK, A. 448, 150, 161).
- 4-Jod-stilben C₁₄H₁₁I = C₆H₅·CH·CH·C₆H₄I. B. Beim Erhitzen von diazotiertem 4-Amino-stilben mit Kaliumjodid in verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (Pfeiffer, Schmitz, Inoue, J. pr. [2] 121, 76). Blättchen (aus Eisessig). F: 152°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Tetracblorkohlenstoff, Ligroin; löslich in Methanol und Alkohol. - Wird durch Zinn(IV)-chlorid in Chloroform blaßgrün gefärbt.

- 4-Nitro-stilben $C_{14}H_{11}O_2N = C_8H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_8H_4 \cdot NO_2$.

 a) Hochschmelzende Form (E I 305). B. Bei der Einw. von Sonnenlicht auf niedrigschmelzendes 4-Nitro-stilben in Benzol bei Gegenwart von Jod (Stoermer, Oehlert, B. ۰0،
- 55, 1239). Beim Kochen von 4-Nitro-stilbenoxyd C₆H₅·CH—CH·C₆H₄·NO₂ mit Kalium-jodid in Eisessig (Beromann, Hervey, B, 62, 905). Krystalle (aus Isoamylalkohol). F: 157° (unkorr.) (B., H.). Absorptionsspektrum: Moir, Soc. 125, 1551. Geht bei 3-tägiger Bestrahlung der Lösung in Chloroform mit ultraviolettem Lieht in niedrigschmelzendes 4-Nitro-stilben über (St., OE.). Liefert bei der Reduktion mit Eisen(II)-sulfat in wäßrigslichen Ammoniak stabiles 4 Amino stilben (E. 454°) (St., OE.) alkoholischem Ammoniak stabiles 4-Amino-stilben (F: 151°) (St., OE.).

b) Niedrigschmelzende Form. B. In geringer Ausbeute bei 3-tägiger Bestrahlung von hochschmelzendem 4-Nitro-stilben in Chloroform mit ultraviolettem Liebt (Stoermer. Oehlert, B. 55, 1239). — Bräunlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 65°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Alkohol, Äther und Eisessig. — Geht in Benzol in Gegenwart von Jod am Sonnenliebt sofort in hoebschmelzendes 4-Nitro-stilben über und liefert bei der Reduktion mit Eisen(II)-sulfat in alkoholisch-wäßrigem Ammoniak labiles nicht krystallisierendes 4-Amino-stilben.

α-Nitro-α.β-diphenyl-äthylen, α-Nitro-stilben $C_{14}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot C(NO_2)\cdot C_6H_5$. Niedrigschmelzende Form (H 636; E I 305). B. Aus Stilbenpseudonitrosit beim Erwärmen mit methylalkoholischer Kalilauge (Wieland, Blümich, A. 424, 83). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 75° (W., Bl.). — Gibt bei der Hydrierung bei Gegenwart von Dickinscher XAL Platinschwarz in Äther Desoxybenzoin-oxim (Kohler, Drake, Am. Soc. 45, 1286). a-Nitrostilben liefert beim Kochen mit Phenylnitromethan in sehr verd. Natriummethylat-Lösung 3.4.5-Triphenyl-∆²-isoxazolinoxyd und 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (K., Barrett, Am. Soc. 46, 2109); beim Kochen mit [4-Brom-phenyl]-nitromethan anfangs in verdünnter, später in konzentrierterer Natriummethylat-Lösung entsteht 3.4-Diphenyl-5-[4-brom-phenyl]-isoxazol neben 4.5-Diphenyl-3-[4-brom-pbenyl]-isoxazol und 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (K., Richtmyer, Am. Soc. 50, 3092, 3104). Über eine analoge Kondensation mit 4-Methoxy-pbenylnitromethan vgl. Meisenheimer, Weißezahn, B. 54, 3203. Gibt beim Kochen mit Malonsäuredimethylester in sehr verd. Natriummethylat-Lösung [β-Nitro-α.β-diphenyläthyl]-malonsäuredimethylester und geringe Mengen 3.4.5-Triphenyl-12-isoxazolinoxyd (K., BA., Am. Soc. 48, 1773).

4-Jod-2-nitro-stilben $C_{14}H_{10}O_2NI$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Kaliumjodid-Lösung auf diazotiertes 2-Nitro-4-amino-stilben (Gulland, Robinson, Soc. 127, 1502; Pfeiffer, CH:CH SCHMITZ, INOUE, J. pr. [2] 121, 76). — Grünliebgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 105° (G., R.), 110° (Pf., Sch., I.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol (Pr., Sch., I.).

2.4-Dinitro-stilben C₁₄H₁₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel. a) Höberschmelzende Form (H 636; E I 305). B. Zur Bildung aus 2.4-Dinitro-toluol und Benzaldehyd (H 5, 636) NO2 >-CH:CH-< vgl. Bishop, Brady, Soc. 121, 2367; Pastak, Bl. [4] 39, 74.

Beim Kochen von 2.4-Dinitro-stilbendibromid mit alkoh. Natrium- oder Kaliumacetat-Lösung (Bl., Br.). Zur Bildung aus niedrigerschmelzendem 2.4-Dinitro-stilben im Sonnen-licht bei Gegenwart von Jod vgl. Stoermer, Oehlert, B. 55, 1237. — F: 143—145° (Pa.). Löst sich in Benzol bei 20° zu 3,7% (St., OE.). — Angaben von Stoermer, Oehlert (B. 55, 1235, 1236) über die Existenz mehrerer verschieden gefärbter Modifikationen von gleichem Schmelzpunkt konnten von Pfeiffer (J. pr. [2] 109, 216) nicht bestätigt werden. — Zur Überführung in niedrigschmelzendes 2.4-Dinitro-stilben bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht vgl. STOERMER, OEHLERT, B. 55, 1236. Wird durch Benzoin, Anisoin oder Furoin bei Gegenwart von Natriummethylat oder Natriumäthylat in Alkohol zu 3.3'-Dinitro-4.4'-distyryl-azoxybenzol reduziert (Nisber, Soc. 1927, 2085). — Gibt beim Kochen mit Dioxopiperazinen in stark verdünnter Natriumäthylat-Lösung rotbraune Färbungen (ABDER-HALDEN, KOMM, H. 140, 101).

b) Niedrigerschmelzende Form (E I 306). B. Zur Bildung bei der Bestrahlung von höherschmelzenden 2.4-Dinitro-stilben mit ultraviolettem Licht vgl. Stoermer. Oehlert, B. 55, 1236. – In Benzol lösen sich bei 20° 11,79%. – Zur Umwandlung in höherschmelzendes 2.4-Dinitro-stilben im Sonnenlicht bei Gegenwart von Jod vgl. St., Oz. Färbt sich bei wochenlanger Einw. von Sonnenlicht in Abwesenheit von Jod braun, ohne den Schmelzpunkt zu ändern. Bei der Reaktion mit etwas überschüssigem Brom in Lösungsmitteln wird hochschmelzendes 2.4-Dinitro-stilbendibromid gebildet (St., OE.). Bei der Einw. von Schwefelammonium in alkoh. Lösung entsteht neben höherschmelzendem 2.4-Dinitro-stilben das gleiche 2-Nitro-4-amino-stilben wie aus dem höherschmelzenden 2.4-Dinitro-stilben.

- 3.4'-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$.
 a) Hochschmelzende Form. B. Beim Behandeln von α -[3-Nitro-phenyl]- β -[4-nitro-phenyl] phenyl]-äthylalkohol mit siedendem Piperidin oder mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (HARRISON, WOOD, Soc. 1926, 580). Durch Erhitzen von 3-Nitro-benzaldehyd und 4-Nitrophenylessigsäure mit Piperidin anfangs auf 110°, dann auf 150°, neben anderen Produkten (H., W., Soc. 1926, 580). Man fügt Piperidin zu einer siedenden Lösung von cis- oder trans-3-Nitro-a-[4-nitro-phenyl]-zimtsäure in Aceton, destilliert das Aceton ab und erhitzt den Rückstand auf 225° (H., W., Soc. 1926, 1199). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig, Nitrobenzol oder Pyridin). F: 217°; schwer löslich in heißem Benzol, Aceton, Athylacetat und Chloroform. sehr schwer in siedendem Alkohol (H., W., Soc. 1926, 580). Die Lösungen sind blaßgelb (H., W., Soc. 1926, 578). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub, Eisessig und Salzsäure bei ca. 70° 3.4'-Diamino-stilben (H., Soc. 1926, 1236). Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von 3.4'-Dinitro-stilben in Chloroform entstehen beide Formen des 3.4'-Dinitrostilben-dichlorids (H., W., Soc. 1926, 581); in analoger Weise erhält man bei mehrtägiger Einw. von Brom in Chloroform höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes β -3.4'-Dinitrostilbendibromid; längere Einw. von Tageslicht scheint in diesem Fall die Bildung der höher-
- schmelzenden Form zu begünstigen (H., Soc. 1926, 1234).
 b) Niedrigschmelzende Form. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-benzaldehyd mit 4-Nitro-phenylessigsäure in Gegenwart von Piperidin auf 100° (Cullinane, Soc. 123, 2060). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 155°. Löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer löslich in Alkohol. Die Lösungen in Alkohol und Aceton sind grün, verd. Lösungen in Beuzol siud grünlichgelb, in Eisessig und Trichloressigsäure dunkelgelb (C., Soc. 123, 2055, 2060).

4.4'-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$.

a) Hochschmelzende Form (H 637; E I 306). B. Durch 1-stdg. Erhitzen von äquimolekularen Mengen 4-Nitro-benzaldehyd und 4-Nitro-phenylessigsäure mit ctwas Piperidin auf 170—180° (PFEIFFER, EISTERT, J. pr. [2] 124, 176). Aus höher- oder niedrigerschmelzendem 4.4'-Dinitro-stilbenoxyd durch Kochen mit Kalium jodid in Eisessig (BERGMANN, HERVEY, B. 62, 904). Neben anderen Produkten beim Behandeln von 4-Nitro-toluol mit Oxalester in Ather bei Gegenwart von Kaliumäthylat (WISLICENUS, SCHULTZ, A. 436, 58). Beim Kochen von 4-Nitro-benzylchlorid mit Kaliumcarbonat in Methanol, neben anderen Produkten (KLEUCKER, B. 55, 1645). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig oder Nitrobenzol) (W., Sch.). F: 293° (unkorr.) (B., H.), 286° (Pr., El.). — Bei kurzem Kochen mit überschüssigem Brom in Eisessig entsteht 4.4′-Dinitro-stilben-dibromid (Pr., El.).

b) Niedrigschmelzende Form (H 637). B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 4-Nitro-phenyl-

essigsäure mit 4-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von wenig Piperidin auf 120° (Cullinane. Soc. 123, 2060). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig), Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 2346 bis 235° (C., Soc. 128, 2060). Die Lösungen in Benzol, Eisessig und Trichloressigsäure sind

gelb (C., Soc. 123, 2055).

 α -Nitro- α -phenyl- β -[4-nitro-phenyl]-äthylen, 4. α '-Dinitro-stilben, Phenyl-[4-nitro-benzyliden]-nitromethan $C_{14}H_{10}O_4N_2=C_6H_5\cdot C(NO_2)\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$. Be im Erwärmen von Phenylnitromethan mit 4-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Methylamin (BAKER, WILSON, Soc. 1927, 844). — Gelbe Nadeln (aus Essigester + Ligroin). F: 155°. — Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,49) bei —20° bis —15° entstehen 2.4'.α-Trinitrostilben, 3.4'.a-Trinitro-stilben und 4.4'.a-Trinitro-stilben ungefähr im Verhältnis 3:2:5 (B., W., Soc. 1927, 847).

 $\alpha.\beta-\text{Dinitro-}\alpha.\beta-\text{diphenyl-\"{a}thylen, }\alpha.\alpha'-\text{Dinitro-stilben }C_{14}H_{10}O_4N_2=C_6H_5\cdot C(NO_2):$ $C(NO_{\bullet}) \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$.

a) Hochschmelzende Form (H 637). Gibt bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladiumschwarz in Ather 2.3.5.6-Tetraphenyl-piperazin und Desoxybenzoin-oxim (Wie-

[Syst. Nr. 480]

542 LAND, BLÜMICH, A. 424, 105). Liefert beim Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge

Phenyl- $[\alpha$ -nitro-benzyl]-keton-dimethylacetal und β -Nitro- α -methoxy-stilben. b) Niedrigschmelzende Form (H 637). Verhält sich bei der Hydrierung in Äther bei

Gegenwart von Palladiumschwarz sowie bei der Einw. von methylalkoholischer Kalilauge wie die hochschmelzende Form (Wieland, Blümich, A. 424, 105).

2'-Chlor - 2.4 - dinitro - stilben C14H2O4N2Cl, s. neben-NO2 stehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.4 Dinitro toluol mit 2-Chlor-benzaldehyd bei Gegenwart von Piperidin (ROBIN-SON, ZAKI, Soc. 1927, 2489). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Athylacetat). F: 174°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Die Lösung in heißem Piperidin ist braungelb und wird beim Abkühlen grün.

 α -Chlor- α -[3-nitro-phenyl]- β -[4-nitro-phenyl]-äthylen, NO_2 a-Chlor-3.4'-dinitro-stilben $C_{14}H_0Q_1N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von [3-Nitro-phenyl]-[4-nitro-o2N-ch:ccl-benzyl]-keton mit Phosphorpentachlorid auf 102^0 (Harrison, Wood, Soc. 1926, 582). — Hellbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 162°. Löslich in Pyridin, Benzol, Chloroform, Aceton, Ameisensäure und Essigsäure, schwer löslich in Alkohol, Ather und Tetrachlorkohlenstoff. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 60° [3-Nitro-phenyl]-[4-nitro-benzyl]-keton, bei 80° findet Verkohlung statt.

 α - Chlor - β -[3-nitro-phenyl]- α -[4-nitro - phenyl]- äthylen, α' -Chlor-3.4'-dinitro-stilben $C_{14}H_9O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus der hochschmelzenden oder leichter O_2N aus der niedrigschmelzenden Form des 3.4'-Dinitro-stilbendichlorids durch Erhitzen mit Pyridin auf 100° (Harrison, Wood, Soc. 1926, 581). Durch Erhitzen von [4-Nitro-phenyl]-[3-nitro-benzyl]-keton mit Phosphorpentachlorid auf 134° (H., W., Soc. 1926, 582). - Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 161°. Löslich in Pyridin, Benzol, Chloroform, Aceton, Ameisensäure und Eisessig, schwer löslich in Alkohol, Äther und Tetrachlorkohlenstoff (H., W., Soc. 1926, 581). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (H., W., Soc. 1926, 582). — Bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid in Essigsäure entsteht [4-Amino-phenyl]-[3-amino-benzyl]-keton (H., Soc. 1926, 1237, 1238). Gibt bei vorsichtigem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure [4-Nitrophenyl]-[3-nitro-benzyl]-keton; oberhalb 60° tritt Verkohlung ein (H., W., Soc. 1926, 581).

 $\begin{array}{ll} \textbf{2.4.6-Trinitro-stilben} \ C_{14}H_{9}O_{6}N_{3}, \ s. \ nebenstehende \ Formel \\ (H \ 638). \ \ Zur \ Bildung \ aus \ 2.4.6-Trinitro-toluol \ und \ Benzaldehyd \end{array}$ NO₂ bei Gegenwart von Piperidin (H 5, 638) vgl. Bishop, Brady, Soc. 121, 2367; Pastak, Bl. [4] 39, 80. — Bei der Einw. von Benzoin bei Gegenwart von 6% Natriummethylat oder äthylat in heißem Alkohol entstehen geringe Mengen 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-distyryl-azoxybenzol (NISBET, Soc. 1927, 2085).

2.4.3'-Trinitro-stilben $C_{14}H_9O_4N_3$, s. nebenstehende Formel (H 638). B. Zur Bildung aus 2.4-Dinitro-toluol und 3-Nitro- NO_2 NO2 benzaldehyd in Gegenwart von Piperidin (H 5, 638) vgl. Pfeiffer, A. 411 [1915], 128; NISBET, Soc. 1927, 2082. — Wird durch Benzoin bei Gegenwart von 6% Natriummethylat oder - äthylat in heißem Alkohol zu 3.3'-Dinitro-4.4'-bis-[3-nitro-styryl]-azoxybenzol reduziert (N., Soc. 1927, 2085).

NO₂ toluol und 4-Nitro-benzaldehyd bei Gegenwart von Piperidin O2N-·CH:CH vgl. Nisbet, Soc. 1927, 2082. — Dunkelorange Nadeln. F: 234-235°.

2.4.6.2'-Tetranitro-stilben $C_{14}H_8O_8N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trinitro-toluol und 2-Nitro-benzaldehyd NO₂ bei Gegenwart von etwas Piperidin in siedendem Benzol (BISHOP, Brady, Soc. 121, 2367). - Hellbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 1810. NO

2.4.6.3'-Tetranitro-stilben $C_{14}H_8O_8N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trinitro-toluol und 3-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von etwas Piperidin in siedendem Benzol (BISHOP, Brady, Soc. 121, 2367). - Gelbe Blättchen (aus Benzol und Aceton). F: 159°.

a.a.DIPHENYLÄTHYLEN

2.4.2'.4'- Tetranitro - stilben C₁₄H₈O₈N₄, s. neben-NO₂ NO_2 stehende Formel. a) Höherschmelzende Form (H 638). B. Zur Bil- 02N dung durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf 2.4-Dinitro->·CH : CH · < benzylchlorid (H 5, 638) vgl. PLISSOW, Ükr. chemić. Ž. 1, 418; C. 1926 I, 646. — Gelhliche Nadeln (aus Chloroform oder Aceton). F: 269°; löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln (P., Ukr. chemić. Ž. 1, 418). — Lagert sich unter dem Einfluß des Lichtes teilweise in die niedrigerschmelzende orangefarbene Form (s. u.) um (P., Ukr. chemić. Ž. 1, 419). Die Lösung in Pyridin wird im Sonnenlicht intensiv grün; es entsteht eine aus Eisessig in Würfeln krystallisierende Verhindung vom Schmelzpunkt 219° (P., Ukr. chemić. Z. 1, 643; C. 1926 II, 199). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Eisessig entsteht 2.4-Dinitro-benzoesäure (P., Ukr. chemič. Ž. 1, 421). Addiert kein Brom (P., Ukr. chemič. Ž. 1, 420). Die Lösung

in Aceton giht mit Kalilauge eine rote Färbung (P., Ukr. chemič. Ž. 1, 423). h) Niedrigerschmelzende Form. B. Beim Bestrahlen der höherschmelzenden Form (s. o.) mit Sonnenlicht oder Glühlampenlicht (PLISSOW, *Ukr. chemič. Z.* 1 [1925], 419). — Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig). F: 263°. Löslich in heißem Nitrobenzol und siedendem Eisessig; unlöslich in Aceton und Chloroform. Wird durch Sonnenlicht nicht verändert.

2. $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-dthylen, α -Phenyl-styrol $C_{14}H_{12} = (C_6H_5)_2C:CH_2$ (H 639; E I 308). B. Zur Bildung aus Methyldiphenylcarbinol nach Klages (B. 35, 2647) vgl. Lipp, B. 56, 569; zur Bildung nach Tiffeneau (A. ch. [8] 10, 359) vgl. Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 549. Entsteht aus Methyldiphenylcarbinol auch bei sofortigem Zersetzen einer Lösung in Schwefelsäure oder Üherchlorsäure mit Wasser (MADELUNG, VÖLKER, J. pr. [2] 115, 37), hei längerer Einw. von 1/2 Mol Salpetersäure in Eisessig bei Zimmertemperatur (Anschütz, Hilbert, B. 54, 1858) oder am besten durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure in Eisessig (A., H., B. 54, 1856; KOHLER, DRAKE, Am. Soc. 45, 1287; SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 25). Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf Benzophenon und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit 30%iger Schwefelsäure (Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, Ж. 54, 224; B. 56, 2349). Aus 1-Dimethylamino-1.1-diphenyl-äthan beim Kochen mit Acetanhydrid oder beim Erwärmen mit Methyljodid in Methanol (Sommelet, C. r. 183, 303). Entsteht im Gemisch mit etwas 1.1-Diphenyl-äthan und anderen Produkten hei der Destillation von Trihutyl-[β.β-diphenyl-āthyl]-phosphoniumhydroxyd in einer Stickstoff-Atmosphäre unter vermindertem Druck (Fenton, Ingold, Soc. 1929, 2354). Aus 1.4-Dikalium-1.1.4.4-tetraphenyl-hutan bei der Einw. von Jod, Methylenjodid oder Tetramethyläthylendihromid (WITTIG, LUPIN, B. 61, 1633). — Darstellung aus Phenylmagnesiumbromid und Athylacetat: ALLEN, CONVERSE, Org. Synth. Coll. Vol. 1 [1932], 221; Noller, Lataillade, Org. Synth. 18 [1938], 87.

 Kp_{2-3} : 113° (Kohler, Drake, Am. Soc. 45, 1287); Kp_{10} : 134° (Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, B. 56, 2350; ℋ. 54, 224); Kp_{11} : 139° (korr.) (Lipp, B. 56, 569); Kp_{13} : 135° bis 136° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 25); Kp_{15} : 143—144° (Sieglitz, B. 55, 2042); Kp_{15} : 162—163° (Kern, Shriner, Adams, Am. Soc. 47, 1156). Ultraviolett-Ahsorptionsspektrum in Hexan: Lardy, J. Chim. phys. 21, 361; in Alkohol: Lifschitz, R. 43, 409. Zum Absorptionsspektrum von α.α-Diphenyl-āthylen vgl. a. Henri, C. r. 177, 1038, 1040; Ramart-Lucas, C. r. 186, 1303; 189, 802. Dipolmoment $\mu \times 10^{18}$: 0,5 (verd. Lösung in Benzol) (Estermann, Ph. Ch. [B] 1, 425).

Färht sich bei längerer Ultraviolettbelichtung gelb (Lebedew, Andrejewski, Matjusch-KINA, B. 56, 2350; K. 54, 225). Polymerisiert sich beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder mit Floridin bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von 1.1.3.3-Tetraphenylhuten-(1) und 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclohutan(?) (L., A., M.). Bei längerem Einleiten von Sauerstoff im Licht bei Zimmertemperatur entstehen polymeres a.a. Diphenyl-äthylenperoxyd (S. 544) und Formaldehyd; im Dunkeln reagiert α.α-Diphenyl-äthylen nur langsam mit Sauerstoff; bei erhöhter Temperatur, z. B. 100° oder 150° wurden Benzophenon, Formaldehyd und geringe Mengen harziger Produkte, jedoch kein Peroxyd erhalten (Staudinger, B. 58, 1078). Reagiert mit Sauerstoff unter ca. 100 Atm. Druck bei 40-50° unter starker Explosion (Sr., B. 58, 1077). Geschwindigkeit der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform bei 0°: Meenwein, J. pr. [2] 113, 11, 25. Geschwindigkeit der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol bei 15°, auch im Gemisch mit anderen ungesättigten Verhindungen: Lebedew, Kobljanski, Jakubtschik, Soc. 127, 423, 427, 430, 432; 38. 56, 279, 289, 298, 313; bei Gegenwart von Platinschwarz in essigsaurer Lösung: Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, B. 56, 2351; 38. 54, 227; bei Gegenwart von Platin- oder Palladiumschwarz (aus den Oxyden) unter 2—3 Atm. Druck bei 25°: Kern, Shriner, ADAMS, Am. Soc. 47, 1149.

Liefert mit trocknem Brom in Schwefelkohlenstoff bei Kühlung mit Kältemischung 1.2-Dihrom-1.1-diphenyl-äthan (LIFF, B. 56, 569). Beim Zufügen der Lösung in Toluol zu

einer Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid entsteht 1.1-Diphenyl-äthan; wird das Reaktionsprodukt mit Benzylchlorid umgesetzt, so wird 1.2.2-Triphenyl-propan gebildet; fügt man Natrium vorsichtig zu einem Gemisch von $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen, Ammoniak und Toluol hinzu und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Ammoniumchlorid, so erhält man geringe Mengen 1.1.4.4-Tetraphenyl-butan (Ziegler, Colonius, Schäffer, A. 473, 55). Liefert in äther. Lösung mit Natrium-Kalium-Legierung 1.4-Dikalium-1.1.4.4-tetraphenyl-butan (Wittig, Lupin, B. 61, 1633). Reaktion mit Stickstofftrichlorid: Coleman, Campbell, Am. Soc. 50, 2756. Gibt bei Einw. von feuchtem Stickstofftrioxyd in Petroläther unter Kühlung mit Kältemischung β -Nitro- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylalkohol und β -Nitro- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylen; bei Einw. von sorgfältig getrocknetem Stickstofftrioxyd entsteht in der Hauptsache β -Nitro- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylen; in siedendem Ligroin erhält man Benzophenon (Lipp, A. 449, 21). Beim Leiten von reinem trocknem Stickstoffdioxyd in eine stark gekühlte Lösung von $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen in Petroläther entstehen β -Nitro- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylalkohol und 1.2-Dinitro-1.1-diphenyl-äthan; leitet man Stickstoffdioxyd ohne Kühlung über den Kohlenwasserstoff, so wird die Methylengruppe als Formaldehyd abgespalten (Wieland, Rahn, B. 54, 1774). Reagiert mit absol. Salpetersäure in trocknem Tetrachlorkohlenstoff bei —10° unter Bildung

[Syst. Nr. 480

233 [1886], 342; Konovalow, Jatzewitsch, Ж. 37, 543; C. 1905 II, 825).

α.α-Diphenyl-āthylen gibt heim Aufbewahren mit Nitrosobenzol in wenig Chloroform N-Phenyl-benzophenonisoxim (Syst. Nr. 1604) und weniger N.N'-Diphenyl-harnstoff (Ingold, Weaver, Soc. 125, 1461; Burkhardt, Lapworth, Walkden, Soc. 127, 2458). Bei 14-tägigem Erhitzen mit 2 Mol Diphenylketen im Rohr auf 100° erhält man 1.1.3.5.5-Hexaphenyl-cyclohexandion-(2.4) (Staudinger, Suter, B. 53, 1105). Gibt mit 2 Mol Azodicarbonsäure-dimethylester bei 90—100° α.α-Bis-[2-(N.N'-dicarbomethoxy-hydrazino)-phenyl]-äthylen (Diels, Alder, A. 450, 248), mit 1 Mol Azodicarbonsäurediäthylester bei gewöhnlicher Temperatur 5.5-Diphenyl-hexahydro-1.2.3.4-tetrazin-tetracarbonsäure-(1.2.3.4)-tetraäthylester (Ingold, Weaver, Soc. 127, 386). Beim Behandeln mit Lithiumbutyl in Benzol und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch erhält man 1.1-Diphenyl-hexancarbonsäure-(1) (Ziegler, Mitarb., A. 473, 32). Geschwindigkeit der Reaktion mit Lithiumäthyl, Lithiumpropyl und Lithiumbutyl: Z., Mitarb., A. 478, 33. Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von α-Phenylisopropylkalium und Kohlendioxyd in Äther hauptsächlich γ-Methyl-α.α.γ-triphenyl-valeriansäure und etwas α.α.α'.α'-Tetraphenyl-adipinsäure (Z., Bähr, B. 61, 260). Reagiert nicht mit Alkyl-oder Aryl-magnesiumhalogeniden (Gilman, McGlumphy, R. 47, 421).

von β -Nitro- α . α -diphenyl-āthylalkohol (Wie., Rahn, B. **54**, 1773). Gibt bei der Einw. von 1 Mol Salpetersäure in Eisessig, anfangs bei Zimmertemperatur, später bei 100° außer β -Nitro- α . α -diphenyl-āthylalkohol noch β -Nitro- α . α -diphenyl-āthylen und wenig β . β -Dinitro- α . α -diphenyl-āthylen (Anschütz, Hilbert, B. **54**, 1856; vgl. A., Romio, B. **18** [1885], 664; A.

α.α-Diphenyl-äthylen gibt mit konz. Schwefelsäure sowie mit Überchlorsäure in Acetanhydrid + Eisessig eine grünstichig gelbe Färbung (Pfeiffer, Wizinger, A. 461, 135).

Verbindung mit Zinn(IV)-chlorid. Grünstichig gelb. Die Farbänderungen bei Verdünnung der Lösung in Benzol gehorchen nicht dem Beerschen Gesetz (Skraup, Freundlich, A. 431, 253).

α.α-Diphenyl-athylen-ozonid C₁₄H₁₂O₃. B. Bei der erschöpfenden Ozonisierung von 1.1.3.3-Tetraphenyl-buten-(1) in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0° (Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, Ж. 54, 228, 230; B. 56, 2351). — Wird aus der Lösung in Athylacetat durch Petroläther gefällt. — Liefert bei der Zersetzung mit Wasser Benzophenon und Ameisensäure.

Polymeres $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen(?) ($C_{14}H_{12}$)_x (H 606). B. Entsteht in geringer Menge neben monomerem $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen und anderen Produkten bei der Destillation von Tributyl-[$\beta.\beta$ -diphenyl-äthyl]-phosphoniumhydroxyd in einer Stickstoff-Atmosphäre unter vermindertem Druck (Fenton, Ingold, Soc. 1929, 2355). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 189—190°.

Polymeres $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-āthylenperoxyd ($C_{14}H_{12}O_{2}$)x. Zur Konstitution vgl. Staudinger, B. 58, 1076. — B. Durch Einleiten von Sauerstoff in $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-āthylen bei Zimmertemperatur unter Belichtung (St., B. 58, 1078). — Pulver. F: 131—132° (Zers.). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert in Benzol fein verteilte Suspensionen. Macht beim Kochen mit Kaliumjodid kein Jod frei und entfärbt Indigoschwefelsäure nicht. Beim Kochen mit Toluol sowie beim Erhitzen, am besten in Gegenwart von Glaspulver, entsteht Formaldehyd neben Polymerisationsprodukten und geringen Mengen Zersetzungsprodukten. Beim Erhitzen mit der 20-fachen Menge Wasser im Rohr auf 120—130° wird das Peroxyd quantitativ in Benzophenon und Formaldehyd gespalten.

Syst. Nr. 480] DICHLORDIPHENYLÄTHYLEN; DIHYDROANTHRACEN

 $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylen $C_{14}H_{10}Cl_2=(C_0H_5)_2C:CCl_2$ (H 639). B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylensulfid (Syst. Nr. 2370) bei 2-stdg. Erhitzen auf 100°, bei kurzem Erhitzen auf 160°, hei längerem Kochen mit Methanol oder beim Erhitzen mit Zink (Staudinger, Siegwart, Helv. 3, 846). — Liefert beim Kochen mit Natriumpulver in Benzol Tolan (HARRIS, FRANKFORTER, Am. Soc. 48, 3145, 3149). Beim Erhitzen mit 2 Mol Natriummethylat entstehen Tolan, Diphenylmethan, Methanol und wahrscheinlich Benzol (St., RATHSAM, Helv. 5, 654). Bei der Einw. von Lithium in Ather und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol erhält man je nach den Bedingungen 1.2.3.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3) (S. 695) oder 1.2.3-Triphenyl-naphthalin (S. 702) (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 81; SMITH, Ноени, Ат. Soc. 63 [1941], 1184).

 β -Brom-α.α-diphenyl-äthylen, β - β -Diphenyl-vinylbromid $C_{14}H_{11}Br = (C_4H_5)_2C$: CHBr (H 640). B. Beim Erhitzen von α. β -Dihrom-α.α-diphenyl-äthan (Lipp, B. 56, 570). — Krystalle (aus Alkohol). F: $41-42^{\circ}$; $Kp_{11,5}$: $175-176^{\circ}$ (korr.) (Lipp). — Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd entsteht Tolan (Lipp). Liefert bei 1-2-tägiger Einw. von Lithium in Äther eine hraunrote Lösung, die beim Behandeln mit Alkohol hochschmelzendes 1.1.4.4-Tetraphenyl-buten-(2), sehr wenig 1.2.4-Triphenyl-1.4-dihydro-naphthalin und einen Kohlenwasserstoff C₂₈H₂₄ (S. 686), bei der Umsetzung mit Jod oder Phenylsenföl 1.1.4.4-Tetraphenylbutadien-(1.3) gibt (Blum, B. 62, 889). Reagiert mit Natrium in Äther unter Bildung von 1-Natrium-1.2.4-triphenyl-1.4-dihydro-naphthalin (Syst. Nr. 2357) (B., B. 62, 883). Bei Grignard-Verhindung wenig 1.1.4.4-Tetraphenyl-hutadien-(1.3) (Hurd, Webb. Am. Soc. 49, 557). Setzt man $\beta.\beta$ -Diphenyl-vinylhromid mit aktiviertem Magnesium in Ather um und leitet in das Reaktionsgemisch Kohlendioxyd ein, so erhält man $\beta.\beta$ -Diphenyl-acrylsäure und wenig 1.1.4.4-Tetraphenyl-hutadien-(1.3) (Lipp, B. 56, 571). Läßt man Paraformaldehyd auf das Reaktionsprodukt aus $\beta.\beta$ -Diphenyl-vinylhromid und aktiviertem Magnesium in Ather einwirken, so entsteht neben wenig 1.1.4.4-Tetraphenyl-hutadien-(1.3) y-Phenyl-zimtalkohol (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3412).

 $\beta.\beta$ -Dibrom - $\alpha.\alpha$ -diphenyl - äthylen $C_{14}H_{10}Br_2=(C_4H_5)_2C:CBr_2$ (H 640). B. Beim Kochen von 1.2.2-Tribrom-1.1-diphenyl-āthan mit methylalkoholischer Kalilauge (Ziegler, A. 434, 61). Durch Einw. von überschüssigem Brom auf 1.1.3.3-Tetraphenyl-huten-(1) in siedendem Eisessig (HILDEBRAND, Dissert. [Straßburg 1909], S. 29). — F: 84° (HARRIS, FRANKFORTER, Am. Soc. 48, 3148). — Verhält sich gegen Lithium wie $\beta \cdot \beta$ -Dichlor- $\alpha \cdot \alpha$ -diphenyl-äthylen (s. oben) (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 81).

 β -Nitro-α.α-diphenyl-äthylen $C_{14}H_{11}O_{2}N=(C_{4}H_{5})_{2}C:CH\cdot NO_{2}$ (Ε Ι 308). Zur Konstitution vgl. Anschütz, Hilbert, B. 54, 1856. — Zur Bildung aus 1.1-Diphenyl-äthan oder aus a.a. Diphenyl-athylen in Eisessig durch Behandeln mit Salpetersäure vgl. A., H., B. 54, 1856; Kohler, Drake, Am. Soc. 45, 1287. Entsteht beim Schütteln einer äther. Lösung von 1.2-Dinitro-1.1-diphenyl-äthan mit üherschüssiger, etwa 1n-Natronlauge (WIELAND, RAHN, B. 54, 1774). Aus α.α-Diphenyl-äthylen durch Einw. von trocknem Stickstoff-trioxyd in Petroläther unter starker Kühlung (LIPP, A. 449, 21). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf 1.1.3.3-Tetraphenyl-huten (1) in Eisessig auf dem Wasserhad (HILDEBRAND [Dissert. Straßburg 1909], S. 31). — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Aluminium in Ather 2-Amino-1.1-diphenyl-athan, Diphenylacetaldoxim und Bis- $[\beta,\beta]$ -diphenyl-vinyl]-amin (LIPP, A. 449, 24). Giht bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz in Ather Diphenylacetaldehyd-imid (Kohler, Drake, Am. Soc. 45, 1287). Zur Uherführung in Benzophenon durch Spaltung mit alkoh. Kalilauge vgl. Lipp, A. 449, 17, 22.

β, β-Dinitro - α, α-diphenyl-äthylen $C_{14}H_{10}O_4N_2 = (C_6H_5)_2C:C(NO_2)_2$. Diese Konstitution komint nach Anschütz, Hilbert (B. 54, 1857) der Verhindung $C_{14}H_{10}O_4N_2$ von Anschütz, Romie, A. 233, 340 (H 5, 605) zu. B. Zur Bildung durch Behandeln von 1.1-Diphenyl-athan oder a.a. Diphenyl-athylen mit Salpetersaure in Eisessig vgl. A., H. — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 146—147° (A., H.). — Liefert bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol oder Ather Tetraphenyl-bernsteinsäuredinitril, wenig Diphenylacetonitril und ölige Produkte (Kohler, Drake, Am. Soc. 45, 1288). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Aluminium in Äther Diphenylacetonitril und Diphenylessigsäure-amidoxim (Lipp, A. 449, 27). β.β-Dinitro-α.α-diphenyl-äthylen löst sich in konzentrierter wäßriger Lauge unter schwachem Erwärmen mit intensiver Orangefärbung; beim Kohen in den sich sich in Konzentrierter wäßriger Lauge unter schwachem Erwärmen mit intensiver Orangefärbung; beim Kochen mit methylakoholischer Kalilauge entstehen das Kaliumsalz des $\beta.\beta$ -Dinitro- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-athylalkohols und geringe Mengen eines beim Erhitzen detonierenden Produkts (LIPP, A. 449, 22).

3. 9.10-Dihydro-anthracen, Dihydroanthracen $C_{14}H_{12} = C_{4}H_{4} < \frac{CH_{2}}{CH_{2}} > C_{4}H_{4}$ (H 641; E I 308). B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Kondensation von Acetylen in der Hitze (KOVACHE, TRICOT, Chim. et Ind. 13 [1923], 77 T). Bildet sich in sehr rascher Reaktion neben 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen bei der Hydrierung von sehr reinem Anthracen in Gegenwart von Nickel-Katalysator in Tetralin unter 10—20 Atm. Wasserstoff-Druck bei 120—150° (SCHROETER, B. 57, 2012). Neben anderen Produkten beim Behandeln von 9.10-Dihydro-anthranol-(9) mit 2 Atomen Wasserstoff bei Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 200° unter Druck (v. Braun, Bayer, B. 58, 2680). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Hydrieren von Anthrachinon in Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 160—170° mit 8 Atomen Wasserstoff (v. Br., Bay., B. 58, 2676). Beim Behandeln von 9-Benzoyl-dihydroanthracen mit siedender alkoholischer Kalilauge, mit Natriumäthylat-Lösung, mit siedender Natriumisoamylat-Lösung oder mit Zinkstaub und 50% iger wäßriger Kalilauge (Cook, Soc. 1926, 1681), beim Kochen von 9-Benzoyl-anthracen mit Natriumisoamylat-Lösung sowie beim Erhitzen von 2-Benzoyl-anthracen mit 50% iger Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 180° (Cook), ferner beim Kochen von 9.10-Dibenzoyl-dihydroanthracen mit Natriumisoamylat-Lösung (Cook, Soc. 1926, 1683). — F: 108° (Krollpfeiffer, A. 430, 224; v. Braun, Bayer, B. 58, 2676). D: 1,208 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1742,1 keal/Mol (Klaproth In Landolt-Börnst. E II, 1635). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Barnett, Cook, Ellison, Soc. 1928, 886. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr., A. 430, 226.

Bei der Einw. von Aluminiumchlorid in Benzol oder ohne Lösungsmittel entsteht Anthracen (Scholl, Seer, B. 55, 340). Liefert unter 14 Atm. Wasserstoff-Druck in Gegenwart von Nickel-Katalysator in Tetralin bei ca. 180° 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen (Schroeter, B. 57, 2014). Bei der Reaktion mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Benzol-Lösung erst in der Kälte, dann auf dem Wasserbad und nachfolgenden Oxydation des Reaktionsgemischs mit Chromtrioxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur erhält man 2-[2-Carboxy-benzoyl]-anthrachinon, Phthalsäure und Anthrachinon (de Diesbach, Chardonnens, Helv. 7, 610, 613).

1.5.9.10-Tetrachlor-9.10-dihydro-anthracen, 1.5-Dichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) C₁₄H₈Cl₄, s. nebenstehende Formel (E I 309). Zur Konfiguration vgl. Barnett, Cook, Matthews, R. 44, 728, 818. — B. Bei der Einw. von Chlor auf 1.5-Dichlor-anthracen (B., C., M., R. 44, 736). Beim Erhitzen von cis- oder trans-1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-dihydro-anthracen mit alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad oder beim Kochen von cis-1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-dihydro-anthracen mit Acetylchlorid (B., C., M., R. 44, 736). Aus cis-1.5-Dichlor-9.10-diacetoxy-9.10-dihydro-anthracen durch Kochen mit konz. Salzsäure (B., C., M., B. 58, 982). — Ultraviolett-Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Barnett,

Cook, Ellison, Soc. 1928, 886.

Liefert beim Erhitzen auf 230° oder beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.5.9-Trichloranthracen (Barnett, Cook, Matthews, R. 44, 736; 45, 73). Verhält sich gegen Silberoxyd in Wasser wie 1.5-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10) (S. 548). Wird durch Kochen mit Xylol nicht verändert; beim Kochen mit p-Cymol erhält man 1.5-Dichlor-anthracen (B., C., M., R. 44, 736; 45, 73). Wird durch Kochen mit absol. Alkohol in cis-1.5-Dichlor-9.10-diahoxy-9.10-dihydro-anthracen übergeführt (B., C., M., R. 44, 737). Beim Kochen mit wäßr. Aceton entsteht hauptsächlich 1.5-Dichlor-anthron-(9) (B., C., M., R. 44, 734). Gibt beim Erwärmen mit Anilin 1.5-Dichlor-9.10-dianilino-9.10-dihydro-anthracen, mit Methylanilin 1.5-Dichlor-9.10-bis-methylanilino-9.10-dihydro-anthracen und mit Dimethylanilin 1.5-Dichlor-9.10-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen (B., C., M., R. 44, 822, 824). Beim Erhitzen mit Piperidin auf dem Wasserbad entstehen 1.5-Dichlor-9.10-dipiperidino-9.10-dihydro-anthracen und 1.5.9-Trichlor-anthracen; bei der Einw. von Piperidin in siedendem Xylol erhält man nur 1.5.9-Trichlor-anthracen (B., C., M., R. 44, 822). Bei der Umsetzung mit Pyridin auf dem Wasserbad entsteht [1.5-Dichlor-9.10-dihydro-anthrylen-(9.10)]-bis-pyridiniumchlorid (B., C., M., R. 44, 825).

1.8.9.10-Tetrachlor-9.10-dihydro-anthracen, 1.8-Dichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) C₁₄H₈Cl₄, s. nebenstehende Formel (E I 309). B. Die Bildung aus 1.8-Dichlor-anthracen und Chlor in Tetrachlorkohlenstoff verläuft bei Verwendung von reinem Ausgangsmaterial sehr langsam und kann durch eine Spur Jod beschleunigt werden (BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 45, 72). — Liefert beim Erhitzen auf 200—220°, beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg beim Kochen mit Verberg bei Verberg be

R. 45, 72). — Liefert beim Erhitzen auf 200—220°, beim Kochen mit alkoh. Kalilauge, beim Kochen mit Xylol oder mit Phenol und Benzol, beim Behandeln mit Piperidin oder Diäthylamin und beim Erhitzen mit Chinolin auf dem Wasserbad 1.8.10-Trichlor-anthracen (B., C., M., R. 45, 73, 74, 77). Beim Kochen mit Alkohol, Butylalkohol oder Isoamylalkohol erhält man neben 1.8.10-Trichlor-anthracen nicht rein isolierte Alkyläther des 4.5-Dichlor-anthranols-(9), die beim Kochen mit Eisenchlorid und Eisessig in 1.8.1'.8'-Tetrachlor-9.9'-dihydrodianthron übergehen (B., C., M., R. 45, 74). Gibt beim Kochen

mit Natriumacetat in Eisessig 1.8.1'.8'-Tetrachlor-9.9'-dihydro-diantbron und ein Gemisch von Verbindungen, das beim Kochen mit Eisenchlorid und Eisessig 1.8.1'.8'-Tetrachlor-9.9'-dihydro-dianthron und 1.8.10-Trichlor-anthracen gibt (B., C., M., R. 45, 74). Bei längerem Aufbewahren von 1.8-Dichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) mit Silberoxyd und Wasser und nachfolgendem Erhitzen auf dem Wasserbad entsteben 1.8.1'.8'-Tetrachlor-9.9'-dihydrodianthron und geringe Mengen einer anthronartigen Verbindung (gelbliche Nadeln; F: 1560 bis 160°) (B., C., M., R. 45, 74). Gibt beim Erbitzen mit Anilin auf dem Wasserbad 4.5-Dichlor-9-anilino-anthracen (Syst. Nr. 1604), beim Erwärmen mit Dimethylanilin 1.8.10-Trichlor-anthracen und geringere Mengen 4.5-Dichlor-9-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen (B., C., M., R. 45, 77).

1.5.9.9.10 - Pentachlor - 9.10 - dihydro - anthracen , 1.5.9-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) $C_{14}H_7Cl_5$, s. nebenstehende Formel B. Bei der Einw. von Chlor auf 1.5.9-Trichlor-anthracen in Tetrachlorkohlen-Aceton). F: 162° (Zers.) (B., C., M., R. 44, 896). — Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 162° (Zers.) (B., C., M., R. 44, 896). — Liefert beim Erhitzen auf 190° (B., C., M., R. 45, 73), beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge oder beim Erwärmen mit Tripropylamin auf dem Wasserbad (B., C., M., R. 44, 896) 1.5.9.10-Tetrachlor-anthracen. Wird beim Kochen mit Xylol nur sehr langsam zersetzt; beim Kochen mit p-Cymol entsteht 1.5.9 Tricblor anthracen (B., C., M., R. 44, 896).



1.8.9.10.10-Pentachlor-9.10-dihydro-anthracen, 1.8.10-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) $C_{14}H_7Cl_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzen von 1.8.10-Trichlor-anthracen oder 4.5-Dichlor-9-brom-anthracen mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff bei Gegenwart von Jod (BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 45, 72). — Nadeln (aus Chloroform). F: 180—186° (Zers.) (B., C., M., R. 45, 72). — Liefert beim Erhitzen auf 200—230° 1.8.9.10-Tctra-

chlor-antbracen, beim Kochen mit Xylol 1.8.10-Trichlor-anthracen (B., C., M., R. 45, 73, 74), beim Kochen mit Calciumcarbonat in wäßr. Aceton 4.5.10-Trichlor-antbron-(9), beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.8.1'.8'-Tetrachlor-9.9'-dibydro-diantbron (B., C., M., R. 45, 75, 76). Beim Aufbewahren mit Silberoxyd und Wasser und nachfolgenden Erhitzen auf dem Wasserbad entsteht 4.5-Dichlor-10 oxy-anthron-(9); beim Kochen mit absol. Alkohol entsteht der entsprechende Athyläther, beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig das entsprechende Acetat (B., C., M., R. 45, 76). Gibt mit Diätbylamin in siedendem Benzol 1.8.10-Trichlor-antbracen und geringere Mengen 4.5-Dichlor-10-diätbylamino-anthron-(9), beim Erhitzen mit Dimetbylanilin auf dem Wasserbad 1.8.10-Trichlor-anthracen und 4.5-Dicblor-9-[4-dimethylamino-pbenyl]-anthracen, beim Aufbewahren mit Piperidin in Benzol 4.5-Dichlor-10-piperidino-anthron-(9) und geringe Mengen 1.8.10-Trichlor-anthracen und beim Erhitzen mit Pyridin und Acetanhydrid auf dem Wasserbad [4.5.10-Tricblor-anthranyl-(9)]pyridiniumchlorid (B., C., M., R. 45, 78, 79).

1.4.9.9.10.10 - Hexachlor - 9.10 - dihydro - anthracen, 1.4-Dichloranthrachinon-tetrachlorid C₁₄H₆Cl₆, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei kurzem Kochen von 1.4-Dioxy-anthracbinon mit Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol (Barnett, Matthews, Wiltshire, R. 45, 563). — Nadeln (aus Toluol). F: 255—257° (Zers.). — Wird durch Chromsäure zu 1.4-Dichlor-anthrachinon oxydiert.

$$\begin{array}{c|c} Cl_2 & Cl \\ \hline C & Cl_2 & Cl \\ \hline Cl_2 & Cl \\ \end{array}$$

9.10-Dibrom-9.10-dihydro-anthracen, Anthracen-dibromid-(9.10) $C_{14}H_{10}Br_2=$ C₆H₄<CHBr C₆H₄ (H 641; E I 309). Zur Konfiguration vgl. BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 44, 217. — B. Zur Bildung aus Anthracen und Brom vgl. B., C., Soc. 125, 1085. — Gibt bei Zimmertemperatur langsam Bromwasserstoff ab; beim Erhitzen auf dem Wasserbad entsteht 9.10-Dibrom-anthracen (B., C.). Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in eine Suspension von Anthracendibromid in Chloroform entstehen harzige Substanzen und wenig 9-Brom-anthracen; beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff in Eisessig bei 50° erhält man Anthracen und wahrscheinlich 9-Brom-anthracen; bei der Einw. von Natriumsulfid in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur werden Anthracen und geringe Mengen Dianthranol (Syst. Nr. 690) gebildet; beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Suspension des Dibromids in Eisessig in der Kälte entsteht 9-Brom anthracen (В., С., Маттнеws, R. 44, 222). Läßt ınan eine 1% ige Lösung von Phenol in Toluol längere Zeit erst bei Zimmertemperatur, dann bei 50°, zuletzt kurz auf dem Wasserbad auf Anthracendibromid einwirken, so erhält man 9-Brom-anthracen; bei Verwendung von 44 % Phenol entsteht unter gleichen Bedingungen Anthracen (B., C.). Anthracen wird auch beim Behandeln des Dibromids mit einer Mischung von Eisessig und Jodwasserstoffsäure unter Kühlung erhalten (B., C.). Gibt, mit absol. Alkohol anfangs bei gewöhnlicher Temperatur, zuletzt auf dem Wasserbad behandelt, Dianthranol und 9-Äthoxy-anthracen (B., C., M., R. 44, 222). Bei der Einw. von Diäthylamin

in Chloroform, anfangs unter Kühlung, bilden sich Anthracen und 9-Brom-anthracen; ohne Lösungsmittel und ohne Kühlung entsteht nur Anthracen (B., C., M., R. 44, 221). Liefert mit Dimethylanilin in Chloroform unter Kühlung 9-[4-Dimethylamino-phenyl]-anthracen und 9.10-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen, mit Piperidin in Chloroform in der Kälte 9-Piperidino-anthracen (B., C., M., R. 44, 220, 221). Bei der Einw. von Pyridin bei Zimmertemperatur entsteht [9.10 - Dihydro - anthrylen - (9.10)] - bis - pyridiniumbromid (BARNETT, COOK, Soc. 119, 904).

1-Chlor-9.10-dibrom-9.10-dihydro-anthracen, 1-Chlor-anthracen-dibromid-(9.10) C₁₄H₉ClBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf 1-Chlor-anthracen in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 535). - Liefert beim Kochen mit Xylol 1-Chlor-anthracen und 4-Chlor-9-brom-anthracen (B., M.; Cook, Soc. 1928, 2803). Reagiert mit Pyridin ebenso wie Anthracen-dibromid-(9.10) (s. o.) (B., M.).



2-Chlor-9.10-dibrom-9.10-dihydro-anthracen, 2-Chlor-anthracen-dibromid-(9.10) C₁₄H₉ClBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf 2-Chlor-anthracen in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 536). — Unbeständig. — Reagiert mit Pyridin analog wie Anthracen-dibromid-(9.10) (s. o.).

1.4-Dichlor-9.10-dibrom-9.10-dihydro-anthracen, 1.4-Dichloranthracen - dibromid - (9.10) C₁₄H₂Cl₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 1.4-Dichlor-anthracen mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff (BARNETT, MATTHEWS, WILTSHIRE, R. 45, 560). — Krystallinisches Pulver (aus Benzol). Sintert bei 155°, schmilzt bei 169° (Zers.). — Beim Kochen mit Calciumcarbonat in wäßr. Aceton erhält man 1.4-Dichlor-9.10-



dioxy-9.10-dihydro-anthracen und wenig 1.4-Dichlor-anthracen; beim Kochen mit Toluol entsteht 1.4-Dichlor-anthracen. Gibt mit Anilin 1.4-Dichlor-9.10-dianilino-9.10-dihydroanthracen, mit Methylanilin 1.4-Dichlor-9.10-bis-methylanilino-9.10-dihydro-anthracen, mit Dimethylanilin auf dem Wasserbad 1.4-Dichlor-9.10-bis-[dimethylamino-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen, mit Piperidin 1.4-Dichlor-9.10-dipiperidino-9.10-dihydro-anthracen. Reagiert mit Pyridin analog wie Anthracen-dibromid-(9.10) (s. oben).

1.5-Dichlor-9.10-dibrom - 9.10-dihydro-anthracen, 1.5-Dichlor-anthracen - dibromid - (9.10) C₁₄H₈Cl₂Br₂, s. nebenstehende Formel (E I 309). Zur Konfiguration vgl. BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 530; B., COOK, M., R. 44, 728, 818. — B. Bei der Einw. von Brom auf 1.5-Dichloranthracen in Tetrachlorkohlenstoff oder Schwefelkohlenstoff bei gewöhnlicher Temperatur im Dunkeln (B., M., R. 48, 537). Beim Leiten von Bromwasser-



stoff durch eine Suspension von cis- oder trans-1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-dihydro-anthracen

in warmem Toluol (В., Соок, М., R. 44, 737). Beim Behandeln mit Silberoxyd in Wasser bei Zimmertemperatur erhält man cisund trans-1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-dihydro-anthracen, beim Kochen mit Silberoxyd in wäßr. Aceton wird hauptsächlich 1.5-Dichlor-anthracen gebildet (Barnett, Cook, Matthews, R. 44, 734). 1.5-Dichlor-anthracen entsteht aus dem Dibromid auch beim Kochen mit alkoh. Bromwasserstoffsäure (B., C., M., R. 44, 737), bei der Einw. von Schwefeldioxyd und Schwefelwasserstoff in Eisessig bei 100°, von Natriumsulfid in siedendem verdünntem Alkohol, von Natriumacetessigester und Natriummalonester in siedendem absolutem Alkohol (B., C., M., R. 44, 825), beim Kochen mit Xylol (B., M., R. 43, 537) oder beim Behandeln mit Phenol (B., C., M., R. 44, 731). Liefert beim Kochen mit wäßr. Aceton in Gegenwart von überschüssigem Calciumcarbonat, Magnesiumcarbonat oder Magnesiumoxyd cis- und trans-1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-dihydro-anthracen, 1.5-Dichlor-anthracen, ydro-dianthron; in Abwesenheit eines Neutralisationsmittels entstehen cis-1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-dihydro-anthracen, 1.5-Dichlor-anthracen, 1.5-1.5-Dichlor-anthron, 1.5-Dichlor-anthron (9) und wahrscheinlich 1.5-Dichlor-10-oxy-anthron (9); beim Kochen mit verd. Salzsäure und Aceton wurden 1.5-Dichlor-anthracen, 1.5-Dichlor-anthron-(9), 1.5-Dichlor-anthrachinon und 1.5.1'.5'-Tetrachlor-9.9'-dihydro-dianthron erhalten (B., C., M., R. 44, 728, 733, 734, 735). Gibt beim Kochen mit Alkohol viel cis-1.5-Dichlor-9.10-diäthoxy-9.10-dihydro-anthracen und wenig 1.5-Dichlor-9-athoxy-anthracen (B., C., M., R. 44, 730, 737). Bei der Umsetzung mit Natriumacetat und Eisessig in Siedehitze erhält man cis-1.5-Dichlor-9.10-diacetoxy-9.10-dihydro-anthracen und 1.5-Dichlor-anthracen (B., C., M., R. 44, 735). Beim Erhitzen mit Kaliumcyanid und Alkohol auf dem Wasserbad entsteht 1.5-Dichlor-9-cyan-anthracen (B., C., M., R. 44, 826).

Liefert beim Behandeln mit Methylamin in Toluol bei 100° 1.5-Dichlor-anthracen; die gleiche Umsetzung findet statt bei der Einw. von Dimethylanilin, Diphenylamin, a-Picolin und Chinolin (BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 44, 821, 824, 825). Gibt mit Dimethylamin in Benzol bei 60° 1.5-Dichlor-9.10-bis-dimethylamino-9.10-dihydro-anthracen und reagiert analog mit Diäthylamin, Anilin, Methylanilin, p-Toluidin und Piperidin (B., C., M., R. 44, 821, 822, 823). Liefert mit 3-Nitro-anilin in Toluol auf dem Wasserbad 1.5-Dichlor-9-[3-nitro-anilino]-anthracen und 1.5-Dichlor-anthracen (B., C., M., R. 44, 823). Bleibt beim Behandeln mit Ammonisk, Triäthylamin, Tripropylamin oder N-Methyl-piperidin fast unverändert (B., C., M., R. 44, 822).

1.8-Dichlor-9.10-dibrom-9.10-dihydro-anthracen, 1.8-Dichloranthracen-dibromid-(9.10) C₁₄H₈Cl₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf 1.8-Dichlor-anthracen in Tetrachlorkohlenstoff oder Schwefelkohlenstoff bei gewöhnlicher Temperatur im Dunkeln (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 537). — Beim Erhitzen mit Eisessig auf dem Wasserbad im Schwefeldioxyd- oder Schwefelwasserstoff-Strom sowie beim Behandeln mit Piperidin oder Diäthylamin entsteht 4.5-Dichlor-9-brom-anthracen (B., Cook, M., R. 45, 73, 75, 77, 79). Gibt beim Erhitzen mit Chinolin auf dem Wasserbad neben 4.5-Dichlor-9-brom-anthracen vielleicht auch eine geringe Menge 1.8-Dichlor-anthracen (B., C., M., R. 45, 77). Beim Kochen mit Xylol entsteht ein Gemisch, das wahrscheinlich 1.8-Dichlor-anthracen, 1.8-Dichlor-9-brom-anthracen und 4.5-Dichlor-9-brom-anthracen enthält (B., M., R. 43, 538). 1.8-Dichlor-anthracen-dibromid liefert beim Kochen mit Calcium-carbonat in wäßr. Aceton 1.8.1'.8'-Tetrachlor-9.9'-dihydro-dinthron und eine Substanz, die beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in ein amorphes anthronähnliches Produkt übergeht (vielleicht trans-1.8-Dichlor-9-10-dioxy-9-10-dihydro-anthracen) (B., C., M., R. 45, 75).

10-Chlor-9-nitro-9.10-dihydro-anthracen C₁₄H₁₀O₂NCl = C₆H₄ CH(NO₂) C₆H₄ (H 641). Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure in Eisessig auf dem Wasserbad 9.9'-Dihydro-dianthron (Barnett, Cook, Matthews, Soc. 123, 2002). Beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure in Eisessig auf dem Wasserbad unter Einleiten von Kohlendioxyd entsteht Anthracen.

9.10-Dinitro-9.10-dihydro-anthracen $C_{14}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4 < \frac{CH(NO_2)}{CH(NO_2)} > C_6H_4$ (H 642). Liefert bei der Einw. von kaltem Pyridin und Alkohol 9-Nitro-anthracen (BARNETT, Soc. 127, 2042).

1.5-Dichlor-9.10-dinitro-9.10-dihydro-anthracen $C_{14}H_8O_4N_2Cl_2$, Formel I. B. Durch Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd in eine Lösung von 1.5-Dichloranthracen in Chloroform unter Kühlung (BARNETT, Soc. 127, 2042). — Krystalle (aus Aceton). F: 156° (Zers.). — Wird beim Erhitzen gelb. Liefert beim Behandeln mit kaltem Pyridin und Alkohol

1.5-Dichlor-9-nitro-anthracen.

1.8-Dichlor-9.10-dinitro-9.10-dihydro-anthracen C₁₄H₈O₄N₂Cl₄, Formel II. B. Durch Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd in eine Lösung von 1.8-Dichlor-anthracen in Chloroform unter Kühlung (BARNETT, Soc. 127, 2042). — Kyvsts

unter Kühlung (BARNETT, Soc. 127, 2042). — Krystalle mit 1½, CHCl₃. F: 215° (Zers.). Wird beim Erhitzen gelb. — Liefert beim Behandeln mit kaltem Pyridin und Alkohol 1.8(oder 4.5)-Dichlor-9-nitro-anthracen.

9.10 - Dichlor - 9.10 - dinitro - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{14}H_8O_4N_4Cl_2 = C_6H_4 < \frac{CCl(NO_2)}{CCl(NO_2)} > C_6H_4$. B. Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf 9.10-Dichlor-anthracen in Chloroform unter Kühlung (BARNETT, Soc. 127, 2043). — Krystalle (aus Chloroform). — Zersetzt sich schon bei Zimmertemperatur. Geht beim Kochen in Chloroform momentan in Anthrachinon über.

1.5.9-Trichlor-9.10-dinitro-9.10-dihydro-anthracen $C_{14}H_7O_4N_2Cl_8$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf 1.5.9-Trichlor-anthracen in Chloroform unter Kühlung (Barnett, Soc. 127, 2044).

Schwach gelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 156°. — Liefert bei der Einw. von kaltem Pyridin und Alkohol 1.5-Dichlor-9.10-dinitro-anthracen.

9 - Brom - 9.10 - dinitro - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{14}H_9O_4N_2Br = C_6H_4 < \frac{(CBr(NO_2))}{C(H(NO_2))} > C_6H_4$. B. Als Hauptprodukt bei der Einw. von Stickstoffdioxyd auf 9-Brom-anthracen in Chloroform unter Kühlung (BARNETT, Soc. 127, 2043). — Krystalle. Sintert bei ca. 115°. — Wird beim Erhitzen gelb. Liefert bei der Einw. von kaltem Pyridin und Alkohol 9.10-Dinitro-anthracen.

9.9.10-Trinitro-9.10-dihydro-anthracen $C_{14}H_9O_6N_3=C_6H_4$ $C(NO_9)_2$ C_6H_4 (H 642). Bei der Einw. von kaltem Pyridin (Barnett, Cook, Grainger, Soc. 121, 2065) oder von kaltem Pyridin und Alkohol (B., Soc. 127, 2042) entsteht 9.10-Dinitro-anthracen.

4. 1.2-Dihydro-anthracen C₁₄H₁₂, s. nebenstehende Formel. Bezeichnung als 1.2-Diacen: v. Braun, Bayer, A. 472, 107. -B. Neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation von Petroläther, sehr schwer in kaltem Alkohol. — Bei der Einw. von Brom in kaltem Schwefelkohlenstoff entsteht 1.2-Dibrom-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen. - Pikrat. F: 115°.

5. 9.10 - Dihydro - phenanthren C₁₄H₁₂, s. nebenstehende Formel. Die H 642; E I 309 als 9.10-Dihydro-phenanthren beschrie-CH2-CH2 bene Substanz vom Schmelzpunkt 95° ist nach Schroeter, Müller, HUANG (B. 62, 645) ein Gemisch von Phenanthren und wenig 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren. — B. 9.10-Dihydro-phenanthren entstcht bei der Hydrierung von Phenanthren in Tetralin bei Gegenwart von Nickelkatalysator unter 20 Atm. Wasserstoffdruck bei 150—180°, neben 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren und 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren (Schroeter, Müller, Huang, B. 62, 649). Neben 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren und Verharzungsprodukten bei allmählicher Einw von Natrium auf eine siedende Lösung von Phenanthren in Isoamylalkohol (Sch., M., H., B. 62, 651). Neben anderen Produkten durch längeres Kochen von $\omega.\omega'$ -Dibrom-o.o'-ditolyl mit Natriumpulver in Ather und folgendes nochmaliges Behandeln der bei 170-1870 (19 mm) siedenden Fraktion des Reaktionsprodukts mit Natrium (Sch., M., H., B. 62, 652). Reinigung durch Sulfurierung und Hydrolyse der entstandenen Disulfonsäure Sch., M., H. — Nadeln (aus Methanol). F: 34,5—35°. Kp₁₅: 168—169°. D₄°: 1,0953; D₄°: 1,0757. Mol.-Refr. bei 14,7°: Sch., M., H. Läßt sich in geschmolzenem Zustand leicht unterkühlen. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 80° isomere 9.10-Dihydro-phenanthren-disulfonsäuren. Bildet mit Pikrinsäure in Alkohol Mischkrystalle, die bei 60—103° schmelzen.

2.9.10 - Tribrom - 9.10 - dihydro - phenanthren (?), 2-Brom-phenanthren-dibromid-(9.10) (?) C₁₄H₂Br₃, s. nebenstehende Formel. B. Neben 9.10-Dibrom-9.10-dihydro-phenanthren bei 48-stdg. Einw. von 4 Atomen Brom unter Ausschluß von Feuchtigkeit in Tetrachlorkohlenstoff auf Phenanthren (Henstock, CHBr-CHBr Soc. 119, 56, 57). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 100—1020 (Zers.). — Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Aufbewahren an warmer Luft in 2-10-Dibromphenanthren(?) über. Ist in siedendem Eisessig beständig.

9.9.10.10 - Tetrachlor - 4 - nitro - 9.10 - dihydro - phenanthren, 9.10 - Dichlor-4-nitro-phenanthren-dichlorid-(9.10), 4-Nitrophenanthrenchinon-tetrachlorid C₁₄H₇O₂NCl₄, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Erhitzen von 4-Nitro-phenanthrenchinon mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 1200 (J. SCHMIDT, AECKERLE, B. 57, 367). — Braungelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 164—165°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Gibt beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol sowie mit fein verteiltem Silber oder mit Kupferpulver in trocknem Benzol 9.10-Dichlor-4-nitro-

6. 1.4 - Dihydro - phenanthren (?) $C_{14}H_{12}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von Phenanthren mit Lithium in Äther und Hydrolyse des Reaktionsprodukts mit Alkohol unter Kühlung, neben geringen Mengen eines isomeren Dihydro-phenanthrens (s. u.) (Schlenk, Bergmann, A. 463, 84, 87). — Flüssig. Kp₁₅: 168—170°. — Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in Alkohol entsteht 1.2.3.4(?)-Tetrahydro-phenanthren.

7. x.x - Dihydro - phenanthren $C_{14}H_{19}$. Das Mol.-Gew. wurde in schmelzendem Campher bestimmt. — B. s. im vorangehenden Artikel. — Blättchen (aus Petroläther). F: 71—73° (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 88).

8. 2-Methyl-fluoren C₁₄H₁₂, Formel I.

2-Chlormethyl-fluoren, Fluorenyl-(2)-methylchlorid $C_{14}H_{11}Cl$, Formel II. B. Durch kurzes Erwärmen von 2-Oxymethyl-fluoren mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (v. Braun, Engel, B. 57, 193). — Krystalle (aus Ather + wenig Benzol). F: 100°.

- 2-Brommethyl-fluoren, Fluorenyl-(2)-methylbromid C₁₄H₁₁Br, Formel III, S. 550.

 B. Bei der Einw. von Phosphortribromid auf 2-Oxymethyl-fluoren in Chloroform, zuletzt auf dem Wasserbad (v. Braun, Engel, B. 57, 194). Gelbliche Krystalle. F: 95°. Liefert beim Aufbewahren mit der 11/2-fachen Menge Hexamethylentetramin in Chloroform und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Wasser 2-Formyl-fluoren.
- 9. 3-Methyl-fluoren C₁₄H₁₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Methyl-fluoren-carbonsäure-(9) (E I 9, 298) mit Natronkalk (Vorländer, Pritzsche, B. 46 [1913], 1795). Aus 3-Methyl-fluorenon beim Erhitzen mit 50 % iger Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor unter Druck auf 150° (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2071). — Blättchen (aus Alkohol). F. 88° (V., P.; S., SCH.).

10. 9-Methyl-fluoren, 1.1-Diphenylen-äthan $C_{14}H_{12} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH \cdot CH_3$.

a) Hochschmelzende Form. B. Beim Erhitzen von 9-Oxy-9-methyl-fluoren mit Aluminiumphosphat im Vakuum auf ca. 250°, neben anderen Produkten (Wieland, Reindel, Ferrer, B. 55, 3316; W., Krause, A. 443, 133). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 58° (W., R., F.).

b) Niedrigschmelzende Form (H 642; EI 310). B. Bei der Hydrierung von OM-the fluoren in Communication of the communication of t

9-Methylen-fluoren in Gegenwart von Palladiumschwarz in Äther (Wieland, Reindel, FERRER, B. 55, 3317; FE., An. Soc. españ. 20, 465; C. 1923 III, 1161). Beim Leiten von Methyl-diphenyl-carbinol über platinierte Kohle im Wasserstoff-Strom bei 300° (Zelinsky, GAWERDOWSKAJA, B. 61, 1052). Aus 9-Methyl-fluoren-glyoxylsäure-(9)-äthylester durch Kochen mit Natronlauge (v. Auwers, Frühling, A. 422, 223). — Krystalle (aus Alkohol). F: 45° (v. Au., Fr.), 45—46° (W., R., Fr.; Fr.), 46° (Z., G.). Kp₁₆: 141—144° (v. Au., Fr.). D₄,: 1,0263; n₀,: 1,6023; n₀,: 1,6101; n₀,: 1,6319 (v. Au., Fr.).

9 - Chlor - 9 - methyl - fluoren $C_{14}H_{11}Cl = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CCl \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von 9-Oxy-9-methyl-fluoren unter Kühlung (Wieland, Krause, A. 443, 135). — Heligelbes, dickflüssiges Öl; zeigt mitunter Ansätze zur Krystallisation (W., K.). — Beim Erwarmen auf ca. 80° entsteht 9-Methylen-fluoren, das Bright and Soverhead of Street, K.). Bein Bream Kochen mit Alkohol erhält man nur mono-molekulares 9-Methylen-fluoren (W., K.). Bein Behandeln mit Natriummethylat-Lösung (W., K.) der Natriumäthylat-Lösung (W., CEREZO, A. 457, 255) bei Zimmertemperatur entsteht 9-Methoxy- bzw. 9-Athoxy-9-methyl-fluoren.

2.7 - Dibrom - 9 - methyl - fluoren $C_{14}H_{10}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von 9-Chlor-2.7-dibrom-9-methyl-Brfluoren im Vakuum (Sieglitz, Jassox, B. 55, 2038). Durch Einw. von Methyljodid auf die Natriumverbindung des [2.7-Dibrom-fluorenyl-(9)]-glyoxylsäure-äthylesters in Alkohol und Kochen des Reaktionsprodukts mit 20 % iger Kalilauge (Sieglitz, B. 53, 2246). — Blätter (aus Eisessig). F: 133—134° (Krollpfeiffer, A. 480, 220), 137—138° (S.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr., A. 480, 222.

9.91-Dibrom-9-methyl-fluoren, 9-Brom-9-brommethyl-fluoren, $\alpha.\alpha$ -Diphenylenäthylen-dibromid, Dibensofulvendibromid $C_{14}H_{10}Br_3 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot CH_2Br$ (H 643). B. Durch Einw. von Brom auf 9-Chlor-9-methyl-fluoren in Eisessig (Wieland, Krause, A. 443, 426) oder auf 0 Methylen fluoren in Petryläther (W. Prysyng, Fynnyk, P. 55, 2245).

136) oder auf 9-Methylen-fluoren in Petroläther (W., Reindel, Ferrer, B. 55, 3315). — Nadeln (aus Ligroin oder Alkohol), Krystalle (aus Methanol oder Essigester). F: 1430 (Zers.) (W., R., F.). Leicht löslich in Ather, ziemlich schwer in heißem Alkohol, Eisessig und heißem Ligroin, schwer in Petroläther (W., R., F.). — Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub in Alkohol + Eisessig 9-Methylen-fluoren (W., R., F.). Beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge entsteht 9-Methoxymethylen-fluoren (W., K.). Wird durch Kochen mit Natriumacetat und Eisessig in 9-Brommethylen-fluoren und wenig Difluorenylidenäthan übergeführt (W., K.). Beim Erhitzen mit Dimethylanilin auf 150° entsteht Difluorenylidenäthan, wobei ein Teil des Dimethylanilins zu Krystallviolett oxydiert wird (W., K.).

9-Chlor-2.7-dibrom-9-methyl-fluoren $C_{14}H_0ClBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.7-Dibrom-9-oxy-9-methyl-·Br fluoren mit Eisessig und konz. Salzsäure (Sieglitz, Jassoy, B. 55, 2037). — Nadeln (aus Alkohol). F: 182—183°. — Liefert bei der Destillation im Vakuum 2.7-Dibrom-9-methyl-fluoren. Bei kurzem Kochen mit Eisessig entsteht 2.7-Dibrom-9-methylen-fluoren.

- 9.91.91-Tribrom-9-methyl-fluoren, 9-Brom-9-dibrommethyl-fluoren $C_{14}H_{9}Br_{8}=$ C₆H₄ CBr·CHBr₂. B. Aus 9-Brommethylen-fluoren und 1 Mol Brom in Petroläther (Wieland, Krause, A. 443, 138). — Nadeln (aus Essigester). F: 127°.
- 9.91-Dibrom-91-nitro-9-methyl-fluoren, 9-Brom-9-bromnitromethyl-fluoren $C_{14}H_0O_2NBr_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot CHBr\cdot NO_2$. B. Aus 9-Nitromethylen-fluoren und Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Wieland, Krause, A. 443, 140). — Prismen (aus Alkohol). F: 110°.
- 9.9¹-Dinitro-9-methyl-fluoren, 9-Nitro-9-nitromethyl-fluoren, 1.2-Dinitro-1.1-diphenylen-äthan $C_{14}H_{10}O_4N_2 = \frac{C_6H_4}{C_8H_4}C(NO_2)\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf 9-Methylen-fluoren in Ather und Petroläther unter Kühlung (Wieland, Krause. A. 443, 139). Nadeln (aus Ather oder Alkohol). F: 117—118° (Zers.). Löslich in den meisten Lief aus Ather oder Alkohol). Lösungsmitteln. — Ist in der Wärme ziemlich unbeständig. Die alkoh. Lösung liefert beim Behandeln mit wäßr. Ammoniak 9-Nitromethylen-fluoren.
- 11. Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₂ von Lippmann, M. 7 [1886], 524 (H 643, Nr. 7). Wird als Gemisch von 2- und 4-Phenyl-toluol erkannt (Gelissen, Hermans, B. 58, 476). [KOBEL]

4. Kohlenwasserstoffe C15H14.

- 1. 1.3-Diphenyl-propen, a-Phenyl- β -benzyl-āthylen, β -Benzyl-styrol $C_{18}H_{14}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5.$
- a) Niedrigerschmelzende Form (H 643; E I 310 als flüssige Form beschrieben). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Phenylagetaldehyd mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Stoermer, Thier, B. 58, 2611). — Erstarrt in der Kälte zu Tafeln; But dem vassets (NP) at 179° (korr.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in alkal. Lösung oder beim Ozonisieren in Eisessig Benzaldehyd, Benzoesäure und Phenylessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10% iger Schwefelsäure Benzaldehyd und $\alpha.\beta$ -Diessigsäure - essigsäure, mit Permanganat in Aceton und 10 %iger Schwefelsäure Benzaldehyd und α.β-Diphenyl-propionaldehyd-hydrat(?) Wird beim Kochen mit 50 %iger Schwefelsäure nicht verändert. Gibt mit Isoamylnitrit in Eisessig 1.3-Diphenyl-propenpseudonitrosit, in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Eisessig 1.3-Diphenyl-propen-nitrosochlorid.

 1.3-Diphenyl-propen und Isoamylnitrit in Eisessig bei Zimmertemperatur oder rascher auf dem Wasserbad (Stoermer, Thier, B. 58, 2612). Krystallpulver. Schmilzt je nach der Art des Erhitzens bei 142—150° (Zers.). Löst sich in siedendem Xylol mit grüner Farbe unter Zersetzung, teilweise auch in heißem Eisessig. Liefert beim Erhitzen mit Diäthylamin in Alkohol 2(oder 1)-Nitro-1(oder 2)-diäthylamino-1.3-diphenyl-propan.

 1.3-Diphenyl-propen und Isoamylnitrit in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Eisessig unter Kühlung (Stoermer, Thier, B. 58, 2612). Krystallpulver (aus Benzol). F: 166° (unter Zersetzung und Grünfärbung). Unlöslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Essigester, löslich in Benzol mit grüner Farbe.
- Benzol mit grüner Farbe.
- 1.3 Diphenyl-propen Präparate von fraglicher sterischer Einheitlichkeit. B. Neben sehr wenig 2.3-Diphenyl-propen-(1) bei der Destillation von $\beta.\gamma$ -Diphenyl-propylalkohol im Vakuum in Gegenwart von Infusorienerde (RAMART, AMAGAT, A. ch. [10] 8, 309). Bei der Destillation von Dibenzylcarbinol im Vakuum in Gegen wart von Infusorienerde (R., A., A. ch. [10] 8, 310). Aus Cinnamylbromid und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Böeseren, Elsen, R. 48, 364). Neben anderen Produkten bei 6-stdgm. Erhitzen von α.γ-Diphenyl-propylalkohol mit Zinkchlorid auf 130° (Pfeiffer, Mitarb., J. pr. [2] 119, 115). — Kp₁₄: 165—166° (R., A.); Kp₁₁: 164—168° (B., E.). D¹₁: 1,0003; n¹³₁: 1,6010 (B., E.). — Mehrtägige Einw. von Acetpersäure führt zum Monoacetat des α.γ-Diphenyl-propylenglykols (B., E.).
- 1.3 Dichlor 1.3 diphenyl propen $C_{15}H_{19}Cl_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CHCl\cdot CH:CCl\cdot C_{6}H_{5}$ (H 643; E I 310). B. Aus Benzalacetophenon beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Benzol (STRAUS, EHRENSTEIN, A. 442, 105). — Liefert beim Erwärmen mit Phenylmagnesiumbromid in Ather 1-Chlor-1.3.3-triphenyl-propen-(1) und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 152-154° (Zers.) (St., Eh., A. 442, 104).
- 2. 1.2-Diphenyl-propen-(1), α -Methyl- α . β -diphenyl-āthylen, α -Methyl-stilben $C_{15}H_{14}=C_{4}H_{5}\cdot CH:C(CH_{3})\cdot C_{6}H_{5}$ (H 644; E I 311). Diese Konstitution kommt der

von Stoermer, Biesenbach (B. 38, 1966) als 1.3-Diphenyl-cyclobutan (H 5, 648) beschriebenen Verbindung zu (Stoermer, Thier, B. 58, 2607). — B. Neben $\beta.\gamma$ -Diphenyl-buttersäurenitril beim Behandeln von $\beta.\gamma$ -Diphenyl-propylbromid mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol (v. Braun, Manz, A. 468, 266). Aus Methyl-phenyl-benzyl-carbinol durch Destillation mit entwässertem Natriumsulfat (v. Auwers, Kraul, A. 443, 190 Anm. 6) oder mit Phosphorpentoxyd (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 317). Neben anderen Produkten bei der Destillation von $\beta.\beta$ -Diphenyl-propylalkohol mit Phosphorpentoxyd unter vermindertem Druck (Ra., Am.). Neben 3.3-Diphenyl-propen-(1) bei der Destillation von $\beta.\beta$ -Diphenyl-isopropylalkohol bei Gegenwart von mit Schwefelsäure getränktem Bimsstein (Lévy, Gallais, Abragam, Bl. [4] 43, 874). Durch Einw. von Natriumnitrit auf $\beta.\beta$ -Diphenyl-propylaminhydrochlorid in verd. Essigsäure (Lévy, Gallais, Bl. [4] 43, 866). Neben anderen Produkten beim Erhitzen größerer Mengen N-Benzoyl- $\beta.\gamma$ -diphenyl-propylamin mit Phosphorpentachlorid (v. Br., M., A. 468, 264).

F: 82—83° (v. Auwers, Kraul, A. 443, 190 Anm. 6; Lévy, Gallais, Bl. [4] 43, 866), 83° (Ley, Kirchner, Z. anorg. Ch. 173, 400). Läßt sich um 25° unterkühlen (Ley, Kl.). Kp₄₅: 195—200° (Lé., Ga.); Kp₁₈: 165° (v. Au., Kr.). D₄^{∞,0}: 0,9565; n_α^{∞,0}: 1,5836; n_H^{∞,0}: 1,5918; n_B^{∞,0}: 1,6147 (v. Au., Kr., A. 443, 190). Ultraviolett -Absorptionsspektrum in Alkohol: Ley, Rinke, B. 56, 773; vgl. Ramart-Ludas, C. r. 189, 803. Lichtabsorption eines äquimolekularen Gemisches mit 1.3.5-Trinitro-benzol in Chloroform: Ley, Rinke. — Liefert bei der Einw. von α-Phenyl-isopropylkalium in Äther und Behandlung des Reaktionsgemisches mit Kohlendioxyd β-Phenyl-β-benzyliden-propionsäure (Ziegler, Mitarb., A. 473, 12, 27).

- 3. 2.3-Diphenyl-propen-(1), α -Phenyl- α -benzyl-äthylen, α -Benzyl-styrol $C_{15}H_{14}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_5$ (vgl. E I 311). B. Bei der Vakuumdestillation von Trimethyl- $[\beta,\gamma$ -diphenyl-propyl]-ammoniumhydroxyd (v. Braun, Seemann, Schultheiss, B. 55, 3814). Neben überwiegenden Mengen 1.3-Diphenyl-propen bei der Vakuumdestillation von β,γ -Diphenyl-propylalkohol in Gegenwart von Infusorienerde (Ramart, Amagat. A. ch. [10] 8, 309). Öl. Kp: 140—143° (unter vermindertem Druck); D_1^{po} : 1,0143; n_7^{po} : 1,5903 (v. B., S., Sch.). Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff α -Benzyl-styroldibromid (v. B., S., Sch.).
- 4. α Phenyl β o tolyl α thylen, 2 Methyl stilben $C_{15}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.
- β-Nitro-α-phenyl-β-o-tolyl-äthylen, α-Nitro-2-methyl-stilben $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5$ · $CH:C(NO_2)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Aufbewahren von o-Tolyl-nitromethan und Benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von Methylamin (Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 217). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, heißem Eisessig, Äther, Methanol und Alkohol, schwerer in Ligroin und Pctroläther. Gibt beim Erhitzen mit zu dünnem Brei eingeengter methylalkoholischer Kalilauge auf 150—170° 2-Methyl-benzil-α-oxim-α'-dimethylacetal (Syst. Nr. 677a), beim Erhitzen mit 50% iger Natronlauge auf 150—160° 4-Phenyl-3.5-di-o-tolyl-isoxazol (M., Mitarb., A. 468, 206, 218, 229).
- α-Nitro-α-phenyl-β-o-tolyl-äthylen, α΄-Nitro-2-methyl-stilben $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot C(NO_2)$: $CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Aufbewahren von o-Toluylaldehyd mit Phenylnitromethan in Alkohol in Gegenwart von Methylamin (Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 222). Nadeln (aus Alkohol). F: 99°. Gibt beim Erhitzen mit zum dünnen Brei eingeengter methylalkoholischer Kalilauge auf 162° 2-Methyl-benzil-α΄-oxim-α-dimethylacetal, beim Erhitzen mit 50% iger Natronlauge auf 150—160° 3.5-Diphenyl-4-o-tolyl-isoxazol (M., Mitarb., A. 468, 207, 230).
- 5. α -Phenyl- β -m-tolyl-äthylen, 3-Methyl-stilben $C_{15}H_{14}=C_{6}H_{5}\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. In geringer Menge beim Behandeln von m-Toluylaldehyd mit Benzylmagnesiumchlorid und folgenden Destillieren des Reaktionsprodukts im Vakuum über Kaliumdisulfat (v. Auwers, Frühling, A. 422, 221). Aus Zimtsäure-m-tolylester durch langsames Erhitzen (v. Au., F.). Krystell (aus Alkohol). F: 52,5—53,5° (v. Au., F.). Kp₃₀: 206—207° (v. Au., F.). D^{40,5}₄: 0,9891; $n_{\alpha}^{60,5}$: 1,6363; $n_{\beta}^{60,5}$: 1,6698 (v. Au., F.). Sehr leicht löslich in Benzol und Ligroin, leicht in Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Methanol (v. Au., F.). Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Chinolin bei 14,7°: Krollpfeiffer, A. 430, 222.
- β -Nitro-α-phenyl- β -m-tolyl-äthylen, α-Nitro-3-methyl-stilben $C_{15}H_{15}O_2N=C_6H_5$ · $CH:C(NO_2)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Aufbewahren von m-Tolyl-nitromethan und Benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von Methylamin im Dunkeln (MKISENHERMER, Mitarb., A. 468, 234). Gelbe Platten (aus Methanol oder Alkohol). F: 82°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Pyridin, sohwer in kaltem Methanol und Alkohol. Liefert beim Schmelzen mit methylalkoholischem Kali bei 160° 3-Methyl-benzil-α-oxim-α'-dimethylacetal.

- α-Nitro-α-phenyl-β-m-tolyl-äthylen, α'-Nitro-3-methyl-stilben $C_{15}H_{13}O_2N=C_8H_5\cdot C(NO_2)$; $CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei der Kondensation von Phenylnitromethan mit überschüssigem m-Toluylaldehyd in Gegenwart von aliphatischen Basen (ΜΕΙΣΕΝΗΕΙΜΕΕ, Mitarb., A. 468, 243, 244). Blaßgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 51°. Kp₁₄: 195°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, weniger löslich in Eisessig. Liefert beim Schmelzen mit eingeengter methylalkoholischer Kalilauge 3-Methyl-benzil-α'-oxim-α-dimethylacetal. Gibt beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung niedrigerschmelzendes und höherschmelzendes 1-Nitro-2-methoxy-1-phenyl-2-ın-tolyl-äthan und geringe Mengen 3.5-Diphenyl-4-m-tolyl-isoxazol.
- 6. α -Phenyl- β -p-tolyl-āthylen, 4-Methyl-stilben $C_{15}H_{14}=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (H 644; E I 311). B. Bei der Destillation von β -Phenyl- β -p-tolyl-āthylalkohol mit Phosphorpentoxyd in Benzol, zuletzt unter vermindertem Druck (Ramart, Amagat, A. ch. [10] 8, 314). F: 119—120° (Ra., A.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: Ley, Rinke, B. 56, 773. Gibt bei der Einw. von Benzopersäure α -Phenyl- α -p-tolyl-āthylenoxyd (Tiffeneau, Lévy, C. r. 184, 1467).
- β-Nitro-α-phenyl-β-p-tolyl-äthylen, α-Nitro-4-methyl-stilben $C_{15}H_{13}O_2N = C_5H_5$ · CH:C(NO₂)·C₅H₄·CH₃. B. Beim Aufbewahren von p-Tolyl-nitromethan mit Benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von Methylamin (Meisenheimer, Mitarb., A. 468, 249). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 75—76°. Liefert beim Verschmelzen mit methylalkoholischem Kali bei 150° 4-Methyl-benzil-α-oxim-α'-dimethylacetal.
- α-Nitro-α-phenyl-β-p-tolyl-äthylen, α'-Nitro-4-methyl-stilben $C_{18}H_{13}O_2N=C_6H_5$. $C(NO_2):CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei der Kondensation von p-Toluylaldehyd mit Phenylnitromethan in Alkohol in Gegenwart von Methylamin in der Kälte, neben anderen Produkten (ΜΕΙSENHEIMER, Mitarb., A. 468, 254). Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Methanol). F: 79°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Gibt beim Behandeln mit methylalkoholischem Kali bei gewöhnlicher Temperatur höherschmelzendes 1-Nitro-2-methoxy-1-phenyl-2-p-tolyl-äthan. Beim Schmelzen mit methylalkoholischem Alkali bei 160° entsteht 4-Methyl-benzil-α'-oxim-α-dimethylacetal.
- α-Pikryl-β-p-tolyl-äthylen, 2'.4'.6'-Trinitro-4-methyl-stilben $C_{15}H_{11}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trinitro-toluol und p-Toluylaldehyd bei 80—90° in O_2N CH:CH:CH:CH:CH3 Gegenwart von etwas festem Piperazin (Pastak, Bl. [4] 39, $\mathring{N}O_2$
- 7. 1.1-Diphenyl-propen (1), α -Methyl- β . β -diphenyl-äthylen $C_{15}H_{14}=(C_8H_5)_8C$: $CH\cdot CH_3$ (H 644; E I 312). Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 62, 694; Ziegler. Colonius, Schäfer, A. 473, 37. B. Durch Behandlung von Äthyl-diphenyl-carbinol mit Eisessig-Schwefelsäure in der Kälte (Lagrave, A. ch. [10] 8, 386). F: 51° (La.). D_s^α : 1,127 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201). Zum Ultraviolett-Absorptionsspektrum vgl. Ramart-Lucas, C. r. 189, 803. Löslich in Tetranitromethan mit roter Farbe (Skraup, Freundlich, A. 481, 262). Entfärbung von Lösungen in Eisessig-Schwefelsäure durch 75% igen Alkohol: Sk., Fr., A. 431, 265.

Gibt bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform α-Methyl-α'.α'-diphenyläthylenoxyd (Lένγ, Lagrave, C. r. 180, 1033; La., A. ch. [10] 8, 387); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0°: Meerwein, J. pr. [2] 113, 11, 26. Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Platin- oder Palladiumschwarz (aus den Oxyden) in Alkohol unter 2—3 Atm. Druck bei 25°: Kern, Shriner, Adams, Am. Soc. 47, 1149. Reagiert nicht mit Natrium (Schlenk, Bergmann, A. 463, 46). Einw. von Kalium: Sch., B. Reaktion mit Stickstoff-trichlorid: Coleman, Campbell, Am. Soc. 50, 2756. Beim Behandeln mit α-Phenyl-iso-propylkalium in Ather und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch entsteht 3.3-Diphenyl-propen-(2)-carbonsäure-(1) (Ziegler, Mitarb., A. 473, 24). — Gibt mit Chinon und Thymochinon eine gelbe, mit Chloranil eine rote Färbung (Skrauf, Freundlich, 4. 431, 262).

Verbindung mit Zinn(IV)-chlorid. Gelb (SKRAUP, FREUNDLICH, A. 431, 252). Colorimetrische Bestimmung des Zerfalls in Benzol-Lösung: Sk., F. — Verbindung mit Zinn(IV)-bromid. Orangestichig gelb (Sk., F., A. 431, 253). Colorimetrische Bestimmung des Zerfalls in Benzol-Lösung: Sk., F.

Dimeres 1.1-Diphenyl-propen-(1) $(C_{15}H_{14})_2$. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt (Lagrave, A. ch. [10] 8, 387). — B. In geringer Menge beim Behandeln von Äthyl-diphenyl-carbinol mit größeren Mengen konz. Schwefelsäure in Eisessig (La.). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 130°.

2-Brom-1.1-diphenyl-propen-(1), α -Brom- α -methyl- β - β -diphenyl-äthylen $C_{15}H_{13}Br=(C_0H_5)_2C:CBr\cdot CH_3$ (H 645). Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Magnesium und

Paraformaldehyd in absol. Äther β -Methyl- γ -phenyl-zimtalkohol (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3413).

- 3-Brom-1.1-diphenyl-propen-(1), γ.γ-Diphenyl-allylbromid C₁₅H₁₃Br = (C₆H₅)₂C: CH·CH₄Br. B. Durch Einw. von Bromwasserstoff-Eisessig auf γ-Phenyl-zimtalkohol in der Kälte (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3413). F: 37—39°. Gibt beim Behandeln mit Hexamethylentetramin in Chloroform und Kochen des Reaktionsprodukts mit Wasser γ-Phenyl-zimtaldehyd.
- 8. 3.3-Diphenyl-propen-(1), Benzhydryläthylen, Vinyldiphenylmethan $C_{15}H_{14} = (C_6H_5)_5CH\cdot CH: CH_2$. Nicht identisch mit dem E I 312 unter dieser Formel beschriebenen Kohlenwasserstoff. B. Neben α -Methyl-stilben bei der Destillation von $\beta.\beta$ -Diphenyl-isopropylalkohol bei Gegenwart von mit Schwefelsäure getränktem Bimsstein (Levy, Gallais, Abragam, Bl. [4] 43, 873). Durch Einw. von Natriumnitrit auf $\beta.\beta$ -Diphenyl-isopropylamin-hydrochlorid in verd. Essigsäure (L. G., A.). Kp: 295—296°. nin: 1,596. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Essigsäure Benzophenon. Beständig gegen Erhitzen mit alkoh. Kalilauge.
- 9. α -Phenyl- α -p-tolyl-äthylen, α -p-Tolyl-styrol $C_{15}H_{14}=CH_2\cdot C_6H_4\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_5$ (H 645). Gibt bei der Einw. von Benzopersäure α -Phenyl- α -p-tolyl-äthylenoxyd (Tiffeneau, Lévy, $C.\ r.$ 184, 1467). Beim Behandeln mit Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht β-Brom-α-phenyl-α-p-tolyl-äthylen (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 550).
- β -Brom- α -phenyl- α -p-tolyl-äthylen $C_{15}H_{13}Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(:CHBr)\cdot C_6H_5$. B. Aus α -Phenyl- α -p-tolyl-äthylen und Brom in Schwefelkohlenstoff erst unter Kühlung, dann unter Erwärmen (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 550). — Hellgelbe Flüssigkeit. Kp20: 195° bis 202° . — Liefert in ather, Lösung bei der Einw. von Magnesium-Kupfer-Legierung β -Phonylβ-p-tolyl-vinylmagnesiumbromid in guter Ausbeute; bei der Einw. von reinem Magnesium entsteht die Grignard-Verbindung nur in geringer Menge neben wenig 1.4-Diphenyl-1.4-dip-tolyl-butadien-(1.3) (H., W., Am. Soc. 49, 557).
- 10. 1-Phenyl-hydrinden, 1-Phenyl-indan $C_{15}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch allmähliche Einw. von Natrium auf eine siedende Lösung von 1-Phenyl-inden in 96%igem Alkohol (MAYER, SIEGLITZ, LUDWIG, B. 54, 1399). — Kp₁₃: 148—150°. Mit Wasserdampf flüchtig.

C₆H₅

CH₃

- 11. 2-Phenyl-hydrinden, 2-Phenyl-indan $C_{15}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrierung von 2-Phenyl-inden in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Methanol (v. Braun, Manz, - СН₂ - СН₂>СН ⋅С6Н 5 B. 62, 1062). — Gelbliches Öl. Kp_{10} : 162—163°. D_4^{10} : 1,0821. n_5^{11} : 1,5955.
- 1.2 Dibrom 2 phenyl hydrinden, 1.2 Dibrom 2 phenyl indan $C_{15}H_{12}Br_2 =$ $C_6H_4 < CH_5 > CBr \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf 2-Phenyl-inden in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (v. Braun, Manz, B. 62, 1062). — Krystalle (aus Benzol). F: 130—131°. Schwer löslich in Alkohol und Methanol. — Verhalten bei längerer Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff: v. Br., M.
- 12. 9-Methyl-9.10-dihydro-anthracen C₁₅H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 9-Methyl-anthracen mit überschüssigem 4%igem Natriumamalgam in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure (SIEGLITZ, MARX, B. 56, 1620). Beim Zersetzen der aus 9-Methylanthracen und Natrium in Ather erhaltenen Additionsverbindung mit Alkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 160). — Nadeln (aus Alkohol). F: 61,5—62" (Sir., M.). — Reagiert nicht mit Pikrinsäure in Alkohol oder Benzol (Sir., M.). Löst sich

in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (Sie., M.).

1.5-Dichlor-9.10-dibrom-9-brommethyl-9.10-dihydro-anthracen BrCH₂ Br Cl C₁₅H₂Cl₂Br₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf 1.5-Dichlor-9-methyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur, neben 1.5-Dichlor-10-brom-9-brommethylen-dihydroanthracen (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2874). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 130—132° (Zers.). — Gibt beim Kochen mit Benzol 1.5-Dichlor-9-brommethyl-anthracen, beim Erhitzen für sich außerdem 1.5-Dichlor-10-brom-9-brommethylen-dihydroanthracen, beim Kochen mit sehell Allebel 4.5 Tolden. 9-brommethylen-dihydroanthracen. Liefert beim Kochen mit absol. Alkohol 1.5-Dichlor-9-brom-10-athoxy-9-athoxymethyl-9.10-dihydro-anthracen. Beim Erhitzen mit Calciumcarbonat und wäßr. Aceton erhält man eine Verbindung C₁₅H₁₀OCl₂ (F: 191—192°) und eine Verbindung C₁₅H₁₁O₂Cl₂Br (F: 179—181°). Liefert bei längerer Einwirkung von Anilin 1.5-Dichlor-9-brom-10-anilino-9-anilinomethyl-9.10-dihydro-anthracen. Bei der Einwirkung von Pyridin entsteht 11-[(1.5-Dichlor-anthryl-(9))-methyl]-pyridiniumbromid.

- 13. 9-Äthyl-fluoren $C_{15}H_{14} = \frac{C_{4}H_{4}}{C_{4}H_{4}}CH \cdot C_{2}H_{5}$ (H 645; E I 313). B. Beim Leiten von Athyl-diphenyl-carbinol im Wasserstoffstrom über platinierte Kohle bei 300° (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1052). — F: 108°.
- 2.7 Dibrom 9 äthyl fluoren C₁₅H₁₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.7-Dibrom-fluoren beim Kochen der Natrium-C2H5 CH verbindung des [2.7-Dibrom-fluorenyl-(9)]-glyoxylsäureäthylesters mit Br Br Äthyljodid in alkoh. Lösung und weiteren Erhitzen des Reaktionsprodukts mit 20 % iger Kalilauge (Sieglitz, B. 53, 2247). — Krystalle (aus Methanol). F: $80-81^{\circ}$ (S.). $D_{4}^{m,6}$: 1,5403; $n_{\alpha}^{m,6}$: 1,6353; $n_{\beta}^{m,6}$: 1,6442; $n_{\beta}^{m,6}$: 1,6695 (Krollpfeiffer, A. 430, 222).
- 9-Chlor-2.7-dibrom-9-äthyl-fluoren $C_{15}H_{11}ClBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.7-Dibrom-9-oxy-9-äthyl-Br fluoren mit Eisessig und konz. Salzsäure (Sieglitz, Jassov, B. 55, 2038). — Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. — Liefert beim Kochen mit Eisessig 2.7-Dibrom-9-äthyliden-fluoren.
- isessig 2.7-Dibrom-9-athynden-muoten.

 14. 9.9-Dimethyl-fluoren $C_{15}H_{14} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C(CH_3)_2$. B. Aus Dinatriumfluoren und überschüssigem Methylchlorid in flüssigem Ammoniak (LEBEAU, PICON, C. r. 173, 85). — F: 95—96° (Maquennescher Block). Kp₇₆₄: 286,5°. — Liefert bei der Einw. von Natriumammonium ein Tetrahydroderivat (S. 474).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{16}$

1. 1.4-Diphenyl-buten-(1) C₁₆H₁₆ = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₅·B. Beim Kochen von 1.4-Diphenyl-buten-(2) mit Natriumisoamylat-Lösung (ZIEGLER, Mitarb., A. 473, 28). Beim Behandeln von γ-Phenyl-propylmagnesiumbromid mit Benzaldehyd in absol. Äther, Zersetzen mit Eis und Salzsäure und nachfolgenden Erhitzen auf 180° (KUHN, WINTERSTEIN, Helv. 11, 130). — Nadeln (aus Methanol). F: 42—42,5° (Z., Mitarb.), 47° (K., W.). Kp₇: 172° bis 175° (K., W.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Äther, Petroläther, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Methanol und Eisessig (K., W.). — Liefert bei der Umsetzung mit α-Phenyl-isopropylkalium in Äther und nachfolgenden Behandlung mit Kohlendioxyd

α.δ-Diphenyl-β-[α-phenyl-isopropyl]-n-valeriansäure (Z., Mitarb., A. 473, 12, 28).

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₆H₁₆+2C₆H₃O₆N₃. Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 101° (KUHN, WINTERSTEIN, Helv. 11, 148). — Pikrat C₁₆H₁₆+2C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 102° (K., W.).

2. 1.4-Diphenyl-buten-(2), α.β-Dibenzyl-āthylen C₁₆H₁₆ = C₆H₅·CH₂·CH: CH·CH₂·C₆H₅.

a) Feste Form (H 646). D₆²: 1,104 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). — Geht beim Kochen mit Natriumisoamylat-Lösung in 1.4-Diphenyl-buten-(1) über (Z., Mitarb., A. 473, 28). Bei der Umsetzung mit α-Phenyl-isopropylkalium in Ather und nachfolgenden Behandlung mit Kohlendioxyd entstehen je nach den Mengenverhältnissen 1.4-Diphenyl-buten-(2)-carbonsäure-(1) oder 1.4-Diphenyl-buten-(2)-dicarbonsäure-(1.4) vom Schmelzpunkt 233-2340 (Z., Mitarb.).

b) Flüssige Form. B. Durch Einw. von Alkohol auf 1.4-Dinatrium-1.4-diphenylbuten-(2) (Syst. Nr. 2357) in Äther (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 101). — Ol. Kp₁₃: 176°.

- Uber einen Kohlenwasserstoff C₁₆H₁₆ aus 1.4-Diphenyl-butanol-(2), der vermutlich ein Gemisch von 1.4-Diphenyl-buten-(1) und 1.4-Diphenyl-buten-(2) ist, vgl. v. Braun, Kochendörfer, B. 56, 2177.
- 1.2.4-Tribrom-1.4-diphenyl-buten-(2) $C_{16}H_{18}Br_3 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CH : CBr \cdot CHBr \cdot C_6H_5$. Aus höherschmelzendem Diphenyldiacetylen-bis-hydrobromid beim Behandeln mit gesättigtem Bromwasserstoff-Eisessig, neben anderen Produkten (SALKIND, KRUGLOW, B. 59, 1939; 3K. 58, 1058). Beim Stehenlassen von 3-Brom-2.5-diphenyl-2.5-dihydro-furan mit verd. Bromwasserstoff-Essigsäure bei Zimmertemperatur (S., K.). — Krystalle (aus Aceton). F: 155°. Schwer löslich in kaltem Petroläther und Ligroin.
- 3. 1.3-Diphenyl-buten-(2), a-Methyl-a-phenyl- β -benzyl-dthylen $C_{16}H_{16}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{1}\cdot C(CH_{2})\cdot C_{6}H_{5}$ 1). B. Aus 1.3-Diphenyl-buten-(1) beim Aufbewahren oder beim Kochen mit verd. Schwefelsäure sowie beim Belichten der Lösung in Schwefelkohlenstoff

¹⁾ Diese Verbindung wird nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks II [1. I. 1930] von Risi, Gauvin (Canad. J. Res. 14 [B], 263; C. 1937 I, 3461) als 1-Methyl-3-phenylhydrinden aufgefaßt; vgl. jedoch MARION, Canad. J. Res. 16 [B], 216; C. 1989 I, 2186.

in Gegenwart von wenig Jod (Stoermer, Kootz, B. 61, 2334). Durch Kochen von Methylphenyl-β-phenathyl-carbinol mit 20% iger Schwefelsaure (St., K., B. 61, 2333). Neben anderen Produkten bei mehrtägigem Kochen von Zimtsäure mit verd. Schwefelsäure (St., K.). — Kp_{1s}: 169—170°. D¹⁰.: 1,0149. n_p: 1,577. — Liefert bei der Ozonisierung in trocknem Chloroform Phenylacetaldehyd und Acetophenon, bei vorsichtiger Oxydation mit Kaliumpermanganat Phenylessigsäure und Acetophenon. Bei der Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht ein flüssiges Produkt. Gibt mit Äthylnitrit und rauchender Salzsäure in Eisessig unter Kühlung ein bei ca. 126° (Zers.) schmelzendes Nitrosochlorid.

- 4. 1.3-Diphenyl-buten-(1), flüssiges Distyrol¹ $C_{16}H_{16} = C_{6}H_{5} \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_{3} \cdot C_{6}H_{6}$ (H 647; E I 313). Das von Fittig, Erdmann, A. 216 [1883], 187 beschriebene Präparat war ein Gemisch von 1.3-Diphenyl-buten-(1) mit 1.3-Diphenyl-buten-(2) (Stoermer, Kootz. B. 61, 2332). — B. Neben Styrol und anderen Produkten beim Erhitzen von Methyl-phenylcarbinol mit 64,5% iger Schwefelsäure auf 110° (SENDERENS, C. r. 182, 614). Neben anderen Produkten bei 8-stdg. Kochen von Zimtsäure mit verd. Schwefelsäure (Stoermer, Kootz, B. 61, 2334). — Кр₁₄: 175—176° (Stoe., K.). n_p: 1,590 (Stoe., K.). Ultraviolett-Absorptions-spektrum: Stobbe, Färber, B. 57, 1840. Zeigt in reinem Zustand keine Fluorescenz (Stoe., K.). - Lagert sich beim Aufbewahren oder beim Kochen mit verd. Schwefelsäure sowie beim Belichten der Lösung in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von etwas Jod in 1.3-Diphenyl-buten-(2) um (Sток., K.). Bei der Ozonspaltung erhält man Hydratropaaldehyd und Benzoesäure bzw. Benzaldehyd (Sток., K.). Gibt beim Behandeln mit Brom in Schwefelkohlenstoff drei 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-butane vom Schmelzpunkt 129°, 122° und 79° (STOE., K.; vgl. STOE., THIER, B. 58, 2613). Bleibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge unverändert (STOE., TH.).
- 5. 2-Methyl-1.3-diphenyl-propen. α -Methyl- β -phenyl- α -benzyl-äthylen. β -Methyl- β -benzyl-styrol $C_{16}H_{16}=C_6H_5\cdot CH_3\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot C_6H_5$ (vgl. E I 313).

 a) Präparat von Tiffeneau, Lévy. B. Aus Methyl-dibenzyl-carbinol durch Einw.
- von Acetylchlorid oder Acetanhydrid in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (TIFFENEAU, Løvy, Bl. [4] 33, 776). — Nach Rosen riechende Flüssigkeit. — Gibt mit Jod und gelbem Quecksilberoxyd in feuchtem Äther 3-Jod-2-oxy-2-methyl-1.3-diphenyl-propan. Gibt ein unbeständiges Nitrosit vom Schmelzpunkt 122—123°.
- b) Präparat von Trotman. B. Eine Verbindung, die wahrscheinlich als 2-Methyl-1.3-diphenyl-propen anzusehen ist, entsteht aus 2-Brom-2-metbyl-1.3-diphenyl-propan durch Einw. von Athylmagnesiumbromid in Ather bei Zimmertemperatur oder Benzylmagnesiumchlorid bei 100° sowie beim Kochen mit überschüssigem Pyridin (Trotman, Soc. 127, 92). — Ol. Kp: 294—296°. — Gibt mit Brom in Chloroform ein unbeständiges Dibromid. Beim Sättigen mit Bromwasserstoff entstebt 2-Brom-2-metbyl-1.3-diphenyl-propan.
- 6. 1.2-Diphenyl-buten-(1), α - \tilde{A} thyl- α . β -diphenyl- \tilde{a} thylen, α - \tilde{A} thyl-stilben $C_{16}H_{16} = C_6H_6 \cdot CH : C(C_2H_5) \cdot C_6H_5.$
- a) Feste Form (H 647). B. Neben der flüssigen Form bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes der Distyrinsäure (Syst. Nr. 953) mit Natronkalk unter 12 mm Druck (STOERMER, BECKER, B. 56, 1447). — F: 56,5°.
- b) Flüssige Form (H 647; E I 313). B. s. bei der festen Form (Stoermer, Becker, B. 56, 1447). B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf $\beta.\beta$ -Diphenyl-butylamin-hydrochlorid in verd. Essigsäure (Lévy, Gallais, Bl. [4] 48, 867). Bildung aus Distyrinsäure s. bei der festen Form. — Kp₇₆₀: 300—305° (L., G.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Benzaldehyd und Propiophenon (L., G.).
- 2.3-Diphenyl-buten-(2), α.β-Dimethyl-α.β-diphenyl-āthylen, α.α'-Dimethyl-stilben C₁₆H₁₆ = C₄H₅·C(CH₃)·C(CH₃)·C₆H₆.
 a) Niedrigerschmelzende Form, cis-Form. Zur Konfiguration vgl. Ott, B.
 61, 2128; v. Auwers, B. 68 [1935], 1349; Wessely, Welleba, B. 74 [1941], 779. B.
 Neben der trans-Form beim Kochen von 2-Oxy-2.3-diphenyl-butan bei Gegenwart von mit Schwefelsäure getränktem Bimsstein und folgenden Destillieren des Reaktionsprodukts im Vakuum (Ramart-Lucas, Salmon-Legagneur, Bl. [4] 45, 727). Neben der trans-Form und 2.3-Diphenyl-buten-(1) beim Erwärmen von 3-Oxy-2.2-diphenyl-butan mit Eisessig und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Ott, B. 61, 2136). — Krystalle (aus Methanol oder Eisessig). Monoklin-prismatisch (Steinwachs, B. 61, 2136). F: 66° (Ott), 65—66° (R.-L., S.-L.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: R.-L., S.-L.; vgl. R.-L., C. r. 189, 803. — Gibt bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform bei 0° niedrigerschwalendes er Diparthyl er (Diparthyl er (Dipar schmelzendes a.a'-Dimethyl-a.a'-diphenyl-äthylenoxyd (R.-L., S.-L.). cis-a.a'-Dimethyl-

¹⁾ Ist nach Marion (Canad. J. Res. 16 [B], 214; C. 1939 I, 2185) wahrscheinlich cis-1.3-Diphenyl-buten-(1).

stilben liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Kohle in Ather höherschmelzendes 2.3-Diphenyl-butan (S. 520); analog verläuft die Hydrierung in Gegenwart von Nickel-Kohle (Ott; vgl. Wessely, Welleba, B. 74, 782).

b) Höherschmelzende Form, trans-Form (E I 313). Zur Konfiguration vgl. Ott, B. 61, 2129; v. Auwers, B. 68 [1935], 1349; Wessely, Welleba, B. 74 [1941], 779. — B. Entsteht als einziges Produkt bei der Destillation von 2-Oxy-2.3-diphenyl-butan oder 3-Oxy-2.2-diphenyl-butan unter gewöhnlichem Druck oder im Vakuum bei Gegenwart von etwas Schwefelsäure (Lévy, C. r. 172, 384; Bl. [4] 29, 887, 889; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 118). Weitere Bildungen aus 2-Oxy-2.3-diphenyl-butan und aus 3-Oxy-2.2-diphenylbutan s. bei der cis-Form. — Krystalle (aus Petroläther), alkoholhaltige Krystalle (aus Alkohol). F: 104—105° (Lévy), 106° (SCH., B.), 107° (OTT, B. 61, 2135). Kp₁₆: 156—158° (SCH., B.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: Ramart-Lucas, Salmon-Legagneur, Bl. [4] 45, 729; R.-L., C.r. 189, 803; vgl. Ley, Rinke, B. 56, 773. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol (Lévy). Lichts bsorption eines äquimolekularen Gemisches mit 1.3.5-Trinitro-benzol in Chloroform: LEY, R.

Geht bei kurzem Erhitzen bei Gegenwart von mit Schwefelsäure getränktem Bimsstein teilweise in die niedrigerschmelzende Form über (RAMART-LUCAS, SALMON-LEGAGNEUR, Bl. [4] 45, 728). Gibt bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform bei 0° höherschmelzendes $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl- $\alpha.\alpha'$ -diphenyl-äthylenoxyd (R.-L., S.-L.). Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht Acetophenon (Lávy, Bl. [4] 29, 889). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium- oder Nickel-Kohle in Ather, Eisessig oder Methanol oder bei der Reduktion mit Natrium in siedendem 95 %igem Alkohol niedrigerschmelzendes 2.3-Diphenyl-butan (S. 521) und je nach den Reaktionsbedingungen wechselnde Mengen höherschmelzendes 2.3-Diphenyl-butan (Ott, B. 61, 2137; vgl. Wessely, Welleba, B. 74 [1941], 782); bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Eisessig im Wasserstoffstrom entsteht höherschmelzendes 2.3-Diphenyl-butan als einziges Reaktionsprodukt (Schlenk, Bergmann, A. 463, 118). Addiert in Petroläther oder Chloroform 2 Atome Brom (Lévy). Liefert mit Natrium in Äther 2.3-Dinatrium-2.3-diphenylbutan (Syst. Nr. 2357), das mit Kohlendioxyd hochschmelzendes α.α'-Dimethyl-α.α'-diphenyl-bernsteinsäure gibt; das bei der Einw. von Lithium entstehende 2.3-Dilithium-2.3-diphenyl-butan (Syst. Nr. 2357) gibt mit Kohlendioxyd niedrigschmelzende α.α'-Dimethylα.α'-diphenyl-bernsteinsäure (Sch., B.).

- 8. $\alpha.\beta$ -Di-o-tolyl-āthylen, 2.2'-Dimethyl-stilben $C_{16}H_{16} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (H 647; É I 313). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von o-Tolyl-carbinol mit Schwefel unter Einleiten von Kohlendioxyd auf 200—205° (SZPERL, Roczniki Chem. 6, 731, 732; C. 1927 I, 2985).
- 9. $\alpha.\beta$ -Di-m-tolyl-āthylen, 3.3'-Dimethyl-stilben $C_{16}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (H 647). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von m-Tolylcarbinol mit Schwefel unter Einleiten von Kohlendioxyd auf 190—200° (SZPERL, Roczniki Chem. 6, 735; C. 1927 I, 2985). Krystalle (aus Alkohol + Methanol). F: 55,1—56,2°. Entfärbt Kaliumpermanganat-Lösung.
- 10. $\alpha.\beta$ -Di-p-tolyl-āthylen, 4.4'-Dimethyl-stilben $C_{16}H_{16} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot (H 648; E I 313)$. B. In geringer Menge bei der Reduktion von 2.2.2-Trichlor-1.1-di-p-tolyl-äthan mit Wasserstoff und Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol + Pyridin oder mit Devardascher Legierung in Gegenwart von wenig Eisenchlorid in siedendem verdünntem Alkohol (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 339, 340). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von p-Tolylcarbinol mit Schwefel unter Einleiten von Kohlendioxyd auf 190-200° (SZPERL, Roczniki Chem. 6, 736; C 1927 I, 2985) und beim Erhitzen von Dip-tolyl-acetaldehyd mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure im Rohr auf ca. 1450 (Danilow, VENUS-DANILOWA, B. 59, 1038; 3K. 57, 436). — Violett fluorescierende Blättchen (aus Alkohol + Aceton). F: 179—180° (Sz.).

11. 1.1-Diphenyl-buten-(1), α -Åthyl- β . β -diphenyl-äthylen $C_{18}H_{18} = (C_8H_8)_{\circ}C$: CH·C₂H₆ (H 648; E I 313).

Im Artikel des Hauptwerks sind die Angaben von Klages, Heilmann (B. 37, 1451) zu streichen; das als Propyldiphenylchlormethan angesehene Ausgangsmaterial ist als Diphenylchlormethan erkannt worden (vgl. Blicke, Powers, Am. Soc. 51, 3378; Schlenk, Bergmann, A. 463, 47 Anm.). — B. Durch Behandlung von Propyl-diphenyl-carbinol mit Eisessig-Schwefelsäure (Lagrave, A. ch. [10] 8, 391). Durch Umsetzung von Phenylmagnesium-bromid mit Butyrylchlorid in Ather und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit verd. Essignatur (Carrier Behandlung von Phenylmagnesium säure (Gilman, Fothergill, Parker, R. 48, 750). — Entfärbung von Lösungen in Eisessig-Schwefelsäure durch 75% igen Alkohol: Skraup, Freundlich, A. 431, 265. — Gibt bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform α-Athyl-α'.α'-diphenyl-äthylenoxyd (Lævy, LAGRAVE, C. r. 180, 1033; LA., A. ch. [10] 8, 392). Addiert Brom in Chloroform (LA.). Beim

Behandeln mit \alpha. Phenyl-isopropylkalium in Ather und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch erhält man β -Diphenylmethylen-isobuttersäure (Ziegler, Mitarb., A.

473, 25).

Verbindung mit Zinn(IV)-chlorid. Gelbstichig grün (SKRAUP, FREUNDLICH, A. 481, 252). Colorimetrische Bestimmung des Zerfalls in Benzol-Lösung: SK., FR.

Verbindung mit Zinn(IV)-bromid 2C₁₆H₁₆ + SnBr₄. Citronengelb (Skraup, Freundlich, A. 431, 253). Colorimetrische Bestimmung des Zerfalls in Benzol-Lösung: Sk., Fr. Dimeres 1.1-Diphenyl-buten-(1) (C₁₆H₁₆)₂. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Lagrave, A. ch. [10] 8, 392). — B. Als Nebenprodukt beim Behandeln von Propyl-diphenyl-carbinol mit Eisessig-Schwefelsäure (La.). — Mikrokrystallinisches Pulver (aus Benzol und Ligroin). F: 110—111°.

12. 2-Methyl-1.1-diphenyl-propen-(1), $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylen $C_{16}H_{16}=(C_6H_6)_2C:C(CH_3)_2$ (H 648; E I 314). Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 62, 694, 696; Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 38. — B. Bei der Destillation von 1-Oxy-2-methyl-1.1-diphenyl-propan unter gewöhnlichem Druck oder im Vakuum in Gegenwart von etwas Bimsstein-Schwefelsäure (Levy, C.r. 172, 384; Bl. [4] 29, 882). Aus Isopropyl-diphenyl-carbinol bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (Levy), beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck bei Gegenwart von mit Schwefelsäure getränktem Bims. in (RAMART-LUCAS, Salmon-Legagneur, Bl. [4] 45, 729), beim Erwärmen in Eisessig-Schwefelsäure (Ziegler, Bähr, B. 62, 1696), beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff und Kochen des Reaktionsprodukts mit Pyridin (Schlenk, Bergmann, A. 463, 47). — F: 11—11,5° (Z., B.). Kp: 280—282° (Lévy); Kp₁₆: 150—152° (R.-L., S.-L.); Kp₁₄: 152—153° (Schl., Be.); Kp₁₄: 152—154° (v. Au.). D°: 1,010 (Lévy); $D_{i}^{i,6}$: 1,0021; $n_{\alpha}^{i,6}$: 1,5817; $n_{He}^{i,6}$: 1,5886; $n_{B}^{i,6}$: 1,6051; $n_{\nu}^{\gamma,\epsilon}$: 1,6206 (v. Au.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum: Ramart-Lucas, C. r. 189, 803.

Gibt hei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform bei 0° α.α-Dimethyl-α'.α'-diphenyl-äthylenoxyd (RAMART-LUCAS, SALMON-LEGAGNEUR, Bl. [4] 45, 730). Beim Behandeln kleiner Mengen $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylen mit der berechneten Menge Brom in Schwefelkohlenstoff im Kältegemisch entsteht $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylcnbromid, das beim Aufbewahren oder Erwärmen rasch unter Bromwasserstoff-Entwicklung in β -Methyly.y-diphenyl-allylbromid übergeht (ZIEGLER, BÄHR, B. 62, 1696). Reagiert nicht mit Natrium (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 33). Beim Behandeln der konzentrierten ätherischen Lösung mit Kalium-Natrium-Legierung und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch entsteht α.α-Diphenyl-isovaleriansäure; in sehr verdünnter ätherischer Lösung entsteht außerdem β -Diphenylmethylen-buttersäure (Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 50, 53). Gibt beim Behandeln mit α-Phenyl-isopropylkalium in Ather und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch β -Diphenylmethylen-buttersäure und β -Diphenylmethylen-glutarsäure (ZIEGLER, Mitarb., A. 473, 25). Beim Versetzen der äther. Lösung der Kaliumverbindung mit Phenylsenföl erhält man α.α-Diphenyl-thioisovaleriansäure-anilid (Z., С., Sch.). α.α-Dimethyl-β.β-diphenyl-āthylen liefert bei langem Schütteln mit Lithium eine braune Lösung, die mit einer äther. Lösung von Phenylsenföl β-Diphenylmethylen-thiobuttersäure-anilid (Syst. Nr. 1616) gibt (Schl., Br., A. 463, 48; Z., C., Sch., A. 473, 44, 54).

Nitrosit C₁₆H₁₆O₃N₂. B. Bei tropfenweiser Zugabe von rauchender Salpetersäure zu einem Gemisch von α.α-Dimethyl-β.β-diphenyl-āthylen und Isoamylnitrit unterhalb 0°

(LÉVY, Bl. [4] 29, 883). — Krystalle (aus Alkohol). F: 116-117°.

- 3-Brom-2-methyl-1.1-diphenyl-propen-(1), β -Methyl- γ . γ -diphenyl-allylbromid $C_{1g}H_{15}Br = (C_{g}H_{5})_{2}C:C(CH_{g})\cdot CH_{g}Br$. B. Aus dem beim Behandeln von $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta_{\rm c}\beta_{\rm c}$ diphenyl-äthylen mit Brom in kaltem Schwefelkohlenstoff entstehenden $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylenbromid beim Aufbewahren oder besser beim Erwärmen (Ziegler, Bähr, B. 62, 1697). Aus β -Methyl- γ -phenyl-zimtalkohol und Bromwasserstoff in Eisessig (Z., B.). — Krystalle (aus Eisessig). F: 57—58°. Kp_{0,1-0,2}: 135—140°.
- 13. $\alpha.\alpha-Di-p-tolyl-athylen$ $C_{16}H_{16} = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C:CH_3$ (H 648; E I 314). B. Beim Versetzen eines Gemisches von Bromacetaldehyd-dimethylacetal und Toluol mit konz. Schwefelsäure unter Kühlung und Kochen des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischer Kalilauge (Pfeiffer, Wizinger, A. 461, 147). Beim Behandeln von p-Tolylmagnesium-bromid mit Essigsäureäthylester in Äther, Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid-Lösung und Destillieren im Vakuum (Anschütz, Hilbert, B. 57, 1698). — Krystalle (aus Ather). F: 61° ; Kp_{1s} : $163-165^{\circ}$ (A., H.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1.1-Di-p-tolyl-äthan (A., H.). Beim Behandeln mit 1 Mol oder $^{1}/_{2}$ Mol Salpetersäure in Eisessig zuletzt auf dem Wasserbad entsteht β -Nitro- α . α -di-p-tolyl-äthylen (A., H.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefgelber Farbe. Mit Überchlorsäure in Acetanhydrid und Eisessig entsteht eine gelbe Färbung (Pr., W.).

 $\beta.\beta-\text{Dichlor}-\alpha.\alpha-\text{di}-\text{p-tolyl-athylen} \quad C_{16}H_{16}Cl_{2}=(CH_{2}\cdot C_{6}H_{4})_{2}C:CCl_{2} \quad (H \quad 648).$ Krystalle (aus Alkohol). F: 85° (HARRIS, FRANKFORTER, Am. Soc. 48, 3148).

 β -Brom-α.α-di-p-tolyl-äthylen, β . β -Di-p-tolyl-vinylbromid $C_{16}H_{15}Br=(CH_3\cdot C_6H_4)_2C$: CHBr (E I 314). Nadeln (aus Isopropylalkohol). F: 67°; Kp₂₀: 210° (Anschütz, Hilbert, B. 57, 1699).

 $\beta.\beta$ -Dibrom- $\alpha.\alpha$ -di-p-tolyl-äthylen $C_{16}H_{14}Br_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C:CBr_2$. B. Beim Kochen von 2.2.2.Tribrom-1.1-di-p-tolyl-äthan mit alkoh. Kalilauge (Harris, Frankforter, Am. Soc. 48, 3148). — Krystalle (aus Alkohol). F: 118°.

- β -Nitro- α α-di-p-tolyl-äthylen $C_{16}H_{15}O_2N=(CH_3\cdot C_6H_4)_2C:CH\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von $^1/_2$ oder 1 Mol Salpetersäure auf 1.1-Di-p-tolyl-äthan oder α α-Di-p-tolyl-äthylen in Eisessig zuletzt auf dem Wasserbad (Anschütz, Hilbert, B. 57, 1699). Krystalle (aus Isopropylalkohol). F: 116°. Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht Di-p-tolyl-keton. Die Lösung in absol. Alkohol liefert bei längerem Schütteln mit Natriumäthylat bei 30° das Natriumsalz des 2-Nitro-1-äthoxy-1.1-di-p-tolyl-āthans.
- 14. 1.3-Diphenyl-cyclobutan $C_{16}H_{16}=C_6H_6\cdot CH < \frac{CH_8}{CH_2} > CH\cdot C_6H_6$ (H 648). Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Stoermer, Thier (B. 58, 2607) als 1.2-Diphenyl-propen-(1) (S. 552) erkannt worden.
- 15. $1-\Delta^1$ -Cyclohexenyl-naphthalin, $1-\alpha$ -Naphthyl-cyclohexen-(1) $C_{16}H_{16}=H_2C<\frac{CH_2}{CH_2}\cdot CH_2>C \cdot C_{10}H_7$. B. Aus Cyclohexanon und α -Naphthylmagnesiumbromid in absol. Ather (Weiss, Woidich, M. 46, 456). Krystalle (aus Methanol). F: 36° (W., W.), 46° (Cook, Hewett, Lawrence, Soc. 1936, 76). Kp_{760} : 332° (W., W.). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 250° 1-Phenyl-naphthalin (W., W.).
- 16. 2-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 2-Phenyl-tetralin $C_{16}H_{16} = C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot B$. Durch Reduktion von 4-Oxo-2-phenyl-tetralin mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Manz, A. 468, 267). Kp₁₃: 180—181°. D₄: 1,0579. n_{1}^{16} : 1,5980. Beim Überleiten über erhitztes Bleioxyd entsteht 2-Phenyl-naphthalin.
- 17. 1-o-Tolyl-hydrinden $C_{16}H_{16}=C_{6}H_{4}$ $CH_{16}CH_{2}$ CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{4} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{4} CH_{3} CH_{4} CH_{3} CH_{4} CH_{3} CH_{4} CH_{3} CH_{4} CH_{4} CH_{3} CH_{4} 18. 1-p-Tolyl-hydrinden C₁₆H₁₆ = C₆H₄ CH₂ CH₂ CH₂. B. Durch Reduktion von 3-Oxo-1-p-tolyl-hydrinden mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Manz, Reinsch, A. 468, 292). Kp₁₄: 168—170°. D₄°: 1,0455. n_D°: 1,5878.
 - 19. 9-Äthyl-9.10-dihydro-anthracen $C_{16}H_{16} = C_{6}H_{4} \underbrace{CH(C_{2}H_{5})}_{CH_{2}} C_{6}H_{4}$.
- 1.5-Dichlor-9.10.9¹-tribrom-9-äthyl-9.10-dihydro-anthracen,
 1.5-Dichlor-9-[α-brom-äthyl] anthracen dibromid (9.10)
 C₁₆H₁₁Cl₂Br₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 2 Mol
 Brom auf 1.5-Dichlor-9-āthyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff bei
 Zimmertemperatur (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2877). —
 Liefert
 beim Kochen mit Toluol 1.5-Dichlor-9-[α-brom-āthyl]-anthracen.
- 20. 9.10-Dimethyl-9.10-dihydro-anthracen C₁₆H₁₆ = C₆H₄ < CH(CH₃) > C₆H₄ (H 649; E I 314). Das in der Literatur beschriebene 9.10-Dimethyl-9.10-dihydro-anthracen ist in Wirklichkeit 9.10-Dimethyl-anthracen (S. 593) (Barnett, Matthews, B. 59, 1432); das wahre 9.10-Dimethyl-9.10-dihydro-anthracen hat den Schmelzpunkt 101—102° (Badger, Goulden, Warren, Soc. 1941, 20).
- 9.10 Dibrom 9.10 dimethyl 9.10 dihydro anthracen $C_{16}H_{14}Br_{3} = C_{6}H_{4} < \frac{CBr(CH_{3})}{CBr(CH_{3})} > C_{6}H_{4}$ (H 649). Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Barnett, Matthews (B. 59, 1433) als 9.10-Bis-brommethyl-anthracen (S. 594) erkannt worden.
- 21. 9-Isopropyl-fluoren C₁₆H₁₆ = C₆H₄ CH·CH(CH₃)₂. B. Beim Kochen von 9-Isopropyliden-fluoren mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Eisessig (Martland, Tucker, Soc. 1929, 2564). Durch Einw. von Isopropyljodid auf die Kaliumverbindung des Fluorencarbonsäure (9)-äthylesters in siedendem Äther, Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh.

Natronlauge und trocknes Erhitzen der erhaltenen Säure (M., T.). — Blättchen (aus Methanol). F: 53—55°. Leicht löslich in heißem Methanol.

- 9-[α -Chlor-isopropyl]-fluoren, α -[Fluorenyl-(9)]-isopropylchlorid $C_{16}H_{15}Cl = C_{6}H_{4}$ CH·CCl(CH₃)₂ (E I 314). Gibt beim Erhitzen auf 180° 9-Isopropyliden-fluoren und cin bei 50—59° schmelzendes Produkt (Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2563).
- 9-[α -Brom-isopropyl]-fluoren, α -[Fluorenyl-(9)]-isopropylbromid $C_{16}H_{15}Br = C_{6}H_{4}$ CH·CBr(CH₂)₂. B. Durch Einleiten von Bromwasserstoff in eine Lösung von Dimethyl-[fluorenyl-(9)]-carbinol in kaltem Alkohol oder Eisessig (Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2563).—Nicht rein erhalten. Krystalle (aus Alkohol, Eisessig oder Ligroin). Schmilzt bei 98—103°.
- 9.9¹- Dibrom 9 isopropyl fluoren, 9 Brom 9 [α brom isopropyl] fluoren $C_{16}H_{14}Br_2 = {C_6H_4 \choose C_6H_4}CBr\cdot CBr(CH_3)_2$. B. Aus 9-Isopropyliden-fluoren und Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2564). Grünliche Prismen (aus Ligroin). F: 126—127°.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{18}$.

- 1. 1-Phenyl-2-benzyl-buten-(1). 2-Äthyl-1.3-diphenyl-propen, α -Äthyl- β -phenyl- α -benzyl-äthylen $C_{17}H_{18}=C_{\bullet}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(C_{2}H_{5}):CH\cdot C_{\bullet}H_{5}$ (E I 315). B. Durch Überleiten der Dämpfe von β -Phenyl- β -benzyl-butylalkohol über Infusorienerde bei beginnender Rotglut unter gewöhnlichem Druck oder bei ca. 400° im Vakuum (RAMART, BLONDEAU, C. r. 176, 1322; BLONDEAU, A. ch. [10] 2, 35). Allmählich gelb werdende Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₁₅: 177—178°. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Benzoesäure und Äthylbenzylketon.
- 2. 2-Methyl-1.3-diphenyl-buten-(2). 2-Phenyl-3-benzyl-buten-(2), α.β-Dimethyl-α-phenyl-β-benzyl-āthylen C_{1.7}H₁₈ = C₆H₅·CH₂·C(CH₃): C(CH₃)·C₆H₅.

 B. Entsteht im Gemisch mit 2-Methyl-3.4-diphenyl-buten-(2) beim Erhitzen von 1-Oxy-2.2-dimethyl-1.3-diphenyl-propan auf 240° in Gegenwart von Infusorienerde (APOLIT, C. r. 172, 1495; A. ch. [10] 2, 105, 108). Aus 3-Oxy-2-methyl-1.3-diphenyl-butan bei der Destillation unter 20 mm Druck oder beim Erhitzen auf 180° in Gegenwart von Infusorienerde (A., A. ch. [10] 2, 110). Kp₂₀: 176—177°. Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

 Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Acetophenon und Methylbenzylketon.
- 3. 2-Methyl-3.4-diphenyl-buten-(2), $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- β -phenyl- β -benzyl-äthylen $C_{17}H_{18}=C_0H_5\cdot CH_2\cdot C(C_0H_5)\cdot C(CH_3)_2$. B. Entsteht im Gemisch mit 2-Methyl-1.3-diphenyl-buten-(2) beim Erhitzen von 1-Oxy-2.2-dimethyl-1.3-diphenyl-propan auf 240° in Gegenwart von Infusorienerde (Apolit, C. r. 172, 1495; A. ch. [10] 2, 105, 108). Beim Erhitzen von 3-Oxy-2-methyl-3.4-diphenyl-butan in Gegenwart von Infusorienerde (A.). Löslich in den gewöhnlichen Lüsungsmitteln. Kp₂₀: 168°. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig Aceton und Desoxybenzoin.
- 4. 2.3 Diphenyl-penten (2), α Methyl- β āthyl- α . β diphenyl- āthylen, α Methyl- α '-āthyl-stilben $C_{17}H_{18}=C_6H_5\cdot C(C_2H_5)\cdot C(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Oxy-2.3-diphenyl-pentan bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck oder im Vakuum in Gegenwart von Spuren Schwefelsäure (Lévy, C. 7. 172, 384; Bl. [4] 29, 886). Bei der Dehydratation von 2-Oxy-2.3-diphenyl-pentan (L., Bl. [4] 29, 887). Bei der Destillation von 4-Oxy-3.3-diphenyl-pentan unter gewöhnlichem Druck oder im Vakuum in Gegenwart einer Spur Schwefelsäure (L., C. r. 172, 384; Bl. [4] 29, 885). Kp₇₆₆: 297—299°. D°: 1,040. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in essigsaurer Lösung Acetophenon.
- 5. 1.1 Diphenyl penten (1), α Propyl β . β diphenyl āthylen $C_{17}H_{18} = (C_6H_5)_4C:CH\cdot CH_1\cdot C_2H_5$. B. Bei der Destillation des aus Benzophenon und Butylmagnesiumbromid oder besser aus n-Valeriansäure-āthylester und Phenylmagnesiumbromid erhaltenen Butyl-diphenyl-carbinols im Vakuum (Lagrave, A. ch. [10] 8, 398). Öl von aromatischem Geruch. Kp₁₃: 170°. D°: 1,0139. n°: 1,5768. Bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform entsteht α -Propyl- α '. α '-diphenyl-äthylenoxyd.
- 6. 3-Methyl-1.1-diphenyl-buten-(1), α -Isopropyl- β . β -diphenyl- α thylen $C_{17}H_{18}=(C_0H_5)_3C$: $CH\cdot CH(CH_3)_3$ (E I 316). B. Bei der Destillation des aus Benzophenon und Isobutylmagnesiumbromid oder besser aus Isovaleriansäureäthylester und Phenylmagnesiumbromid erhaltenen Isobutyl-diphenyl-carbinols im Vakuum (Lagrave, A.ch.

- [10] 8, 394). Zur Bildung aus Isohutyl-diphenyl-carbinol nach Sabatier, Murat (C. r. 156, 1952; A. ch. [9] 4, 296) vgl. v. Auwers, B. 62, 700. Im Gemisch mit 2-Methyl-4.4-diphenylbutan hei der Kondensation von Benzol mit Isovaleraldehyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Kühlung und nachfolgendem Erwärmen zuletzt auf 60° (Schaarschmidt, Hermann, Szemzö, B. 58, 1916). — Kp_{80} : 169—170°; Kp_{23} : 170—172° (La.); Kp_{18} : 166° his 168° (v. Au.). D_{4}^{12} : 0,9946 (La.); D_{4}^{12} : 0,9813 (v. Au.). n_{5}^{12} : 1,5754 (La.); n_{α}^{12} : 1,5702; n_{He}^{12} : 1,5767; n_{β}^{η} : 1,5927; n_{γ}^{η} : 1,6072 (v. Au.). — Mit Benzopersäure in Chloroform entsteht α -Isopropyl- α' . α' -diphenyl-āthylenoxyd (La.). Gibt ein nicht krystallisierendes Dibromid (La.).
- 7. 2 Methyl 3.3 diphenyl buten (1) $C_{17}H_{18} = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$ (E I 316). B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-2-methyl-3.3-diphenyl-butan bei Gegenwart von Pyridin im Rohr auf 120° (RAMART, C. r. 176, 685; vgl. BATEMAN, MARVEL, Am. Soc. 49, 2915). Aus tert.-Butyl-diphenylchlormethan beim Behandeln mit fein verteiltem Silber in Toluol oder mit Magnesium in Ather (B., M., Am. Soc. 49, 2919) sowie beim Erhitzen mit Pyridin im Rohr auf 120° (R., C. r. 176, 685; vgl. B., M., Am. Soc. 49, 2915). Aus tert.-Butyl-diphenyl-carbinol beim Erhitzen in Gegenwart von Infusorienerde auf 300—400° (R., C. r. 176, 685; 179, 634, 852; vgl. B., M.), heim Behandeln mit Acetanhydrid und Acetyl-chlorid, neben 2-Chlor-2-methyl-3.3-diphenyl-butan (R., C. r. 173, 1182; 176, 684; 179, 634, 852; vgl. B., M.) oder beim Erwärmen mit Bromwasserstoff in Eisessig auf 40—50° als einziges Reaktionsprodukt (R., C. r. 179, 634, 852) sowie bei der Einw. von Acetylhromid in Benzol oder besser beim Erhitzen mit p-Toluolsulfonsäure auf dem Wasserhad (B., M., Am. Soc. 49, 2917). Beim Erhitzen von 2-Oxy-2-methyl-3.3-diphenyl-hutan mit Infusorienerde (R., C. r. 178, 685; vgl. B., M., Am. Soc. 49, 2915) oder mit p-Toluolsulfonsäure auf 1250 (B., M., Am. Soc. 49, 2918).

(B., M., Am. 50c. 49, 2915).

F: —14° bis —12° (Ramart, C. r. 176, 686). Kp₁₀: 150° (R.); Kp_{4,5}: 132—133°; Kp_{3,5}: 125—128° (Bateman, Marvel, Am. Soc. 49, 2918). D₁°: 1,006 (B., M.); D₁°: 1,009 (R.). n₂°: 1,5757 (B., M.); n₃°: 1,5746 (R.). — Giht bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung wenig Acetophenon und wenig Benzophenon (R.). Bei der Oxydation in Eissessig entsteht der Commissioner in E α-Methyl-α.α-diphenyl-aceton (B., M.). Liefert mit Kalium-Natrium-Legierung in Ather die Kaliumverbindung des 2-Methyl-3.3-diphenyl-butans(?) (CONANT, BIGELOW, Am. Soc. 50, 2048). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Lösung bei —10° erhält man 2-Chlor-2-methyl-3.3-diphenyl-hutan (R.; B., M.). Mit Brom in Chloroform

bildet sich ein Tribromid vom Schmelzpunkt ca. 2000 (Zers.) (R.).

2-Benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 2-Benzyl-tetralin $C_{r}H_{18} =$ CH2·CH·CH2·C6H2 $\mathbf{C_6H_4} \mathbf{\subset}_{\mathbf{CH_2}} \cdot \mathbf{CH_2}$ B. Durch Reduktion von 1-Oxo-2-henzyl-tetralin mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, B. 61, 442). — Ziemlich dicke Flüssigkeit. Kp.,: 194-195°. - Giht bei der Dehydrierung üher erhitztem Bleioxyd im Kohlendioxydstrom Naphthalin.

- 9. 9-Propyl-9.10-dihydro-anthracen $C_{17}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 9-Propyl-anthracen mit CH2-C2H5 CH. 4%igem Natriumamalgam und siedendem 96%igem Alkohol) (SIEGLITZ, MARX, B. 56, 1621). — Öl. Kp₁₁: 175—176°. Zersetzt sich bei lang-CH2 samer Destillation unter Gelhfärbung.
- 10. 1.2 Diäthyl-6.7- benzo-inden $C_{17}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Äthyl-6.7- benzo-hydrindon-(1) und Äthylmagnesium-C2H5 hromid in Ather (MAYER, SIEGLITZ, B. 55, 1857, 2940). — Kp₁₆: 205° C·C2H5 bis 207°.
- 11. 2.3-Diäthyl-perinaphthinden ("Diäthylphenalin") $C_{17}H_{18}$, s. nehenstehende Formel. B. Aus 2-Athyl-perinaphthindanon-(1) und Athyl-C·C₂H₅ C2H5·C CH2 magnesiumhromid in Ather (MAYER, SIEGLITZ, B. 55, 1846). — Gelbes Ol. Kp13: 1850. — Bei der Oxydation mit Permanganat in verd. Kalilauge entsteht Benzol-tricarbonsäure-(1.2.3). Addiert Brom in der Kälte.
- 12. 1.9-Trimethylen-5.6.7.8-tetrahydro-anthracen, 5.6.7.8.Bz 1.Bz 2-Hexahydro-peribenzanthren $C_{17}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrierung von Benzanthron H₂C _ CH₂ in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druck bei ca. 200° (v. Braun, Bayer, B. 58, 2684; vgl. Cassella & Co., D. R. P. 473 456; Frdl. 18, 1463). — Gelhliches dickes Öl. Kp₁₈: 228—230° H₂C (v. B., B.). - Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht 1.9-Trimethylen-

1.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen (v. B., B.). - Bildet ein Pikrat vom Schmelzpunkt 1250 (v. B., B.).

7. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{20}$.

- 1. Derivate von 1.6-Diphenyl-hexenen $C_{18}H_{20} = C_6H_6 \cdot C_6H_{10} \cdot C_6H_6$.
- x-Tetrabrom-1.6-diphenyl-hexen-(x), 1.6-Diphenyl-hexatrientetrabromid
- C₁₈H₁₆Br₄ = C₆H₅·C₆H₆Br₄·C₆H₆.

 a) Prāparat von Kuhn, Winterstein. B. Aus 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) und der herechneten Menge Brom in Tetrachlorkohlenstoff bei 30° (KUHN, WINTERSTEIN, Helv. 11, 141). — Nadeln (aus Essigester + Alkohol). F: 180—181° (Bad 170°). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigester, schwer in Alkohol. — Beim Kochen mit Zinkstauh in Aceton entsteht 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) (K., W., Helv. 11, 108).
- b) Präparat von Farmer und Mitarheitern. B. Durch Einw. von Brom auf 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) in Schwefelkohlenstoff (FARMER, Mitarh., Soc. 1927, 2956). Prismen. F: 165º.
- 2. **1.4-Dipheryl-hexen-(1)** $C_{18}H_{20} = C_eH_5 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot C_eH_5$ (E I 317). Die unter dieser Formel heschriehene Verbindung ist von Prévost (*Bl.* [4] **49** [1931], 1373) und GILMAN, HARRIS (Am. Soc. 54 [1932], 2072; vgl. Am. Soc. 49, 1825) als 1.4-Diphenylhexadien (1.5) (S. 597) erkannt worden.
- 3. 2.5 Diphenyl hexen (2) (?) $C_{16}H_{20} = C_6H_6 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot C_6H_5$ (H 651). Diese von Klages (B. 35 [1902], 2639) heschriebene und von Staudinger, Breusch (B. 62, 443) als 2.5-Diphenyl-hexen (2 oder 3) aufgefaßte Verhindung ist von Bergmann, TAUBADEL, WEISS (B. 64 [1931], 1494) als 4-Methyl-2.4-diphenyl-penten-(2) (s. u.) erkannt worden.
- 4. 2-Methyl-1.3-diphenyl-penten-(2), 3-Phenyl-2-benzyl-penten-(2) $C_{19}H_{20}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3):C(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. In geringer Mengc heim Erhitzen von 1-Chlor-2-methyl-1-phenyl-2-benzyl-hutan in Pyridin in Gegenwart von Kupfer unter Druck auf 200-210° (Apolit, A. ch. [10] 2, 114). Durch Überleiten der Dämpfe von 1-Oxy-2-methyl-1-phenyl-2-benzyl-butan üher Infusorienerde hei heginnender Rotglut unter vermindertem Druck (A., A. ch. [10] 2, 117). Beim Erhitzen von 3-Oxy-2-methyl-1.3-diphenyl-pentan auf 200° in Gegenwart von Infusorienerde (A., A. ch. [10] 2, 118). — Kp₁₈: 175—177°. Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. - Liefert hei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Acetophenon und Methylhenzylketon.
- 5. **4 Methyl 2.4 diphenyl penten (2)** (flüssiges dimeres α Methylstyrol) $C_{18}H_{20} = C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_6H_5$. Diese Konstitution kommt der von Klages (B. 35 [1902], 2639) als 2.5-Diphenyl hexen-(2)(?) heschriebenen Verhindung (H 651) zu (Bergmann, Taubadel, Weiss, B. 64 [1931], 1494). — Das Mol. Gew. ist kryoskopisch in Campher und Benzol bestimmt (Staudinger, Breusch, B. 62, 456). — B. Als Haupt-Both that he der Polymerisation von unverdünntem α-Methyl-styrol durch Einw. von ¹/₁₀ Mol Bortrichlorid oder Titan(IV)-chlorid hei —10° oder durch Behandeln mit Florida-Erde sowie in geringerer Ausheute heim Erhitzen im mit Stickstoff gefüllten Rohr auf 250° (St., Br., B. 62, 455; vgl. Lebedew. Filonenko, B. 58, 167; ж. 57, 133). — Schwerflüssiges Ol. Kp_{0,1}: 117—120° (St., Br.). D²⁰: 0,9889; n²₀: 1,5677 (St., Br.). 1 g löst sich bei 20° in 6,8 cm³ Methanol (St., Br.). — Addiert 1 Mol Brom unter Bildung eines Gemisches von Dibromiden (ST., BR.).
- 6. 3.3-Dimethyl-2.4-diphenyl-buten-(1) $C_{18}H_{20} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(:CH_2) \cdot C_6H_6$. B. Bei der Destillation von 3-Oxy-2.2-dimethyl-1.3-diphenyl-hutan unter vermindertem Druck und Erhitzen des Destillats mit Acetylchlorid und Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Apolit, A. ch. [10] 2, 125). — Kp₁₆: 175—177°. Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Bei der Einw. von alkoh. Salzsäure entsteht 3-Chlor-2.2-dimethyl-1.3-diphenyl-hutan.
- 7. 3.4-Diphenyl-hexen-(3), $\alpha.\beta$ -Diäthyl- $\alpha.\beta$ -diphenyl-äthylen, $\alpha.\alpha'$ -Diäthyl-stilben $C_{18}H_{20}=C_6H_6\cdot C(C_2H_6)\cdot C(C_2H_6)\cdot C_6H_6$.

 a) Präparat von Ramart-Lucas, Anagnostopoulos. B. Bei der Destillation des aus ms-Athyl-desoxybenzoin und Athylmagnesiumbromid erhaltenen, nicht näher beschriebenen Carhinols unter vermindertem Druck (RAMART-Lucas, Anagnostropoulos, C. r. 186, 1629; Bl. [4] 43, 1356). Beim Leiten von 1-Oxy-2-äthyl-1.2-diphenyl-hutan über Infusorienerde unter vermindertem Druck bei 450—500° (R.-L., A.). — Kp₁₄: 168° (R.-L., A.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: R.-L., A.; vgl. R.-L., C. r. 189, 803. — Scheidet bei längerem Aufbewahren geringe Mengen einer isomeren Verhindung C18H go (F: 74°) ah. Giht hei der Oxydation mit Chromsaure in Eisessig Propiophenon.
- b) Präparat von Rising, Zee. B. Durch Einw. von kalter Schwefelsäure auf die Natrium verbindung des α-Phenyl-hutyronitrils (RISING, ZEE, Am. Soc. 50, 1706). — F: 89---90°.

- [Syst. Nr. 480
- 8. 1.1-Diphenyl-hexen-(1), α -Butyl- β . β -diphenyl-āthylen $C_{18}H_{90} = (C_8H_5)_9C$: $CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$ (H 651). Kp_{18} : 188° (Lagrave, A. ch. [10] 8, 403).
- 9. 4-Methyl-1.1-diphenyl-penten-(1). α -Isobutyl- β . β -diphenyl-āthylen $C_{16}H_{20}=(C_8H_5)_2C$: $CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ (H 651). B. Aus Isocapronsäureäthylester und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Lagrave, A. ch. [10] 8, 400). Kp₁₇: 178—180°.
- 10. 2-Äthyl-1.1-diphenyl-buten-(1), α.α-Diāthyl-β.β-diphenyl-āthylen $C_{18}H_{20} = (C_8H_5)_8C:C(C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Oxy-2-āthyl-1.1-diphenyl-butan durch Destillation unter gewöhnlichem Druck oder durch Einw. einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (RAMART-LUCAS, ANAGNOSTOPOULOS, C. r. 186, 1629; Bl. [4] 43, 1356). Beim Leiten von 1-Oxy-2-āthyl-1.2-diphenyl-butan über Infusorienerde unter vermindertem Druck bei 300—350° (R.-L., A.). Flüssigkeit. Kp_{1:} 160° (R.-L., A.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum: R.-L., A.; vgl. R.,-L., C. r. 189, 803. Gibt bei der Oxydation mit Chromsāure in Eisessig Diāthylketon und Benzophenon.
- 11. $\alpha.\alpha$ Bis [2.4 dimethyl phenyl] äthylen $C_{18}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Bromacetaldehyd-dimethylacetal auf m-Xylol in konz. Schwefel- CH_3 $C(:CH_2)$ CH_3 säure unter Kühlung und nachfolgendes Erhitzen des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischer Kalilauge (Pfeiffer, Wizinger, A. 461, 148). Blaßgelbes Öl. Kp_{17} : 197—200°. Wird beim Abkühlen dickflüssig, ohne zu krystallisieren. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther, Eisessig, Benzol und Ligroin. Einw. von Bromdampf: Pf., W. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. Mit Zinn(IV)-chlorid in Benzol tritt vorübergehend Orangefärbung auf.
- 12. 1.4-Diphenyl-cyclohexan C₁₈H₃₀=C₅H₅·HC $\stackrel{\cdot}{\text{CH}_2}$ ·CH₂·CH₂·CH₂. Diese Konstitution kommt der von Kurssanow (A. 318, 316) als 1.2-Diphenyl-cyclohexan (H 5, 652) beschriebenen Verbindung zu (Nenttzescu, Curcaneanu, B. 70 [1937], 346; Corson, Ipatjew, Am. Soc. 60 [1938], 747). Die Konstitution der von Thorpe, Wood (Soc. 103, 1573) als 1.4-Diphenyl-cyclohexan aufgefaßten Verbindung (E I 318) ist ungewiß (N., Cu., B. 70, 346 Anm.). B. Neben Phenylcyclohexan beim Behandeln von Cyclohexen mit Benzol und Aluminiumchlorid (B., A. ch. [10] 11, 517). Blättchen (aus Alkohol + Benzol). F: 169—170°
- 13. 4-Cyclohexyl-diphenyl, 1.2.3.4.5.6-Hexahydro-terphenyl $C_{18}H_{20} = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH_2$. Zur Konstitution vgl. Basford, Soc. 1936, 1593. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von Cyclohexen mit Diphenyl und Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff (Bodroux, A. ch. [10] 11, 527). Nadeln (aus Alkohol). F: 75—76°.
- 14. 1.2-Dimethyl-1.2-diphenyl-cyclobutan oder 1.3-Dimethyl-1.3-diphenyl-cyclobutan $C_{18}H_{20} = \frac{(CH_3)(C_6H_5)C-CH_2}{(CH_3)(C_6H_5)C-CH_2} \frac{(CH_3)(C_6H_$
- 15. 1-β-Phendthyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1-β-Phendthyl-tetralin C₂₈H₂₀. Formel I. B. Beim Erhitzen von 3-Oxy-1.6-diphenyl-hexan mit Zinkchlorid im Vakuum auf ca. 200° (v. Braun, Kochendörfer, B. 56, 2175). Schwach fluorescierende Flüssigkeit. Kp₁₄: 204—208°. D₄¹⁵: 1,028. n₅¹⁵: 1,5770. Liefert beim Destillieren über Bleioxyd bei 620—650° im Kohlendioxydstrom Naphthalin, Styrol und etwas Athylbenzol.

- 16. $1-\alpha$ Phenäthyl 1.2.3.4 (oder 5.6.7.8) tetrahydro naphthalin, $1(oder 5)-\alpha$ -Phenäthyl tetralin $C_{18}H_{30}$, Formel II oder III. B. Aus Styrol und Tetralin in Gegenwart von etwas konz. Schwefclsäure (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 609). Zähes, schwach gefärbtes Öl. Kp_{22} : 221—225°.
- 17. 2-[γ-Phenyl-propyl]-hydrinden C₁₈H₂₀=C₆H₄< CH₂CH₂CH·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·C₆H₅.

 B. Bei der Reduktion von 2-[γ-Phenyl-propyl]-hydrindon-(1) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Manz, A. 468, 269). Öl. Kp₁₈: 197°. D₄°: 1,0128. n₅°: 1,5667.

- 18. 1.1.3 Trimethyl 3 phenyl hydrinden (festes dimeres α -Methylstyrol) $C_{18}H_{20} = C_6H_4 C(CH_3)(C_6H_6)$ CH₂. Diese Konstitution kommt der H 5, 652 als 1.2-Dimethyl-1.2-diphenyl-cyclobutan oder 1.3-Dimethyl-1.3-diphenyl-cyclobutan beschriebenen Verbindung zu (Bergmann, Taubadell, Weiss, B. 64 [1931], 1495). Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol und in Campher bestimmt (STAUDINGER, BREUSCH, B. 62, 452). B. Neben geringeren Mengen anderer Produkte bei der Einw. von Zinn(IV)-chlorid auf α.Methyl-styrol (St., Br.). 62, 450). — Krystalle. F: 52°; geht bei starker Abkühlung in ein° amorphe Modifikation über, die sich im unterkühlten Zustand zwischen —32° und —24° verflüssigt (St., Br.). Kp_{0,1}: 118—120° (St., Br.). D²⁰: 1,1183 (krystallisiert); D²⁰: 1,0038 (unterkühlt) (St., Br.). n[∞]_D: 1,5633 (unterkühlt) (St., Br.). 1 g löst sich bei 20° in 20,4 cm³ Methanol (St., Br.). Viscosität einer ½ molaren Lösung in Benzol bei 20°: St., Br.
- 19. **6.6-Dimethyl-2-[\gamma-phenyl-propargyl]-bicyclo-**[1.1.3]-heptan, Phenylacetylenmyrtenyl $C_{18}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Myrtenylbromid (S. 101) durch Erwärmen $C \cdot CH_2 \cdot C : C \cdot C_6H_5$ mit Phenylacetylenmagnesiumbromid in absol. Ather (RUPE, A. 459, 186). — Dickflüssiges, gelbliches Ol von süßlichem Geruch. Kp₁₀: 177,5—178,5°; siedet im Kathodenlichtvakuum bei 89—90°. D_{r}^{m} : 0,9896. n_{α}^{m} : 1,5580; n_{β}^{m} : 1,5634; n_{β}^{m} : 1,5774. $[\alpha]_{p}^{m}$: +18,73° (l=0.5 dm). Rotations-dispersion (bei 20°): R. — Polymerisiert sich beim Aufbewahren. Gibt beim Koehen mit verkupfertem Zink in Alkohol Myrtenyl-styryl (S. 526).
- 20. 9-Butyl-9.10-dihydro-anthracen C₁₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 9-Butyl-anthracen mit 4%igem Natriumamalgam in siedendem 96%igem Alkohol (SIEGLITZ, MARX, B. 56, 1621). Blau fluoreseierendes Ol. Kp₁₁: 191—192°.

CH2·CH2·C2H5

- $21. \quad \textbf{9.9-Diāthyl-9.10-dihydro-anthracen} \ \ C_{18}H_{20} = C_6H_4 \underbrace{C(C_2H_5)_2}_{CH_2} \underbrace{C_6H_4}_{C} \ (vgl.$ H 653). Eine von Kehrmann, Monnier, Ramm (B. 56, 172) als 9.9-Diathyl-9.10-dihydroanthracen beschriebene Verbindung vom Schmelzpunkt 210° ist nach Barnett, Matthews (B. 59, 774) 9.9.9'.9'-Tetraäthyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl (S. 699).
- 22. **2.6.9.10** Tetramethyl **9.10** dihydro anthracen $C_{18}H_{20} =$ CH₃·C₆H₈<CH(CH₃)>C₆H₃·CH₃ (H 653). Ist von Barnett, Matthews (B. 59, 1433) als 2.6.9.10-Tetramethyl-anthracen crkannt worden.
- 23. 1-Methyl-7-isopropyl-9.10-dihydrophenanthren (?), 9.10-Dihydro-reten (?)
 C₁₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. (CH₃)₂CH (CH₃)₂CH (?) NYMAN, Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 41 [1935], Nr. 5, S. 10. — B. Bei allmählichem Eintragen von 1 Tl. Natrium in eine Lösung von 2 Tln. Reten in siedendem Isoamylalkohol (VIRTANEN, B. 53, 1885). — Dem Reten sehr ähnliche Blätter (aus Alkohol). F: 64—65°, Kp₁₀: 188—190° (V.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig Retenehinon (V.). Beständig gegen Permanganat (V.). — Gibt mit siedenden alkoholischen Birtingston Lösung eine weter Förhung. mit siedender alkoholischer Pikrinsäure-Lösung eine rote Färbung.
- 24. 2.3; 6.7-Bis-tetramethylen-naphthalin, 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-naphthacen, "Tetrahydrotetralanthracen"C₁₈H₂₀, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Hydrierung von 2.3-Tetramethylen-authracen

 B. Durch Hydrierung von 2.3-Tetramethylen-authracen mit 4 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druck bei ca. 180° bis 190° (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 304); entsteht in geringer Menge bei der Einw. von knapp 11 Atomen Wasserstoff auch bei analoger Behandlung von 2.3-Tetramethylen-anthrachinon (v. Br., B., F., A. 459, 303). — F: 174°. Löslich in Benzol. — Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 2.3-Tetramethylen-5.6.7.8-tetrahydroanthrachinon. Mit Permanganat entsteht Pyromellitsäure. — Pikrat. F: 180°.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{22}$.

1. 1.6-Diphenyl-3-methylen-hexan, $\alpha-[\beta-Phen\ddot{a}thyl]-\alpha-[\gamma-phenyl-propyl]-\ddot{a}thylen$ $C_{10}H_{22}=C_6H_5$: $[CH_2]_3\cdot C(:CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Als Hauptprodukt beim Destillieren von Trimethyl- $[\beta-(\beta-phen\ddot{a}thyl)-\beta-(\gamma-phenyl-propyl)-\ddot{a}thyl]$ -ammoniumhydroxyd mit einer konz. Lösung von 4 Mol Kalilauge unter gewöhnlichem Druck (v. Braun, Teuffert, B. 62, 240). — Ziemlich dickflüssiges Öl. Kp₁₄: 199—200°. D₄°: 0,915. n₅°: 1,5517.

- Beim Behandeln mit Ozon in Eisessig und folgenden Zersetzung des Reaktionsgemisches mit Wasser und Zinkstaub, zuletzt auf dem Wasserbad entsteht [β -Phenäthyl]-[γ -phenyl-propyl]-keton.
- 2. 3-Äthyl-1.2-diphenyl-penten-(2) (?), α.α-Diāthyl-β-phenyl-β-benzylāthylen(?) C₁₀H₂₂ = C₆H₅·CH₂·C(C₅H₅):C(C₂H₅)₂(?). B. In geringer Menge bei der Destillation von 4-Oxy.3-āthyl-4.5-diphenyl-pentan unter vermindertem Druck und Erhitzen des
 Destillats mit Acetylchlorid und Acetanhydrid (Apolit, A. ch. [10] 2, 123). Kp₁₅: 180°
 bis 182°. Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.
- 3. 3-Phenyl-4-p-tolyl-hexen-(3), $\alpha.\beta$ -Diāthyl- α -phenyl- β -p-tolyl-āthylen, 4-Methyl- $\alpha.\alpha'$ -diāthyl-stilben $C_{19}H_{22}=CH_2\cdot C_5H_4\cdot C(C_9H_5)\cdot C(C_2H_5)\cdot C_6H_5$.

 B. Bei der Einw. einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf 4-Oxy-3-phenyl-4-p-tolyl-hexan (RAMART-LUCAS, ANAGNOSTOPOULOS, C. r. 186, 1629; Bl. [4] 43, 1357). Kp₁₁: 170° (R.-L., A.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: R.-L., A.; vgl. R.-L., C. r. 189, 803.
- 4. 2-Åthyl-1-phenyl-1-p-tolyl-buten-(1), $\alpha.\alpha$ -Diāthyl- β -phenyl- β -p-tolyl-āthylen $C_{19}H_{22}={}^{C_{1}}_{0}{}^{C_{2}}_{0}H_{5}^{\bullet}>C:C(C_{2}H_{5})_{2}.$ B. Bei der Destillation des aus $\alpha.\omega$ -Diāthylacetophenon und p-Tolylmagnesiumbromid erhaltenen, nicht näher beschriebenen Carbinols (Ramart-Lucas, Anagnostopoulos, C. r. 186, 1629; Bl. [4] 43, 1356). Kp₁₁: 172° (R.-L., A.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol: R.-L., A.; vgl. Ra.-L., C. r. 189, 803.
- 5. Cyclohexyl-diphenyl-methan, 1.2.3.4.5.6-Hexahydro-triphenylmethan $C_{19}H_{12} = (C_9H_5)_2CH\cdot C_5H_{11}$ (E I 318). B. Neben Ameisensäure beim Erhitzen von Cyclohexyl-diphenyl-acetaldehyd mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 130° (Danilow, Venus-Danilowa, B. 59, 385; D., M. 58, 144). Beim Behandeln des aus Cyclohexyl-diphenyl-carbinol-methyläther und Kalium in Äther erhaltenen Cyclohexyl-diphenyl-methylkaliums (Syst. Nr. 2357) mit Alkohol (Ziecler, Schnell, A. 487, 251). Krystalle (aus Alkohol). F: 56—57° (Z., Sch.), 58,5° (D., V.-D.). D2: 1,106 (Z., DITZEL, A. 473, 206). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (D., V.-D.).
- 6. **4-Cyclohexyl-diphenylmethan** $C_{19}H_{29}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot C_6H_{11}$. Das Mol.·Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Bodroux, A. ch. [10] 11, 530). B. Neben 4-Benzyl-diphenyl beim Behandeln von Cyclohexen mit Diphenylmethan und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (B.). Schwach riechende Flüssigkeit. Kp₃₅: 252—257°. D³: 1,029; D³0: 1,005. n_0^* : 1,587; n_0^* : 1,571.
- 7. **9-Isoamyi-9.10-dihydro-anthracen** $C_{1e}H_{22} = C_{e}H_{4} \underbrace{CH(C_{b}H_{11})}_{CH_{2}} C_{e}H_{4}$ (H 653). Kp_{23} : 202° (v. Auwers, B. 53, 944). $D_{4}^{\mu,a}$: 0,9940; $D_{4}^{\mu,i}$: 1,0022; $n_{\alpha}^{\mu,a}$: 1,5579; $n_{b}^{\mu,i}$: 1,5626; $n_{b}^{\mu,a}$: 1,5765; $n_{\alpha}^{\mu,a}$: 1,5887. $n_{\alpha}^{\mu,a}$: 1,5609; $n_{b}^{\mu,a}$: 1,5658; $n_{b}^{\mu,a}$: 1,5805.
- 8. 9-[2-Methyl-pentyl-(4)]-fluoren, 2-Methyl-4-[fluorenyl-(9)]-pentan $C_{19}H_{22} = \frac{C_9H_4}{C_9H_4}$ CH·CH(CH₃)·CH₂·CH(CH₂)₂. B. Beim Kochen von höherschmelzendem 9-[α . γ -Dimethyl- β (oder γ)-butenyliden]-fluoren (S. 607) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Eisessig (Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2566). Krystalle (aus Methanol oder Alkohol). F: 101—103°.
- 9. 4.5-[β.β-Diāthyl-trimethy-len]-acenaphthen, 2.2-Diāthyl-6.7-āthylen perinaphthindan, Diāt hylperiacenaphthindan, C₁₈H₁₂, Formel I. B. Bei der Reduktion von 2.2-Diāthyl-6.7-āthylen-perinaphthindanon-(1) (FLEISCHER STEERET

naphthindanon-(1) (Fleischer, Siefert, A. 422, 322) und von 2.2-Diäthyl-6.7-äthylen-perinaphthindandion-(1.3) (Fleischer, Wolff, B. 53, 931; Fl., S., A. 422, 320) mit siedender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor. — Spieße (aus Alkohol), Tafeln (aus Methanol). F: 93—95° (F., W.; F., S.). Liefert bei Einw. von Diäthylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 2.2-Diäthyl-6.7-äthylen-4.5-diäthylmalonyl-perinaphthindan (Formel II; Syst. Nr. 682 (F., S.).

9. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{24}$.

1. **4-Cyclohexyl-dibenzyl** $C_{30}H_{24} = C_{\bullet}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C_{\bullet}H_{4} \cdot C_{\bullet}H_{11}$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Bodroux, A. ch. [10] 11, 532). — B. Neben anderen

Produkten beim Behandeln von Cyclohexen mit Dibenzyl und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (B.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 68—69°.

- 2. 2-[6-Phenyl-butyl]-5.6.7.8-tetrahydro-naph-thalin, 1-Phenyl-4-[tetralyl-(6)]-butan C₂₀H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten im untrennbaren Gemisch mit wenig Ditetralyl-(2.6') beim Behandeln von Tetralin mit 1—2% Aluminiumchlorid bei 50—70° (SCHROETER, B. 57, 1999).—Wird durch Einw. von etwas Aluminiumchlorid bei 50—60° in 2 Mol Tetralin gespalten. Bei der Oxydation mit Permanganat erhält man Benzoesäure, Trimellitsäure und Glutarsäure, mit Chromsäure 5-Oxo-2-[δ-phenyl-butyl]-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 200—250° 1-Phenyl-4-β-naphthyl-butan.
- 3. 2.6 Diisopropyl 9.10 dihydro anthracen (?) $C_{20}H_{24} = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 < \frac{CH_2}{CH_2} > C_6H_3 \cdot CH(CH_3)_2(?)$ (H 654). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Magnesium auf 4-Isopropyl-benzylchlorid in Gegenwart von etwas Äthylbromid oder besser von Brom und nachfolgende Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (Bert, C. r. 177, 195; Bl. [4] 37, 1579). Amorphes, gelbgraues Pulver (aus Äther und Alkohol). Die Lösungen in Äther, Benzol und Chloroform sind rot und fluorescieren grün.
- 4. 1.2.3.4.5.6.7.8.9.10 Dekahydro di naphthyl-(2.2'), 2-β-Dekalyl-naphthalin,
 2-β-Naphthyl-dekalin C₂₀H₂₄, s. nebenstehende
 Formel. B. In geringer Menge beim Erwärmen von
 technischem 2-Chlor-dekalin mit Naphthalin und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff
 auf dem Wasserbad, neben einem stellungsisomeren oder strukturisomeren Naphthyl-dekalin
 vom Schmelzpunkt 68° und anderen Produkten (Gysin, Helv. 9, 66; vgl. Ferrero, FehlMANN, Helv. 11, 772). Blättchen (aus Methanol). F: 62°.
- 5. 1.4; 5.8; 9.10-Tris-methylen-dode-HC CH CH CH CH CH-CH-CH-kahydro-fcyclopentadieno-1'.2': 2.3-an- CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH-CH-CH-CH-thracenf, Tetracyclopentadien C₃₀H₂₄, s. HC CH CH CH CH CH CH-CH-CH nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. die bei Dicyclopentadien und Tricyclopentadien angegebene Literatur. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol und in Campher bestimmt (Staudinger, Bruson, A. 447, 108). B. Neben anderen Produkten bei 22-stdg. Erhitzen von Dicyclopentadien auf 170—180° (St., Rheiner, Helv. 7, 29; St., Br.). Krystalle (aus Essigester). Röntgenogramm: Hengstenberg, A. 467, 92. F: etwa 190° (St., Br.). Kp₁: 160—165° (St., Br.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Ather und heißem Petroläther, ziemlich leicht in heißem Essigester, unlöslich in Alkohol (St., Br.). Zerfällt beim Erhitzen auf 180—200° in Cyclopentadien (St., Rh.; St., Br.). Wird durch konz. Salpetersäure leicht oxydiert (St., Br.). Gibt beim Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Ather Tetrahydrotetracyclopentadien (S. 478) (St., Rh.; St., Br.). Addiert 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (St., Br.).
- 10. 1-Cyclohexyl-3.3-diphenyl-propan $C_{21}H_{26} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_{11}$. B. Durch Hydrierung von 1.1.3-Triphenyl-propin in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 216). Kp₁: 160—170°.

11. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{28}$.

- 1. x-Dicyclohexyl-naphthalin $C_{22}H_{28}=C_{10}H_6(C_6H_{11})_2$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Eintragen von Aluminiumchlorid in eine geschmolzene Mischung von Naphthalin und Cyclohexen auf dem Wasserbad und Behandeln des in Schwefelkohlenstoff gelösten Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Bodroux, A. ch. [10] 11, 537). Blättchen (aus Alkohol). F: 151—152°.
- 2. Tetradekahydropentacen C₂₂H₂₈. Über einen Kohlenwasserstoff dieser Zusammensetzung (F: 227°) vgl. Philippi, M. 53/54, 642.
- 12. 1.1 Diphenyi-hexadecen-(1) C₁₈H₄₀ = (C₆H₅)₂C:CH·[CH₂]₁₃·CH₂. B. Beim Erhitzen des aus Palmitinsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid in Äther erhaltenen rohen Pentadecyl-diphenyl-carbinols auf 280—300° (SKRAUF, SCHWAMBERGER, A. 462, 154). Krystalle. F: 17—18°. Kp₁₃: 265—270° (geringe Zersetzung). Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht n-Pentadecylsäure. Addiert Brom in Chloroform.

13. 1.1-Diphenyl-octadecen-(1) C₃₀H₄₄ = (C₆H₅)₂C:CH·[CH₂]₁₅·CH₂. B. Beim Erhitzen des aus Stearinsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid in Äther erhaltenen rohen Heptadecyl-diphenyl-carbinols auf 220—240° (SKRAUP, SCHWAMBERGER, A. 462, 152). — Schwach gelbliches Öl. Erstarrt in Kältegemisch krystallinisch. F: —1°. Kp₁₈: 282—283°. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Benzophenon und Hexadecan-carbonsäure-(1). Addiert leicht Brom in Chloroform. [KÜHN]

10. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-18}.

1. Phenyitriacetylen $C_{12}H_6=C_6H_5\cdot C:C\cdot C:C\cdot C:CH$. B. Aus Jod-diacetylen bei der Einw. von Phenylacetylen-magnesiumhalogenid in der Wärme (Grignard, Tchkoufaki, C. r. 188, 360). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 52°. D₄°: 0,9708. n_D°: 1,534. — $C_{12}H_8+3HgCl_2$.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{10}$.

1. Diphenylacetylen, Tolan C₁₄H₁₀ = C₅H₅·C:C·C₆H₅ (H 656; E I 319). B. Aus β.β-Dichlor-α.α-diphenyl-āthylen beim Erhitzen mit 2 Mol trocknem Natriummethylat, neben anderen Produkten (Staudinger, Rathsam, Helv. 5, 654) oder beim Kochen mit Natriumpulver in Benzol (Harris, Frankforter, Am. Soc. 48, 3145, 3149). Beim Schmelzen von β.β-Diphenyl-vinylbromid oder von β-Brom-α-methoxy-α.α-diphenyl-āthan mit Kaliumhydroxyd (Lipp, B. 56, 570). — Zur Darstellung durch Oxydation von Benzildihydrazon mit Quecksilberoxyd in Benzol nach Curtius, Thun (J. pr. [2] 44 [1891], 172) vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 76. — F: 60° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000), 60° (korr.) (Lipp, B. 56, 570), 62—63,5° (Salkind, Iljin, Ж. 58, 994; C. 1927 I, 2073). Kp₁₀: 170° (Schle., B., A. 463, 76); Kp_{10,5}: 158—160° (Lipp). D^{a,b}: 0,9657; n^{a,c}: 1,6060; n^{a,c}: 1,6164; n^{a,c}: 1,6430 (v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276). Dichte und Brechungsindices einer Lösung in α-Methyl-naphthalin: v. Au., B. Tesla-Luminescenzspektrum von Tolan-Dampf: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000. Luminescenz bei Einw. von Kathodenstrahlen: Marsh, Soc. 1927, 126.

Hydrierung von Tolan zu Isostilben (vgl. Kelber, Schwarz, B. 45 [1912], 1951) erfolgt auch in Gegenwart von 5% igem Palladium-Bariumsulfat in Alkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 116) und in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Essigester (BOURGUEL, C. r. 180, 1754; Bl. [4] 45, 1082). Isostilben tritt ferner bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel-Tierkohle- oder Kobalt-Tierkohle-Katalysatoren in Methanol oder Ather als Hauptprodukt auf (OTT, SCHRÖTER, B. 60, 641). Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von wäßrigem kolloidalem Palladium in Essigsäure, Benzol oder Petroläther: Bou., Bl. [4] 41, 1447; 43, 231; in absol. Alkohol bei 10,5—12°: SALKIND, ILJIN, Ж. 58, 995; C. 1927 I, 2073. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die äther. Lösung von Tolan erhält man x.x-Dinitro-tolan (S. 568) neben den beiden stereoisomeren α.β-Dinitro-α.β-diphenyläthylenen (vgl. H 5, 637) (Wieland, Blümich, A. 424, 105). Liefert bei 4-wöchigem Schütteln mit Natriumpulver in Ather eine dunkelbraune Lösung, die mit Alkohol geringe Mengen einer bei 295° schmelzenden Substanz gibt (SCHL., B.); nach OTT, SCHRÖTER (B. 60, 642) entsteht bei dieser Reaktion vermutlich ein Distilben. Das bei der Einw. von Lithium auf Tolan in Ather entstehende lithiumhaltige Produkt liefert bei der Zersetzung mit Alkohol 1.2.3-Triphenyl-naphthalin, bei der Einw. von Jod unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch 4-Jod-1.2.3-triphenyl-naphthalin, beim Behandeln mit Quecksilber 9-Phenyl-1.2;3.4-dibenzo-anthracen (S. 709), bei der Einw. von Kohlendioxyd 2.3.4-Triphenyl-naphthoesaure (1), das Anhydrid der 1.2.3-Triphenyl-1.2-dihydro-naphthalin-dicarbonsaure (1.2) und wenig 1.2.3-Triphenyl-naphthalin, bei aufeinanderfolgender Einw. von Wasser und Phenylsenföl 2.3.4-Triphenyl-thionaphthoesaure-(1)-anilid; bei längerer Einw. von Lithium erhält man eine Lithiumverbindung, die beim Behandeln mit Alkohol außer 1.2.3-Triphenyl-naphthalin auch 9-Phenyl-9.10-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-anthracen (S. 703) liefert (SCHLENK, BERG-MANN, A. 463, 76, 77, 79, 80; B., ZWECKER, A. 487 [1931], 156, 157, 158 Anm. 1, 159). Tolan gibt beim Behandeln mit Rhodan in Benzol hochschmelzendes α.α'-Dirhodan-stilben (Syst. Nr. 564) (Söderbäck, A. 443, 147, 161; Bried, Hennion, Am. Soc. 60 [1938], 1719). Reagiert mit Rhodan in Eisessig-Tetrachlorkohlenstoff-Lösung auch im Dunkeln (Kaufmann, B. 59, 1391). Liefert bei längerer Einw. von Nitrosobenzol in Benzol, Alkohol, Chloroform oder am besten in Eisessig Benzildioxim-N.N'-diphenyläther (Syst. Nr. 1604) und andere Produkte (Alessandri, G. 52 I, 194; 54, 438); reagiert analog mit 4-Nitroso-benzoesaureäthylester in Eisessig, während man bei Ausführung dieser Umsetzung in Chloroform Benzil und andere Produkte erhält (AL., G. 54, 445, 447).

[3.4'-Dinitro-diphenyl]-acetylen, 3.4'-Dinitro-tolan $C_{14}H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Beim Kochen von hochschmelzendem oder niedrigschmelzendem 3.4'-Dinitrostilbendibromid mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Harrison, Soc. 1926, 1235). — Krystalle (aus Alkohol). F: 173—174°. Leicht löslich in heißem Benzol, Nitrobenzol, Aceton und Athylacetat, schwerer in Eisessig, Chloroform und Alkohol, sehr schwer in Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff, Ather und Petroläther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in alkoh. Suspension bei 10—15° 3.4'-Diamino-tolan; bei 70—80° wurde daneben [4-Amino-phenyl]-[3-amino-benzyl]-keton erhalten. Liefert beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure geringe Mengen [3-Nitro-phenyl]-[4-nitro-benzyl]-keton.

x.x-Dinitro-diphenyl-acetylen, x.x-Dinitro-tolan $C_{14}H_8O_4N_2$. B. Neben den beiden isomeren $\alpha.\beta$ -Dinitro- $\alpha.\beta$ -diphenyl-äthylenen (vgl. H 5, 637) beim Einleiten von Stickoxyden in eine äther. Lösung von Tolan (Wieland, Blümich, A. **424**, 105). — Krystalle (aus Eisessig). F: 234°.

2. Anthracen C₁₄H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 657; E I 321). Für die von Anthracen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die nebenstehende Stellungsbezeichnung gebraucht. Zur Konstitution von Anthracen s. die bei Benzol (S. 119) zitierte Literatur.



Vorkommen, Blidung, Darstellung.

V. Im Steinkohlen-Urteer (Kurihara, J. Fuel Soc. Japan 7, 61; C. 1928 II, 1733). — B. In geringer Menge beim Erhitzen von Steinkohle unter Wasserstoff-Druck (HEYN. DUNKEL, Brennstoffch. 7, 85; C. 1926 II, 1709). Entsteht in je nach den Versuchsbedingungen wechselnden Mengen neben anderen Produkten beim Leiten von Methan durch Porzellanoder Quarzröhren bei 875—1100° (F. Fischer, Mitarb., Brennstoffch. 9. 311; C. 1928 II, 2208; Hague, Wheeler, Soc. 1929, 383; Wh., Wood, Fuel 7, 535; C. 1929 I, 1560). Neben anderen Produkten beim Leiten von Äthan durch Quarzröhren oberhalb 850° (Hague, WH., Soc. 1929, 384), beim Leiten von Acetylen über aktive Holzkohle bei 600-6606 (ZE-LINSKY, B. 57, 272; 38. 55, 154; C. r. 177, 885) und beim Erhitzen von Acetylen mit Selen im Quarzrohr auf ca. 400° (BRISCOE, PEEL, Soc. 1928, 1741). Uber Bildung von Anthracen beim Leiten eines Gemischs von Athylen und Benzol durch ein Quarzrohr vgl. ZANETTI, KANDELL, J. ind. Eng. Chem. 13, 209; C. 1921 III, 474. Bei der Zersetzung von Benzol im elektrischen Flammenbogen, neben anderen Produkten (MÜLLER, BÄNNINGER, Helv. 10, 766). Neben anderen Produkten aus m-Xylylenbromid und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30—35° (Reindel, Siegel, B. 56, 1553). Aus 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-anthracen beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—220°, bei der Zinkstaubdestillation oder beim Überleiten im Kohlendioxyd-Strom über Kupfer bei 550° (Schroeter, B. 57, 1998). Beim Glühen von 9-Brom- und 9-Jod-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen mit Kalk (Schr., B. 60, 2043). Bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Diphenylmethan oder 9.10-Dihydro-anthracen (Scholl, Seer, B. 55, 338). Aus Anthracen-dibromid-(9.10) beim Behandeln mit einer Mischung von Eisessig und Jodwasserstoffsäure oder bei längerer Einw. einer Lösung von Phenol in Toluol, zuletzt auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, Soc. 125, 1085), beim Behandeln mit Diäthylamin bei Zimmertemperatur, beim Schütteln mit Natrininsulfid in Alkohol bei Zimmertemperatur oder beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in Eisessig bei 50° (B., C., MATTHEWS, R. 44, 221, 222). Bildet sich in geringer Menge beim Leiten von Phenanthren-Dampf mit Wasserstoff durch ein glühendes Kupferrohr bei Temperaturen unterhalb 7500 (Orlow, B. 60, 1955; 3t. 59, 901).

Neben anderen Produkten beim Auftropfen von Phenol auf Quarz- oder Koksstückchen bei 700—900° (Kosaka, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 127 B, 128 B; C. 1928 II. 2422; 1929 I, 1069). Neben 4-Methyl-diphenylmethan aus Toluol und Benzylalkohol in 70% iger Schwefelsäure (H. Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 723, 729). Durch Umsetzung von Benzaldehyd mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid unter Kühlung und nachfolgendes Erwärmen auf 60°, neben anderen Produkten (Schaarschmidt, Hermann, Szemző, B. 58, 1915). In geringer Menge beim Erhitzen von 1-0xo-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen zum Sieden (v. Braun, A. 451, 39; v. Br., Bayer, A. 472, 94, 100). Durch Reduktion von Anthranol mit amalgamiertem Aluminium und konz. Ammoniak in siedendem wäßrigem Alkohol (Hall, Perein, Soc. 123, 2036). Bei der Zinkstaubdestillation von 2.4-Dioxo-1.2.3.4.9.10.11.12-oktahydro-anthracen (Colver, Noyer, Am. Soc. 43, 905). — Neben anderen Produkten bei gelindem Kochen von 1.4-Di-o-toluyl-benzol oder 1.2-Di-o-toluyl-benzol (Clar, John, Hawran, B. 62, 947). Bei der trocknen Destillation von Abietinsäure oder Kolophonium mit akt. Kohle (Tsukamoto, J. pharm. Soc. Japan 48, 170; C. 1929 I, 1101). Durch trockne Destillation des Calciumsalzes der Anthracen-carbonsäure-(1) unter

gewöhnlichem oder vermindertem Druck (SCHOLL, DONAT, B. 62, 1297). Beim Kochen des Natriumsalzes der Anthracen-sulfonsäure-(9) mit verd. Mineralsäuren (MINAJEW, FEDOROW, B. 62, 2491; Ж. 61, 146).

Zur technischen Darstellung von Anthracen vgl. W. Borrmann, Der Teer, seine Gewinnung und Verarbeitung [Leipzig 1940], S. 44; L. SCHUMANN, Kokereiteer und Rohbenzol [Stuttgart 1940], S. 110. — Gewinnung von reinem Anthracen aus Rohanthracen durch Um-krystallisieren aus Furfurol (Entfernung von Phenanthren und Carbazol): The SELDEN Co., D. R. P. 488527; Frdl. 16, 1185; JAEGER, Ind. Eng. Chem. 20, 1335; C. 1929 I, 1770. Gewinnung von nahezu reinem (95 %igem) Anthracen aus Rohanthracen durch Erhitzen mit Gemischen von Tetralin und Pyridin oder Methyläthylketon auf 100° oder mit Tetralin und Atzkali auf 205°: Deutsche Hydrierwerke A.-G., D. R. P. 472183; C. 1929 I, 2825; Frdl. 16, 1183; vgl. dazu Tetralin-Ges., D. R. P. 301651; C. 1920 IV, 199; Frdl. 13, 314. Reinigung von Rohanthracen durch mehrmalige Krystallisation aus Tetralin und Waschen mit reinem Alkohol: Schrofter, Tetralin-Ges., D. R. P. 352721; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 831); durch Krystallisation aus Dimethylanilin oder anderen aromatischen Aminen: MICHAEL & Co., D. R. P. 377473; C. 1924 I, 967; Frdl. 14, 829; aus Cyclohexanon oder Cyclohexylacetat oder Gemischen beider: Tetralin-Ges., D. R. P. 389878; C. 1924 II, 889; Frdl. 14, 830; aus schwerem Teeröl: HARDMAN, Chem. Trade J. 68, 768; C. 1921 IV, 653. Reinigung von Rohanthracen durch Destillation mit bei 260—315° siedendem Gasöl und Krystallisation des Destillats: Weil, Chem. Fabr. Billwärder, D. R. P. 369366; Frdl. 14, 827; vgl. a. Wolfrum, Ch. Apparatur 12, 241; C. 1926 I, 1745; durch Destillation mit Gasöl in Gegenwart von Ätzkali: Weil, Chem. Fabr. Billwärder, D. R. P. 406819; Frdl. 15, 658; durch Destillation mit Gasöl und Behandeln der Dämpfe mit festem oder geschmolzenem Atzkali: Weil, Chem. Fabr. Billwärder, D. R. P. 422573; Frdl. 15, 659; durch Leiten von Rohanthracen-Dampf im Gemisch mit Luft zwischen 360° und 440° ibbr. Ketchweteren aus. mit Titenward. Company Friedrick of the Management of the Mana über Katalysatoren aus mit Titanoxyd, Ceroxyd, Eisenoxyd oder Manganvanadat und Kaliumsalzen getränktem Bimsstein oder aus mit Kobaltnitrat oder Eisennitrat imprägnierten Zeolithen: JAEGER, Ind. Eng. Chem. 20, 1332; C. 1929 I, 1769. Reinigung von Rohanthracen durch Behandeln mit salpetriger Säure und Pyridinhomologen aus Steinkohlenteer: HARDMAN, Chem. Trade J. 69, 94; C. 1921 IV, 869. Trennung von anderen Kohlenwasserstoffen über das Pikrat: R. MEYER, TAEGER, B. 53, 1261; von Carbazol durch Kochen mit Ätzkali in Naphtha vom Siedepunkt 145°: KINZLBERGER & Co., D. R. P. 374835; Frdl. 14, 828; durch Fällung des Carbazols mit siedender alkoholischer Formaldehyd-Lösung in Gegenwart von Natriumcarbonat: Michael & Co., D. R. P. 386597; C. 1924 I, 2635; Frdl. 14, 544; vgl. dazu Maxorow, C. 1929 II, 1756; durch Überführung des Carbazols in N-Acetyl-carbazol mit Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure: MICHAEL & Co., D. R. P. 393693; C. 1924 I. 2635; Frdl. 14, 546.

Physikalische Eigenschaften.

Eigenschaften der reinen Substanz. Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Krystallographisches: Bragg, Soc. 121, 2783; Pr. phys. Soc. London 34, 34; 35, 168; C. 1924 II, 1155. Röntgenogramm: Becker, Jancke, Ph. Ch. 99, 259; Herzog, Phys. Z. 27, 379; C. 1926 II, 558; Bragg, Z. Kr. 66, 23. F: 216° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000), 218° (kort.) (Kirby, J. Soc. chem. Ind. 40, 274 T; C. 1922 I, 344). Temperatur des Zusammenbackens: Tammann, Z. anorg. Ch. 157, 325. Kp: 340° (Ki.); Kp₇₈₀: 342° (Nelson, Senseman, J. ind. Eng. Chem. 14, 61; C. 1922 I, 563). Abhängigkeit des Siedepunkts vom Druck: Finck, Wilhelm, Am. Soc. 47, 1578. Dampfdruck zwischen 226,53° (52,7 mm) und 343,25° (778,2 mm): Ne., Se., J. ind. Eng. Chem. 14, 60; 15, 622; C. 1922 I, 563; 1923 III, 556; zwischen 223,2° (48,0 mm) und 340,5° (742,2 mm): Mortimer, Murphy, Ind. Eng. Chem. 15, 1141; C. 1924 I, 985. Verdampfungsgeschwindigkeit bei 99°: Mack, Am. Soc. 47, 2473. D°: 1,252 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204); D: 1,26 (Skraup, Eisemann, A. 449, 9). Spezifische Wärme zwischen 0° und 79°: 0,301 cal/g (Padoa, G. 52 II, 206). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1688,8 kcal/Mol (Klaproth in Landolt-Börnst. E. II, 1635), 9491 cal/g (Swietoslawski, Bl. Acad. polon. A. 1927, 41; C. 1927 II, 24).

Nach Capper, Marsh (Am. Soc. 47, 2847) zeigt reines Anthracen entgegen den Angaben von Taylor, Lewis (Am. Soc. 46, 1607) in Chloroform im sichtbaren Gebiet, besonders auch bei 445 und 475 m μ , keine Absorption. Ultraviolett-Absorptionsspektrum des Dampfes und der reinen Substanz in Lösung: Capper, Marsh, Soc. 1926, 726; in Alkohol: Marchlewski, Moroz, Bl. [4] 33, 1406; Barnett, Cook, Ellison, Soc. 1928, 886; V. Henri, Etudes de photochimie [Paris 1919], S. 127, 128; in Athylacetat: Radulescu, Barbulescu, Bulet. Cluj 4, 356; C. 1929 II, 1766. Molekularer Extinktionskoeffizient von Anthracen in Alkohol für $\lambda = 366$ m μ : V. Halban, Geickl., Ph. Ch. 96, 229. Ultravot-Absorptionsspektrum von Anthracen in Phenetol: Taylor, Lewis, Am. Soc. 48, 1608. Fluorescenz von reinem

Anthracen und von gelhlich gefärhtem, mit "Chrysogenen" 1) verunreinigtem Anthracen: Capper, Marsh, Am. Soc. 47, 2849; von Anthracen in festem Zustand und in verschiedenen Lösungsmitteln: Ra., Ba., Bulet. Cluj 4, 353, 354, 356; C. 1929 II, 1766; von festem Anthracen: Gyemant, Z. Phys. 26, 227; C. 1924 II, 1714. Zeitintervall zwischen Absorption und Emission des Lichtes bei der Fluorescenz: Wood, Pr. roy. Soc. [A] 99, 369; C. 1921 III, 1183. Fluorescenz- und Phosphorescenz-Licht von festem Anthracen sind unpolarisiert (Carrelli, Pringsheim, Z. Phys. 18, 324; C. 1924 I, 135); über die Polarisation der Fluorescenz-Strahlung von Anthracen-Lösungen vgl. Perrin, Ann. Physique [10] 12, 260. Entgegen älteren Angaben (vgl. H 5, 660) zeigt geschmolzenes Anthracen keine Fluorescenz (Perrin, C. r. 177, 473). Tesla-Luminescenzspektrum von Anthracen-Dampf: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1000; vgl. a. Marsh, Phil. Mag. [6] 49, 979, 1214; C. 1925 II, 890, 1336. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2002; de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 264; C. 1924 I, 134; mit Kathodenstrahlen: Capper, Marsh, Am. Soc. 47, 2849; Marsh, Soc. 1927, 126. Nach Ghigi (G. 57, 284) sind reines Anthracen und feste Lösungen von Phenanthren, Chrysen, Dihydro-, Tetrahydro- und Hexaltydroanthracen in Anthracen entgegen älteren Angaben (vgl. H 5, 660; E I 5, 321) nicht triboluminescent.

Elektrische Leitfähigkeit von festem Anthracen zwischen 175° und 215° und von flüssigem Anthracen zwischen 220° und 244°: Rabinowitsch, Ph. Ch. 119, 73; Ж. 58, 234. Magnetische Susceptihilität: Bhagavantam, Indian J. Phys. 4, 6; C. 1929 II, 2314.

Eigenschaften von Anthracen enthaltenden Gemischen. Fast unlöslich in kaltem Cyclohexylacetat und Cyclohexanon (Tetralin-Ges., D. R. P. 389878: C. 1924 II, 889: Frdl. 14, 830). Löslichkeit in trocknem und in wasserhaltigem Benzol bei 30,50: Cohen, Miyake, Ph. Ch. 119. 252; in p-Cymol bei verschiedenen Temperaturen: Wheeler, Am. Soc. 42, 1844; in reinen organischen Lösungsmitteln und in binären Lösungsmittel-Gemischen bei verschiedenen Temperaturen: Disselkamp. Ph. Ch. 123, 102. Unlöslich in flüssigem Ammoniak, schwer löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (De Carli, G. 57, 351).

Thermische	Analyse	hinärer	Systeme.

Komponente	Eutektika			Eutektika	
	Temperatur 0	Gew% Anthracen	Komponente	Temperatur 0	Gew% Anthracen
1.2-Dinitro-benzol 1)	110	12.5	Reten 4)	88.5	8.50
1.3-Dinitro-benzol 1)	84	8	Chrysen 4)	193,5	59,80
1.4-Dinitro-benzol 1)	146	35	2-Nitro-phenol 1) .	44	2
2.4-Dinitro-toluol 1)	66	9	4-Nitro-phenol 1) .	106	6
2.6-Dinitro-toluol 2)	54	6	2.4-Dinitro-phenol 1)	101	15,5
3.4-Dinitro-toluol 2)	55	2	Pikrinsäure 3) '	110	88
3.5-Dinitro-toluol 2)	76	14	Campher 5)	116,5	19,5*)
2.4.6-Trinitro-		- -	Acridin 4)	109,5	7,7
toluol 1)	75	6	4-Methyl-acridin 4)	84—85	8

^{*)} Mol.-% Anthracen. — 1) Kremann, Müller, M. 42, 185, 193. — 2) Kr., Hönigsberg, Mauermann, M. 44, 69, 72, 77. — 3) Rheinboldt, J. pr. [2] 111, 265; vgl. a. Kr., M. 26 [1905], 143. — 4) Pascal, Bl. [4] 29, 650. — 5) Jefremow, Izv. imp. Akad. Petrog. [6] 10 [1916], 36; Izv. ross. Akad. [6] 18, 768; C. 1925 I, 2144; II, 524.

Systeme mit 1.3.5-Trinitro-benzol s. S. 574, mit 3-Nitro-phenol s. bei der Verhindung $C_{14}H_{10}+C_6H_5O_3N$ (Syst. Nr. 523). Anthracen zeigt in hinären und ternären Gemischen mit Phenanthren und Carbazol lückenlose Mischkrystallhildung (Pascal, Bl. [4] 29, 646). Thermische Analyse des binären Systems mit Chinon und des ternären Systems mit Chinon und Nitro-benzol: Kremann, Mitarb., M. 43, 311, 312; des ternären Systems mit Carbazol und Chrysen: P., Bl. [4] 29, 655.

Dichte von Lösungen in Schwefelkohlenstoff bei 25°: WILLIAMS, OGG, Am. Soc. 50, 97; in geschmolzenem Naphthalin bei 90,35°: v. Steiger, B. 55, 1972; bei 99,4°: Krollpfeiffer, B. 56, 80; in Chinolin bei 99,5°: Kr., A. 480, 226. Verhalten dünner Filme auf 40 %iger wäßriger Calciumchlorid-Lösung: Harkins, Colloid Symp. Mon. 5, 26; C. 1928 II, 229. Kontaktwinkel gegen Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261.

¹⁾ Nach Winterstein, Schön (Naturwiss. 22 [1934], 237) hauptsächlich Naphthacen.

Brechungsindices von Lösungen in geschmolzenem Naphthalin bei 99,4°: Krollffeiffer, B. 56, 80; bei 90,35°: v. Steiger, B. 56, 998; in Chinolin bei 99,5°: Kr., A. 430, 226. Strömungsdoppelbrechung von Anthracen-Hydrosol: Zocher, Ph. Ch. 98, 319. Absorptionsspektren von Anthracen-Lösungen s. S. 570. Dielektr.-Konst. binärer Gemische mit Schwefelkohlenstoff bei 25°: Williams, Ogg, Am. Soc. 50, 97. Magnetische Doppelbrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 112; C. 1929 II. 3216. Antioxydierende Wirkung auf Transformatorenöl: Butkow, Neft. Chozjajstvo 10, 388; C. 1926 II, 305.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung von Licht, Wärme und Elektrizität. Polymerisation und Bildung von Dianthracen unter der Einw. von ultraviolettem Licht: CAPPER, MARSH, Am. Soc. 47, 2849; TAYLOR, LEWIS, Am. Soc. 48, 1607; WEIGERT, Naturwiss. 15, 125; C. 1927 I, 1789. Geschwindigkeit der photochemischen Ionisation in Hexan-Lösungen verschiederer Konzentration: Volmer, Riegert, Ph. Ch. 100, 507. Über Bildung von Anthrachinon bei der Belichtung von gepulvertem Anthracen vgl. Hibbert, J. Soc. Dyers Col. 44, 377; C. 1929 I, 997. Über Zersetzung von Anthracen durch Kanalstrahlen vgl. Kohlschütter, Frumkin, B. 54, 592. — Verhalten beim Erhitzen auf 475° unter Drucken bis zu 70 Atm.: Ssachanow, Tilitschejew, B. 62, 665. Gibt bei der Destillation in Gegenwart von Aluminiumchlorid hydrierte Naphthalin und Anthracenkohlenwasserstoffe, neben anderen Produkten (Orlow, B. 62, 717; Ж. 60, 1455).

Oxydation. Elektrochemische Oxydation zu Anthrachinon mit Bleidioxyd als Sauerstoffüberträger: RASCH, LOWY, Trans. am. electroch. Soc. 56, 478; C. 1929 II, 2158. Bei der unvollständigen Verbrennung von Anthracen-Dampf in der umgekehrten Flamme entsteht Acetylen (HOFMANN, WILL, B. 55, 3228). Gibt beim Erhitzen mit Luft unter Druck auf 210—260° Anthrachinon und geringere Mengen Phthalsäure, Naphthalin-dicarbonsäure (2.3), Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure (SCHRADER, Abh. Kenntnis Kohle 4, 334; C. 1921 l. 537). Anthracen wird zu Anthrachinon oxydiert: durch Überleiten des Dampfes im Gemisch mit Luft oder Sauerstoff über borsäurehaltige Kontaktmassen bei 400-430° (BASF, D. R. P. 397212; C. 1924 II, 1023; Frdl. 14, 184), über mit Phosphorsaure getrankte Schamotte bei 380—400° (BASF, D. R. P. 419861; Frdl. 15, 389), über Vanadinpentoxyd oder Vanadate auf Bimsstein oder dergl. unter verschiedenen Bedingungen (Senseman, Nelson, Ind. Eng. Chem. 15, 521; C. 1923 IV, 289; WOHL, D. R. P. 349089, 347610; Frdl. 14, 836, 838), durch Uberleiten im Gemisch mit feuchtem Kohlendioxyd über Vanadinpentoxyd auf Bimsstein Uberleiten im Gemisch mit feucitem Konlendioxyd uber vanadinpentoxyd auf Bimsstein bei 450—500° (BASF, D. R. P. 408184; C. 1925 I, 1811; Frdl. 14, 185), durch Behandeln mit Sauerstoff unter Druck in Gegenwart von Kupfervanadat oder Ammoniumvanadat in Eisessig bei 100—120° bzw. 160° (Wohl, D. R. P. 388382; C. 1924 I, 2634; Frdl. 14, 839), in Gegenwart von Natriumnitrit in Eisessig und Acetanhydrid bei 90° (Chem. Fabr. Worms, D. R. P. 350494; Frdl. 14, 840), durch Behandeln mit Sauerstoff in Gegenwart geringen. Mengen rauchender Salpetersäure oder in Gegenwart geringer Mengen Stickoxyd und Kobaltnitrat in Eisessig bei 80-90° (Chem. Fabrik Worms, D. R. P. 406245; Frdl. 14, 841) oder in anderen Lösungs- oder Suspensionsmitteln (Chem. Fabrik Worms, D. R. P. 406777, 406778; Frdl. 14, 842), bei der Einw. von Stickoxyden in Wasser, Alkohol oder anderen Lösungsmitteln (Varma, Guffa, J. indian chem. Soc. 4, 297; C. 1928 I, 507) oder in Nitrobenzol (Iljinski, Maxorow, Z. chim. Promyšl. 5, 470; C. 1928 II, 2464), bei der Einw. von Stickstofftetroxyd in Benzol (Bass, Johnson, Am. Soc. 46, 460), durch Erhitzen mit Wismutnitrat (Spiegel, Haymann, B. 59, 203), durch Oxydation mit Kaliumbromat oder Jodsäure in siedendem Eisessig (Williams, Am. Soc. 48, 1916). Die Oxydation von Anthracen zu Anthrachinon durch Cer(IV)-sulfat wird durch Zusatz von Schwefelsäure stark beschleunigt (Benrath, Ruland, Z. anorg. Ch. 114, 274). Anthracen liefert bei 25-stdg. Einw. von überschüssigem 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbad Anthrachinon (Charrier, Mogel, G. 57, 741) und wenig 9.9'-Dianthron (Syst. Nr. 690); Sonnenlicht steigert die Ausbeute an 9.9'-Dianthron (Ch., Crippa, G. 57, 746). Gibt beim Ozonisieren ein Ozonid (S. 574) (VAIDYANATHAN, Indian J. Phys. 2 [1927/28], 429). Gibt man zu einer Lösung von gereinigtem Anthracen in Eisessig bei 7-8° tropfenweise konzentrierte Salpetersäure und erwärmt nach 2-tägigem Aufbewahren auf 50-55, so entsteht 10.10'-Di-Salpetersaure und erwarmt nach z-tagigem Autoewahren auf 50—50°, so einsteilt 10.10°-21°, nitro-10.10'-dioxy-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (Syst. Nr. 690), neben Anthrachinon; erwärmt man das Reaktionsgemisch sofort nach der Nitrierung auf 50—55°, so erhält man eine bis 290° nicht schmelzende Verbindung C₂₈H₂₁O₁₀N₄ (Turski, Berlandstein, Rozziki Chem. 7, 463, 465; C. 1928 I, 2824). Anthracen wird durch Brom und konz. Salpetersäure zu einem Gemisch von Bromnitromethanen oxydiert (Datta, Chatterjee, Automatical Salpetersaure Zu einem Gemisch von Bromnitromethanen oxydiert (Datta, Chatterjee, Automatical Salpetersaure zu einem Gemisch von Bromnitromethanen oxydiert (Datta, Chatterjee, Automatical Salpetersaure zu einem Gemisch von Bromnitromethanen oxydiert (Datta, Chatterjee, Automatical Salpetersaure zu einem Gemisch von Bromnitromethanen oxydiert (Datta, Chatterjee, Automatical Salpetersaure). Am. Soc. 45, 480). Liefert beim Behandeln mit unterchloriger Säure und folgenden Kochen des Reaktionsprodukts mit überschüssigem Alkohol Oxanthranolather (Syst. Nr. 753) (Charrier, Crippa, G. 57, 747). Anthracen läßt sich durch Chromschwefelsäure nur teilweise, durch Chromschwefelsäure + Silberchromat nahezu vollständig zu Kohlendioxyd oxydieren (Simon, C. r. 177, 266).

ANTHRACEN

Reduktion. Anthracen ist in Gegenwart einer Natrium-Kalium-Legierung bei 250° und 20 Atm. leicht hydrierbar (Comp. d'Alais, D. R. P. 473457; C. 1929 I, 2825; Frdl. 16, 659. Anthracen wird beim Erhitzen auf 440—450° unter ca. 100 Atm. Wasserstoffdruck in hydrierte Anthracenkohlenwasserstoffe übergeführt (SPILKER, Zerbe, Z. ang. Ch. 39, 1141; KLING, FLORENTIN, Bl. [4] 41, 876), bei höherer Temperatur erfolgt gleichzeitig Abbau zu niederen Kohlenwasserstoffeu verschiedener Sättigungsgrade; Zusatz von Eisen(III)-chlorid setzt die Temperatur des beginnenden Abbaus herab, Aluminiumchlorid verursacht schon bei ca. 450° starke Verkokung (KLING, FLORENTIN, C. r. 162, 527; 184, 823; Bl. [4] 41, 864). Gibt bei der Hydrierung unter 10—20 Atm. Druck zwischen 120° und 200° in Gegenwart eines Tetralin-Nickel-Katalysatorgemischs je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 9.10-Dihydro-anthracen, 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen, 1.2.3.4-56.7.8-Oktahydro-anthracen oder noch stärker hydrierte Produkte (Schroeter, B. 57, 2012; Schroeter, Tetralin-Ges., D. R. P. 352721; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 831); mit der berechneten Menge Wasserstoff unter 10—12 Atm. Druck und 120—170° entsteht als Hauptprodukt 1.2.3.4-Tetrahydro-anthracen (Schroeter, D. R. P. 463830; C. 1928 II, 1386; Frdl. 16, 1279). Liefert bei der Hydrierung unter einem Anfangsdruck von ca. 70 Atm. bei 480—490° in Gegenwart von Tonerde und Kupferoxyd gasförnige Kohlenwasserstoffe und kohlige Produkte (Ipatylew, Orlow, B. 60, 1968).

Einwirkung weiterer anorganischer Verbindungen. Einw. von Schwefel auf Anthracen bei 200—250°: I. G. Farbenind., D. R. P. 479357; C. 1929 II, 1473; Frdl. 16, 1195. Liefert beim Behandeln mit Dischwefeldichlorid bei Zimmertemperatur Anthranyl-(9)-dithiochlorid (Syst. Nr. 541) (Friedländer, Simon, B. 55, 3972; vgl. H 5, 662), beim Kochen mit der gleichen Menge Dischwefeldichlorid in Benzol oder beim Verrühren mit 1,5 Tln. Dischwefeldichlorid bei gewöhnlicher Temperatur und Behandeln des Reaktionsprodukts mit einer heißen konzentrierten Lösung von Natriumsulfid das Natriumsalz des 9-Mercapto-authracens (Petri & Stark, D. R. P. 360608; C. 1923 II, 481; Frdl. 14, 835). Zur Herstellung von Küpenfarbstoffen durch Erhitzen von Anthracen mit Dischwefeldichlorid (s. E I 5, 323) vgl. noch Cassella & Co., D. R. P. 396401; C. 1924 II, 2506; Frdl. 14, 889; I. G. Farbenind., D. R. P. 480377; C. 1929 II, 2381; Frdl. 16, 1191. Zur Sulfurierung (H 5, 662; E I 5, 323) vgl. noch Batteoay, Brandt, Bl. [4] 33, 1673. Gibt beim Erhitzen nit Anhydropyridinschwefelsäure (Syst. Nr. 3051) in Pyridin unter Zusatz von Petroleum auf 165—175° Anthracen-sulfonsäure-(1) und sehr wenig Anthracensulfonsäure-(2) (Ba., Br., Bl. [4] 31, 911; 33, 1671, 1676). Anthracen reagiert mit Selenoxybromid (Lenher, Am. Soc. 44, 1671). Beim Erhitzen mit einem unter Kühlung hergestellten Gemisch von Salpetersäure (D: 1,52), Pyridin und Nitrobenzol auf 125° entstehen 9-Nitro-anthracen, wenig 10-Nitro-anthron-(9) und Anthrachinon (Ba., Br., Bl. [4] 31, 913). Einw. von Salpetersäure s. a. S. 572.

Zur Reaktion mit Natrium (Schlenk, Mitarb., B. 47 [1914], 479) vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 142; vgl. a. den Artikel 9.10-Dinatrium-9.10-dihydro-anthracen, Syst. Nr. 2357. Über die Bildung einer Verbindung mit Aluminiumchlorid vgl. Lavaux. A. ch. [8] 20 [1910], 453; Scholl, Seer, B. 55, 339. Gibt mit einer Lösung von Tantal(V)-chlorid in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung die Verbindung C₁₄H₁₀ + TaCl₅ (S. 574), beim Erwärmen Anthranyltantaltetrachlorid (Syst. Nr. 2332a) und beim Kochen Dianthranyltantaltrichlorid: mit Niob(V)-chlorid erhält man sehon in der Kälte Anthranyl-niobiumtetrachlorid (Funk, Niederländer, B. 61, 1387).

Einwirkung organischer Verbindungen. Über die Bildung verschiedener Kondensationsprodukte bei der Reaktion von Anthracen und Benzol in Gegenwart variierender Mengen Aluminiumchlorid unter gleichzeitigem Einleiten von Sauerstoff bei 50° oder Einleiten von Chlorwasserstoff vgl. Schaarschmidt, Mayer-Bugström, Sevon, B. 58, 156. Über die Bildung einer Butylanthracensulfonsäure bei der Einw. gleicher Gewichtsteile Chlorsulfonsäure und Butylalkohol auf Anthracen vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 451421: Frdl. 15, 1285. Anthracen gibt bei der Einw. von Acetylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Benzol bei 0—10° oder in Nitrobenzol bei 10—15° je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 1-Acetyl-anthracen und 2-Acetyl-anthracen (Syst. Nr. 655), in Schwefelkohlenstoff bei 10—25° x.x.-Diacetyl-anthracen vom Schmelzpunkt 173° und 212—215° (Syst. Nr. 682) (I. G. Farbenind., D. R. P. 492247; C. 1930 I, 2630: Frdl. 16, 1196), bei der Einw. eines großen Überschusses von Acetylchlorid in Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei —5° bis 0° erhält man 9-Acetyl-anthracen (I. G. Farbenind., D. R. P. 493688; C. 1930 I, 3486; Frdl. 16, 1197). Liefert mit überschüssigem Benzocsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 1-Benzoyl-anthracen und geringere Mengen 9.10-Dibenzoyl-anthracen (Cook, Soc. 1926, 1285). Anthracen gibt beim Erwärmen mit der Aluminiumchlorid-Verbindung der 2-Benzoyl-benzoesäure und Acetanhydrid in Benzol auf 70° wahrscheinlich zwei 3-Phenyl-3-anthryl-(x)-phthalide vom Schmelzpunkt 171—173° 1) und 280—283° (McMullen, Am. Soc. 44, 2059). Liefert mit überschüssigen

¹⁾ In dieser Verbindung kann indessen auch das eine der beiden oben erwähnten x.x-Diacetylanthracene vorgelegen haben.

Azodicarbonsäure-dimethylester in äther. Salzsäure in Gegenwart von wenig Jod 1-[N.N'-Dicarbomethoxy-hydrazino]-anthracen (Stollé, Adam, J. pr. [2] 111, 173). Anthracen gibt beim Schütteln mit α-Phenyl-isopropyl-kalium in Benzol und nachfolgenden Einleiten von Kohlendioxyd 10-[α-Phenyl-isopropyl] - 9.10-dihydro-anthracen - carbonsäure-(9) (Ziegler, Bähr, B. 61, 261). Beim Behandeln mit Pyridin unter gleichzeitigem Einleiten von Chlor bei Temperaturen unterhalb —5° entsteht N.N'-[9.10-Dihydro-anthrylen-(9.10)]- bispyridiniumchlorid (Syst. Nr. 3051) (BASF, D. R. P. 381180; C. 1924 I, 1446; Frdl. 14, 836), bei analoger Einw. von überschüssigem Brom erhält man das entsprechende Dibromid (Barnett, Cook, Soc. 119, 905).

Physiologisches Verhalten; Verwendung; Analytisches.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 62.

Uber Verwendung von Anthracen zur Herstellung von harzartigen Kondensationsprodukten vgl. z. B. BAYER & Co., D. R. P. 349741; C. 1922 IV, 50; Frdl. 14, 630; BASF, D. R. P. 391315; Frdl. 14, 607; Höchster Farbw., D. R. P. 416904; C. 1925 II, 2102; Frdl. 15, 1149; Bakelite Ges., Florenz, D. R. P. 420443; C. 1926 I, 2253; Frdl. 15, 1172.

Anthracen gibt mit 2.7-Dichlor-anthrachinon eine blutrote, mit 1.2.3.4.5.6.7-Heptachlor-anthrachinon eine dunkelrote und mit 1-Nitro-anthrachinon eine schwarzrote Färbung (Hertel, Kurth, B. 61, 1652). Über den mikrochemischen Nachweis durch Krystallform, Oxydation zu Anthrachinon oder Überführung in das 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon-Additionsprodukt vgl. Behrens-Klet, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922]. S. 17. In Abänderung des als Höchster Anthracen probe bezeichneten Bestimmungsverfahrens (s. H 5, 662) oxydiert man Anthracen in siedendem Eisessig mit einem geringen Überschuß an Chromsäure, in gleichen Teilen Eisessig und Wasser gelöst, verdünnt mit eiskaltem Wasser, filtriert, löst das entstandene Anthrachinon in alkal. Na₂S₂O₄-Lösung, filtriert, oxydiert das Anthrahydrochinon mit Luft oder Wasserstoffperoxyd wieder zu Anthrachinon, filtriert, trocknet bei 100° und wägt; 1 g Anthrachinon = 0,8558 g Anthracen (Rütgers-Methode) (Sielisch, Z. ang. Ch. 39, 1249; S., Köppen-Kastrop, Z. ang. Ch. 39, 1249). Weitere Vorschläge zur Verbesserung der Höchster Anthracenprobe: Lewis, J. ind. Eng. Chem. 10 [1918], 425; Rhodes, Nichols, Morse, Ind. Eng. Chem. 17, 839; C. 1926 I, 180; Jacobsohn, Brennstoffch. 7 [1926], 311; Ch. Z. 50, 545; C. 1926 II, 1306; Koch, Fr. 68, 359; Pirak, Z. ang. Ch. 41, 231; Pieters, Koenen, Chem. Weekb. 26, 222; C. 1929 I, 2906; Berl.-Lunge, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl., Bd. IV [Berlin 1933], S. 309; Bd. V [Berlin 1934], S. 1255. Geringe Mengen Anthracen in Anthrachinon lassen sich kolorimetrisch mit rauchender Schwefelsäure bestimmung der Jodzahl nach Hübl und Wijs: MacLean, Thomas, Biochem. J. 15, 321.

Additionelle Verbindungen und Umwandlungsprodukte von ungewisser Konstitution aus Anthracen.

Verbindung mit Tantal(V)-chlorid C₁₄H₁₀+TaCl₅. B. Aus den Komponenten in eisgekühltem Schwefelkohlenstoff (Funk, Niederländer, B. 61, 1387). Gelblich. Wird durch wäßr. Ammoniak entfärbt.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₄H₁₀+C₆H₃O₆N₃. Wurde bei der thermischen Analyse des Systems Anthracen-1.3.5-Trinitro-benzol beobachtet (Kremann, Müller, M. 42, 190, 192). Gelborange. F: 164° (Hertel, A. 451, 191), 165° (Kr., M.). Bildet Eutektika mit 1.3.5-Trinitro-benzol (F: 112°; 4 Gew.-% Anthracen) und mit Anthracen (F: 162°; 51 Gew.-% Anthracen) (Kr., M.). D: 1,37 (Skraup, Eisemann, A. 449, 9).

Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{14}H_{10} + C_7H_5O_6N_3$. B. Aus den Komponenten in Tetrachlorkohlenstoff (Skraup, Eisemann, A. 449, 10). Ziegelrote Nadeln. F: 162°. D: 1,39.

Pikrat des Anthracens $C_{14}H_{10} + C_6H_3O_7N_3$. Rot. F: 138° (R. MEYER, TAEGER, B. 53, 1263; HERTEL, A. 451, 191).

Dianthracen, Paranthracen C₂₈H₃₀ (H 663; E I 323). B. Über die photochemische Bildung aus Anthracen vgl. Taylor, Lewis, Am. Soc. 46, 1606; Capper, Marsh, Am. Soc. 47, 2849; Weigert, Naturoiss. 15, 125; C. 1927 I, 1789.

Anthracenozonid. B. Aus Anthracen und ozonisiertem Sauerstoff (VAIDYANATHAN, Indian J. Phys. 2, 429; C. 1928 II, 1985). Rotes Gel. Magnetische Susceptibilität: V.

Substitutionsprodukte des Anthracens.

1-Chlor-anthracen $C_{14}H_0Cl$ (E I 324). B. Neben 4-Chlor-9-brom-anthracen beim Kochen von 1-Chlor-anthracen-dibromid-(9.10) mit Xylol (Barnett, Matthews, R. 43, 535). — F: 81—82° (Krollpfeiffer, A. 430, 225), 83,5° (B., M., R. 43, 535). $D_4^{m,s}$: 1,1707; $n_{\alpha}^{m,s}$:

- 1,6822; ng. 1,6959; ng. 1,7382 (Kr.). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: KR. - Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit Pyridin 1(oder 4)-Chlor-9-nitro-anthracen vom Schmelzpunkt 1960 (B., M.), beim Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd in Chloroform unter Kühlung und Behandeln der entstandenen Additionsverbindung mit kaltem Pyridin und Alkohol 1 (oder 4)-Chlor-9-nitro-anthracen vom Schmelzpunkt 155° (B., Soc. 127, 2042).
- 2-Chlor-anthracen C₁₄H₉Cl (E I 324). F: 217—218° (Krollpfeiffer, A. 430, 228), 223° (Barnett, Matthews, R. 43, 536 Anm. 10). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: Krollpfeiffer.
- **9-Chlor-anthracen** $C_{14}H_9Cl$ (H 663). B. Entsteht neben 10-Chlor-9-benzoyl-anthracen beim Erhitzen von 9.10-Dichlor-9-benzoyl-9.10-dihydro-anthracen über den Schmelzpunkt (Cook, Soc. 1926, 1286). — Gelbe Nadeln. F: 106° (Krollpfeiffer, A. 430, 225). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: KROLLPFEIFFER. Gibt stark violett fluorescierende Lösungen (C.).
- 1.4-Dichlor-anthracen C₁₄H₈Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduzieren von 1.4-Dichlor-anthrachinon mit Zinkstaub und verd. Ammoniak auf dem Wasserbad (Barnett, Matthews, Wiltshire, R. 45, 559). Aus 1.4-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10) beim Kochen mit Toluol (B., M., W.). — Gelbe Krystalle (aus Methyläthylketon). F: 180° (B., M., W.), 179—180° (Krollpfeiffer, A. 430, 225). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: Kr. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff 1.4-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10) (B., M., W.).
- 1.5-Dichlor-anthracen $C_{14}H_8Cl_2$, s. nebenstehende Formel (E I 324). B. Beim Kochen von 1.5-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10) mit Xylol (Barnett, Matthews, R. 43, 537) oder von 1.5-Dichloranthracen-dichlorid mit Cymol (Ba., Cook, M., R. 45, 73). Weitere analoge Bildungsweisen s.
- bei 1.5-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10), S. 548. Durch Reduktion von ČL 1.5-Dichlor-anthron-(9) mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in siedendem Eisessig (BA., M., Soc. 123, 2556). Bei der Reduktion von 1.5-Dichlor-10-benzhydryl-anthron-(9) mit Zinkstaub und alkoh. Kalilauge oder mit Zinkstaub und Salzsäure in Eisessig (BA., GOODWAY, Soc. 1929, 21). — Darstellung durch Reduktion von 1.5-Dichlor-anthrachinon mit Zinkstaub und Ammoniak: Ba., M., R. 43, 540.
- Krystalle (aus Pyridin). F: 190° (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 537). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: Krollpfeiffer, A. 430, 228. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: BA., COOK, ELLISON, Soc. 1928, 886, 890. — Beim Kochen mit Bleitetraacetat in Eisessig erhält man cis-1.5-Dichlor-9.10-diacetoxy-9.10-dihydro-anthracen; bei der Einw. von Brom und wasserfreiem Natriumacetat in siedendem Eisessig bildet sich daneben 1.5-Dichlor-anthronyl-(9)-acetat (BA., C., M., B. 58, 981). Liefert in Chloroform-Lösung beim Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd unter Kühlung 1.5-Dichlor-9.10-dinitro-9.10-dihydro-anthracen (BA., Soc. 127, 2042).
- 1.8-Dichlor-anthracen $C_{14}H_8Cl_2$, s. nebenstehende Formel (E I 324). B. Durch Kochen von 1.8(oder 4.5)-Dichlor-anthron-(9) mit Zinkstaub und Cl konz. Salzsäure in Eisessig (Barnett, Matthews, Soc. 123, 2556). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Eisessig). F: 160°. — Die Reaktion von reinem 1.8-Di-chlor-anthracen mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff wird durch Jod beschleunigt (Ba., Cook, M., R. 45, 72). Liefert in Chloroform-Lösung beim Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd unter Kühlung 1.8-Dichlor-9.10-dinitro-dihydroanthracen (Ba., Soc. 127, 2043). Gibt beim Kochen mit rauchender Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig 1.8(oder 4.5)-Dichlor-10-nitro-dihydroanthranol-(9) (Ba., M., R. 43, 539).
- 2.3-Dichlor-anthracen $C_{14}H_8Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 664). Zur Darstellung durch Reduktion von 2.3-Dichlor-anthrachinon mit Zinkstaub und verd. Ammoniak auf dem Wasserbad vgl. BARNETT, MATTHEWS, WILTSHIRE, R. 45, 561. — F: 2610. — Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff 2.3-Dichlor-9.10-dibrom-anthracen. Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,42) und Eisessig bildet sich 2.3-Dichlor-9-nitro-anthraeen, mit Salpetersäure (D: 1,5) und Eisessig entsteht außerdem 2.3-Dichlor-9-nitro-9.10-dihydro-anthranyl-acetat.
- 9.10-Dichlor-anthracen $C_{14}H_8Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 664; E I 324). B. Aus Anthracen bei der Einw. von Sulfurylchlorid in Tetrachlorkohlenstoff bei Zimmertemperatur (BARNETT, COOK, GRAINGER, Soc. 121, 2068). Durch längeres Erhitzen von Anthron mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (Ba., C., Matthews, Soc. 123, 2007). — Gelbe Nadeln (aus Methyläthylketon). F: 209—210° (Ba., C., M.), 210° (Krollffeiffer,

ČI

A. 430, 225). Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: Kr., A. 430, 228.

Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Alkohol und Fluorescenzspektrum in festem Zustand und in verschiedenen Lösungsmitteln: Radulescu, Barbulescu, Bulet. Cluj 4, 354, 355, 356; C. 1929 II, 1766. Kathodenluminescenz: Marse, Soc. 1927, 126. — Reagiert nach Barnett, Cook, Grainger (Soc. 121, 2060) nicht mit Brom in Pyridin. Liefert bei der Einw. von Stickstoffdioxyd in Chloroform unter Kühlung 9.10-Dichlor-9.10-dinitro-dihydroanthracen (Ba., Soc. 127, 2043). Gibt beim Kochen mit einer aus Natriumäthylat-Lösung und Schwefelwasserstoff in Alkohol hergestellten Natriumhydrosulfid-Lösung unter gleichzeitigem Eineiten von Schwefelwasserstoff und nachfolgenden Erhitzen unter Druck auf 120° je nach der Aufarbeitung Anthron, Dianthron, Anthrachinon und eine nicht näher untersuchte bei ca. 207° schmelzende gelbe krystalline, schwefelhaltige Substanz (Heilbron, Heaton, Soc. 123, 180).

1.5.9-Trichler-anthracen C₁₄H₇Cl₃, s. nebenstehende Formel (E I 325).

B. Aus 1.5-Dichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) beim Erhitzen auf 230° (Barnett, Cook, Matthews, R. 45, 73), beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (B., C., M., R. 44, 736) oder beim Erhitzen mit Piperidin (B., C., M., R. 44, 822).

Beim Kochen von 1.5.9-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) mit p-Cymol (B., C., M., R. 44, 896). — Krystalle (aus Pyridin). F: 163° (B., C., M., R. 45, 73). — Bei der Einw. von Brom in Tetrachlorkohlenstoff wurde einmal 1.5.10-Trichlor-9-brom-anthracen erhalten; bei der Einw. von Brom in siedendem Eisessig entsteht 1.5-Dichlor-10-brom-anthracen (9) (B., C., M., R. 44, 896). Liefert bei der Einw. von Stickstoffdioxyd in Chloroform unter Kühlung 1.5.9-Trichlor-9.10-dinitro-dihydroanthracen (Barnett, Soc. 127, 2044).

1.8.10-Trichlor-anthracen C₁₄H₇Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus
1.8-Dichlor-anthracen-dichlorid-(9.10), am besten durch Kochen mit Xylol, ferner beim Erhitzen für sich auf 200—220°, beim Kochen mit alkoh. Kalilauge, mit Alkoholen oder mit Phenol in Benzol, beim Behandeln mit Diäthylamin oder Piperidin bei Zimmertemperatur oder beim Erwärmen mit Dimethylanilin oder Chinolin auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 45, 73, 74, 77). Aus 1.8.10-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) beim Kochen mit Xylol, beim Kochen mit Diäthylamin in Benzol, neben geringeren Mengen 4.5-Dichlor-10-diäthylamino-anthron-(9) oder beim Erhitzen mit Dimethylanilin auf dem Wasserbad, neben 1.8-Dichlor-10-[4-dimethylamino-phenyl]-anthracen (B., C., M.). — Krystalle (aus Alkohol + Methyläthylketon). F: 194°. — Liefert beim Umsetzen mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff

1.5.9.10-Tetrachlor-anthracen C₁₄H_eCl₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5.9-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) beim Erhitzen auf 190° (Barnett, Cook, Matthews, R. 45, 73), beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge oder beim Erwärmen mit Tripropylamin auf dem Wasserbad (B., C., M., R. 44, 896). — Gelbe Nadeln (aus Methyläthylketon oder aus Eisessig). Cl Cl F: 195° (B., C., M.). — Wird bei 24-stdg. Aufbewahren in einer mit Chlor gesättigten Tetrachlorkohlenstoff-Lösung nicht verändert (B., C., M., R. 44, 896). Bei der Oxydation mit Chromsäure entsteht 1.5-Dichlor-anthrachinon (B., C., M., R. 44, 896).

1.8.9.10-Tetrachlor-anthracen $C_{14}H_eCl_4$, Formel I. B. Aus 1.8.10-Trichlor-anthracendichlorid durch Erhitzen auf 200—230° (Barnett, Cook, Matthews, R. 45, 73). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 217°.

2.3.9.10 - Tetraohlor - anthraoen C₁₄H₅Cl₄, Cl Cl Cl Formel II (E I 326). B. Aus 9.10-Dichlor-anthracentetrachlorid-(1.2.3.4) (S. 515) beim Erwärmen mit Pyridin auf dem Wasserbad (Barnett, Matthews, Wiltshire, R. 45, 561). — F: 245°.

in Gegenwart von Jod 1.8.10-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10).

9-Brom-anthracen C₁₄H_eBr (H 665; E I 326). B. Aus Anthracen-dibromid-(9.10) bei längerem Aufbewahren einer mit etwas Phenol versetzten Suspension in Toluol und all-mählichem Erwärmen bis auf 100° (BARNETT, COOK, Soc. 125, 1086) oder beim Behandeln mit Diäthylamin in Chloroform oder mit Schwefeldioxyd in Eisessig unter Kühlung (B., C., MATTHEWS, R. 44, 221, 222). — Krystalle (aus Alkohol). F: 98—99°. — Liefert bei der Einw. von Chlor in Schwefelkohlenstoff bei 0° oder von Sulfurylchlorid erst bei gewöhnlicher, dann bei erhöhter Temperatur 10-Chlor-9-brom-anthracen (B., C.). Gibt in Eisessig suspendiert, beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,42) unter Kühlung 9.10-Dibrom-anthracen, 10-Nitro-anthron-(9) und geringe Mengen einer bei 210° schmelzenden Verbindung, in der wahrscheinlich ein Bromnitroanthracen vorliegt (B., C.). Bei der Einw. von Stickstoffdioxyd in Chloroform unter Kühlung erhält man 9-Brom-9.10-dinitro-dihydroanthracen und 9.10-Dibrom-anthracen (B., Soc. 127, 2043). Bei der Einw. von Benzhydrylnatrium

und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Kohlendioxyd entstehen Dianthranyl, Anthracen und geringe Mengen Diphenylessigsäure (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 168).

4-Chlor-9-brom-anthracen C₁₄H₈ClBr, s. nebenstehende Formel (vgl. E I 326). B. Neben 1-Chlor-anthracen beim Kochen von 1-Chlor-anthracendibromid-(9.10) mit Xylol (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 535). Durch Einw. von 2 Mol Brom auf 1-Chlor-10-brom-9-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Cook, Soc. 1928, 2806). Aus 4-Chlor-9-[a-methoxy-benzyl]-anthracen durch Einw. von Brom in kaltem Schwefelkohlenstoff unter Kühlung und Kochen des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Cook, Soc. 1928, 2806, 2810). — Hellgelbe



Nadeln (aus Methyl-athylketon + Alkohol oder Eisessig). F: 152-153° (C.), 150° (B., M.). Unlöslich in siedendem Alkohol (B., M.).

10-Chlor-9-brom-anthracen $\rm C_{14}H_8ClBr$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 9-Brom-anthracen bei der Einw. von in Schwefelkohlenstoff gelöstem Chlor bei 0^0 oder von Sulfurylchlorid in Chloroform zunächst bei gewöhnlicher, dann bei crhöhter Temperatur (BARNETT, COOK, Soc. 125, 1086). — Citronengelbe Nadeln (aus Chloroform, Pyridin oder Methyläthylketon). F: 207° Die Lösungen zeigen intensive blauviolette Fluorescenz.



1.5-Dichlor-9-brom-anthracen $C_{14}H_{7}Cl_{2}$ Br, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 1.5-Dichlor-9.10-dibrom-9-[α -methoxy-benzyl]-9.10-dihydro-anthracen mit Benzol (Barnett, Cook, Matthews, B. 60, 2363). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther oder Benzol + Alkohol). F: 1580 bis 159°. — Wird beim Kochen mit Pyridin nicht verändert.



4.5-Dichlor-9-brom-anthracen C₁₄H₇Cl₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.8-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10) beim Erhitzen auf 200—230°. beim Kochen mit alkoh. Kalilauge, beim Erwärmen mit Eisessig auf dem Wasserbad im Schwefeldioxyd- oder Schwefelwasserstoff-Strom, beim Bchandeln mit Diäthylamin oder Piperidin oder beim Erwärmen mit Chinolin auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 45, 73, 75, 77, 79). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 2020. — Liefert mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Jod 1.8.10-Trichlor-anthracen-dichlorid-(9.10) (B., C., M., R. 45, 72).



1.5.10-Trichlor-9-brom-anthracen $C_{14}H_{\rm e}Cl_{\rm g}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Wurde einmal bei der Einw. von Brom auf 1.5.9-Trichloranthracen in Tetrachlorkohlenstoff erhalten (BARNETT, COOK, MATTHEWS, R. 44, 896). — Gelbes, krystallinisches Pulver (aus Toluol). F: 224°.



9.10-Dibrom-anthracen $C_{14}H_8Br_2$, s. nebenstehende Formel (H 665; E I 326). B. Durch Erhitzen von 9.10-Dibrom-dihydroanthracen auf dem Wasserbad oder neben anderen Produkten bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) auf eine Suspension von 9-Brom-anthracen in Eisessig unter Kühlung (BARNETT, COOK, Soc. 125, 1085, 1086). In geringer Menge bei der Einw. von Stickstoffdioxyd auf 9-Brom-anthracen in Chloroform unter Kühlung



(BARNETT, Soc. 127, 2043). Beim Kochen von 9-Nitro-anthracen mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Barnett, Cook, Grainger, Soc. 121, 2065). Bei mehrstündiger Einw. von 2—3 Mol Brom auf 9-Benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (Cook, Soc. 1926, 2166). Entsteht in geringer Menge neben 10-Brom-9-benzoyl-anthracen bei Einw. von 2 Mol Brom auf 9-Benzoyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff und längerem Kochen des Reaktionsgemischs (COOK, Soc. 1926, 1285). — Fluorescenzspektrum in festem Zustand und in verschiedenen Lösungsmitteln: Radulescu, Barbulescu, Bulet. Cluj 4, 354; C. 1929 II, 1766. Röntgen-Luminescenzspektrum: DE Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 264; C. 1924 I, 134. Kathodenluminescenz: Marsh, Soc. 1927, 126. Ausbreitung auf wäßr. Calciumchlorid-Lösung: HARKINS, Ph. Ch. [A] 139, 685; Colloid Symp. Mon. 5, 26; C. 1928 II, 229; H., MORGAN, Pr. nation. Acad. USA. 11, 640; C. 1926 I, 1950. Dichte und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: Krollpfeiffer, A. 430, 228.

Reagiert nicht mit Brom in Pyridin (Barnert, Cook, Granger, Soc. 121, 2060). Liefert bei Einw. von Stickstoffdioxyd in Chloroform erst unter Kühlung, zuletzt bei Zimmertemperatur 10-Brom-10-nitro-anthron-(9) (B., Soc. 127, 2041, 2043). Leitet man Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 9.10-Dibrom-anthracen und 2 Mol Natriumisoamylat in Isoamylalkohol zunächst bei Zimmertemperatur, dann bei Siedehitze, so erhält man je nach den Bedingungen wechselnde Mengen 1.2;7.8 Dibenzo dithioperylenchinon (3.9) (Formel I, S. 578; Syst. Nr. 691), Dithioanthrachinon (Syst. Nr. 679), Dianthranyltetrasulfid $C_{14}H_0$, S_4 , $C_{14}H_0$, (Syst. Nr. 541), Dithiodihydrodianthron (Formel II, S. 578; Syst. Nr. 690) und bisweilen auch Dianthranylsulfid (Syst. Nr. 541) und Di-[thioanthronyl-(10)]-sulfid (Formel III, S. 578; Syst. Nr. 753) (HEILBRON, HEATON, Soc. 123, 182; COOKE, HEI., WALKER, Soc. 127, 2252); bei Verwendung von weniger als 2 Mol Natriumisoamylat entsteht

vorwiegend 1.2;7.8-Dibenzo-dithio-perylenchinon-(3.9) (Formel I), bei Verwendung von ca. 4 Mol Natriumisoamylat Dianthranyldisulfid (Formel IV) und Dianthranyloxyd (Formel V) (C., Hel., Wa., Soc. 127, 2252). Liefert bei der Einw. von Natriumsulfid in Isoamylalkohol im Autoklaven bei 150° 1.2;7.8-Dibenzo-dithioperylenchinon-(3.9) (Formel I), beim Kochen

mit Natriumdisulfid in Butylalkohol oder Isoamylalkohol Dianthranyldisulfid (Formel IV), bei der Einw. von krystallisiertem Natriumdisulfid in Isoamylalkohol bei 200° im Autoklaven Bis-[9-brom-1.2;7.8-dibenzo-perylenyl-(3)]-disulfid (Formel VI, Syst. Nr. 547), bei 2-tägigem

$$V. \qquad \begin{array}{c} & & & \\ & &$$

Kochen mit Natriumpolysulfid in Isoamylalkohol Dianthranyltetrasulfid $C_{14}H_{0} \cdot S_{4} \cdot C_{14}H_{0}$ (C., Hei., Wa., Soc. 1927, 2253). 9.10-Dibrom-anthracen gibt beim Erhitzen mit Thiophenol und etwas Piperidin in Benzol auf 180° unter Druck 9.10-Bis-phenylmercapto-anthracen (Formel VII) (Heilbron, Heaton, Soc. 123, 180).

1-Chlor-9.10-dibrom-anthracen C₁₄H₇ClBr₂, Formel VIII. B. Durch Einw. von Brom auf 1-Chlor-9-[α-methoxy-benzyl]-anthracen in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung und Kochen des Reaktionsprodukts mit Benzol (Cook, Soc. 1928, 2808). — Orangegelbe Nadeln (aus Äthylacetat). F: 159—161°.

2.3-Dichlor-9.10-dibrom-anthracen C₁₄H₅Cl₂Br₂, Formel IX. B. Beim Behandeln von 2.3-Dichlor-anthracen mit Brom in Schwefelkohlenstoff (BARNETT, MATTHEWS, WILTSHIRE, R. 45, 562). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 244°.

2.9.10-Tribrom-anthracen C₁₄H₇Br₂, Formel X (H 665; E I 327). B. Durch Einw. von kaltem Pyridin auf 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4), neben 2.3.9.10-Tetrabrom-anthracen (Barnett, Cook, Soc. 127, 1490).

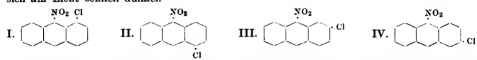
2.3.9.10-Tetrabrom-anthracen C₁₄H_eBr₄, Formel XI (H 665; E I 327). B. Bei der Einw, von kaltem Pyridin auf 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4), neben 2.9.10-Tribrom-anthracen (Barnett, Cook, Soc. 127, 1489, 1490). — F: 274°. — Liefert in Chloroform suspendiert bei Einw. von überschüssigem Stickstoffdioxyd unter Kühlung 2.3.10-Tribrom-10-nitro-anthron-(9) (B., Soc. 127, 2044).

9-Nitro-anthracen C₁₄H₉O₂N = C₁₄H₉·NO₂ (H 666). B. Durch Einw. von kaltem Pyridin und Alkohol auf 9.10-Dinitro-dihydroanthracen (Barnett, Soc. 127, 2042). Beim Erhitzen von Anthracen mit einem unter Kühlung hergestellten Gemisch aus Pyridin, Nitrobenzol und Salpetersäure (D: 1,52) auf 125°, neben anderen Produkten (Batteoay, Brandt, Bl. [4] 31, 913). Aus 10-Nitro-9-methoxy-dihydroanthracen beim Behandeln mit kaltem Pyridin oder wäßr. Natronlauge oder aus 10-Nitro-9-acetoxy-dihydroanthracen beim Erwärmen in Methyläthylketon oder bei der Einw. von kaltem Pyridin oder von kalter, verdünnter Natronlauge (Bar., Cook, Matthews, Soc. 123, 2001). — Kp₁₇: ca. 275° (Batt., Be.). — Eine alkoh. Lösung von 9-Nitro-anthracen ist im Dunkeln beständig; im Sonnenlicht erfolgt Zersetzung unter Bildung von Anthrachinon, Acetaldehyd und salpetriger Säure und Auftreten einer geringen Fluorescenz, die beim Schütteln mit Luft verschwindet (Batt., Br., Mobitz, Bl. [4] 31, 915). Liefert beim Kochen mit Brom und Tetrachlorkohlenstoff 9.10-Dibrom-anthracen (Bae., C., Grainger, Soc. 121, 2065). 9-Nitro-anthracen gibt beim

Erwärmen mit Na₂SO₂-Lösung bis zum Sieden die Natriumsalze der Anthracen-sulfonsäure-(9) und der Dianthranyl-(9.9')-sulfonsäure-(10) (MINAJEW, FEDOROW, B. 62, 2490; Ж. 61, 145). Beim Behandeln mit Pyridin unter allmählichem Hinzufügen von Brom unter Kühlung erhält man N-[10-Nitro-anthranyl-(9)]-pyridiniumbromid (BAR., C., GR., Soc. 121, 2064).

1 (oder 4)-Chlor-9-nitro-anthracen C₁₄H₈O₂NCl, Formel I oder II.
a) Präparat vom Schmelzpunkt 155°. B. Beim Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd in eine Lösung von 1-Chlor-anthracen in Chloroform unter Kühlung und folgenden Behandeln mit kaltem Pyridin und Alkohol (Barnerr, Soc. 127, 2042). — Gold-

gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 155°.
b) Präparat vom Schmelzpunkt 196°. B. Durch Kochen von 1-Chlor-anthracen mit Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit Pyridin (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 538). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 196°. — Färbt sich am Licht schnell dunkel.

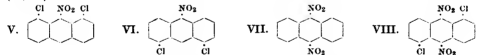


2 (oder 3) - Chlor-9-nitro-anthracen $C_{14}H_8O_2NCl$, Formel III oder IV. B. Beim Kochen von 2-Chlor-anthracen mit Salpetersäure in Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Pyridin (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 538). — Krystalle (aus Eisessig). F: 185°.

1.5-Dichlor-9-nitro-anthracen C₁₄H₂O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. Beim Kochen von 1.5-Dichlor-anthracen mit Salpetersäure (D: 1,48) NO2 Cl in Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts (F: 201°) mit Pyridin (BARNETT, MATTHEWS, R. 43, 539). Beim Behandeln von 1.5-Dichlor-9.10-dinitro-dihydroanthracen mit kaltem Pyridin und Alkohol (B., Soc. 127, 2042). - Krystalle (aus Eisessig). F: 2080 (B., M.).

2.3 - Dichlor - 9 - nitro - anthracen C14H2O2NCl2, s. nebenstehende NO₂ Formel. B. Beim Kochen von 2.3-Dichlor-anthracen mit Salpetersäure CI (D: 1,42) und Eisessig (BARNETT, MATTHEWS, WILTSHIRE, R. 45, 562). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 232°.

1.8 (oder 4.5)-Dichlor-9-nitro-anthracen $C_{14}H_7O_2NCl_2$, Formel V oder VI. B. Beim Behandeln von 1.8-Dichlor-9.10-dinitro-dihydroanthracen mit kaltem Pyridin und Alkohol (BARNETT, Soc. 127, 2043) oder von 1.8(oder 4.5)-Dichlor-10-nitro-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Pyridin (B., MATTHEWS, R. 43, 539). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 2036 (B., M.).



9.10-Dinitro-anthracen C₁₄H₈O₄N₂, Formel VII (H 666; E I 327). B. Durch Einw. von kaltem Pyridin und Alkohol auf 9-Brom-9.10-dinitro-dihydro-anthracen (BARNETT, Soc. 127, 2043) oder auf 9.9.10-Trinitro-dihydroanthracen (B., Cook, Grainger, Soc. 121, 2065; B., Soc. 127, 2042). — F: 310° (B.). Kathodenluminescenz: MARSH, Soc. 1927, 126. — Wird durch Brom in siedendem Tetrachlorkohlenstoff oder in kaltem Pyridin nicht verändert (B., C., G.).

1.5-Dichlor-9.10-dinitro-anthracen $C_{14}H_6O_4N_2Cl_2$, Formel VIII. B. Beim Behandeln von 1.5.9-Trichlor-9.10-dinitro-dihydroanthracen mit kaltem Pyridin und Alkohol (Barnett, Soc. 127, 2044). — Gelbliche Nadeln (aus Pyridin). F: 277°. [GAEDE]

3. Phenanthren $C_{14}H_{10}$, s. nebenstehende Formel (H 667; E I 327). Die angegebene Stellungsbezeichnung wird in diesem Handbuch für die von Phenanthren abgeleiteten Namen benutzt. - Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Krollpfeiffer, A. 430, 260; v. Au., Kraul, A. 443, 183 und die bei Benzol (S. 119) zitierte allgemeine Literatur.

Bildung und Darstellung.

Phenanthren entsteht bei der Berginisierung von mederschlesischer Kohle (HEYN, DUNKEL, Brennstoffch. 7, 85; C. 1926 II, 1709). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Leiten von Methan durch Quarz- oder Porzellanröhren bei 875—1100° (F. Fischer, Mitarb., Brennstoffch. 9, 314; C. 1928 II, 2208). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Acetylen mit Selen auf ca. 400° (Briscoe, Peel, Soc. 1928, 1742). Beim Erhitzen von Oktanthren mit Schwefel auf 180—220° (Schroeter, B. 57, 1999). In guter Ausbeute beim Leiten von Dibenzyl über Platin-Kohle bei 300° (Zelinsky, Titz, Gaverdowskaja, B. 59, 2592). In geringer Menge neben 1-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-phenanthren bei der Oxydation von 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren mit Chromsäure in 92%iger Essigsäure unter Kühlung (Schroeter, Müller, Huang, B. 62, 653). Beim Leiten von Stilben oder von 1.2.Dicyclohexyl-äthan in schwachem Kohlendioxyd-Strom über aktive Platin-Kohle bei 300—310° (Z., T., B. 62, 2870). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Chrysen unter 85—100 Atm. Anfangsdruck in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid bei 440—450°; die Ausbeute läßt sich durch Leiten der vom Naphthalin befreiten Fraktion vom Siedepunkt 200—300° über Platin-Kohle bei 310—320° erhöhen (Orlow, Lichatschew, B. 62, 720; K. 61, 1182). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung einer bei 165—181° siedenden Harzölfraktion in Gegenwart von Eisenoxyd-Tonerde-Katalysator unter 70 Atm. Anfangsdruck bei 460° (O., B. 62, 717; K. 60, 1455). Neben anderen Produkten bei der thermischen Zersetzung von Phenol in Gegenwart von Quarz- oder Koksstückehen bei 700—900° (Kosaka, J. Soc. chem. Ind. Japan Spl. 31, 127 B; C. 1928 II, 2422; C. 1929 I, 1069. Beim Erhitzen von 2-Jod-zintsäure-methylester mit Kupferpulver auf 270—300° und nachfolgenden Kochen mit alkoli. Kalilauge (Weitzenböck, M. 34 [1913], 205). Bei der trocknen Destillation von Abietinsäure mit akt. Kohle (Tsukamoto, J. pharm. Soc. Japan 48, 171; C. 1929 I, 1101).

Phenanthren läßt sich aus Rohanthracen durch Erwärmen mit Furfurol, Methylfurfurol oder einem Gemisch beider isolieren; beim Abkühlen auf 15—20° krystallisiert Anthracen aus; der vom Furfurol befreite, Phenanthren und Carbazol enthaltende Rückstand wird mit Kalilauge oder Kalilauge + Natronlauge auf 150—200° erhitzt oder durch geeignete Lösungsmittel von Carbazol befreit (The Selden Co., Jaeger, D.R.P. 488527; Frdl. 18, 1187). Zur Darstellung von reinem Phenanthren erhitzt man technisches Phenanthren mit 3—4% Natrium oder anderen Metallen (Kalium, Eisen, Nickel) oder Natriumamid bzw. Calciumcarbid mehrere Stunden auf ca. 200° und destilliert das Phenanthren im Vakuum ab (Schroeter, B. 57, 2027; Sch., Tetralin-Ges. D. R. P. 352719; C. 1922 IV, 159; Frdl. 14, 834).

Physikalische Eigenschaften.

Härteanisotropie: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Röntgenogramm: Becker, Jancke, Ph. Ch. 99, 259; Hengstenberg, Mark, Z. Kr. 70, 287. Die Schmelze läßt sich unterkühlen (Vorländer, Ph. Ch. 105, 249). F: 98° (Capper, Marsh, Soc. 1926, 724), 101° (korr.) (Kirby, J. Soc. chem. Ind. 40, 274 T; C. 1922 I, 344). Kp: 332° (korr.) (Ki.), 340,2° (Nelson, Senseman, J. ind. Eng. Chem. 14, 61; C. 1922 I, 563). Dampfdruck zwischen 102,20° (27.2 m.) and 24,20° (282.0 m.) Marsh, Marsh, Lind. Eng. Chem. 14, 444. 203,6° (27,2 mm) und 346,8° (883,9 mm): MORTIMER, MURPHY, Ind. Eng. Chem. 15, 1141; C. 1924 I, 985; zwischen 232,34° (62,2 mm) und 340,59° (764,2 mm): N., S., J. ind. Eng. Chem. 14, 61; vgl. N., S., Ind. Eng. Chem. 15, 622; C. 1923 III, 556. D.: 1,213 (Ziegler. DITZEL, A. 473, 204); D. D. 1. 1,0412 (KROLLFFEIFFER, A. 430, 222). Oberflächenspannung von geschmolzenem Phenanthren bei 100,5°: 37,24 dyn/cm (Bhatnagar, Singh, J. Chim. phys. 25, 25). Parachor: Bh., S. Mittlere spezifische Wärme zwischen 0° und 79°: 0,301 cal/g (Padoa, G. 52 II, 206). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1684,2 kcal/Mol (Klaproth in Landolt-Börnst. E II, 1635). $n_{\alpha}^{\text{150,6}}$: 1,646; $n_{\beta}^{\text{150,6}}$: 1,657 (Krollpfeiffer, A. 430, 222). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Capper, Marsh, Soc. 1926, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, Etudes de Photochimie [Paris 1919], S. 127; Marchlewski, 726; in Alkohol: V. Henri, V. III (V. III), V. III (V. IIII), V. III (V. III), V. III (V. III), V. III (V. IIII), V. III (V. IIII), V. III (V. IIII), V. III (V. MOROZ, Bl. [4] 33, 1406; KITASATO, Acta phytoch. 3, 250; C. 1927 II, 1965. Phenanthren fluoresciert in festem, nicht hingegen in geschmolzenem Zustand (PERRIN, C. r. 178, 2253; C. r. 177, 473). Fluorescenzspektrum von festem Phenanthren: RADULESCU, BARBULESCU, Bulet. Cluj 4, 353, 355; C. 1929 II, 1766. Abhängigkeit der Fluorescenz benzolischer Lösungen von der Konzentration: P., C. r. 178, 1980. Fluorescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: Newcomer, Am. Soc. 42, 2004; de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 265; C. 1924 I. 134. Luminescenzspektrum von Phenanthren-Dampf unter dem Einfluß von Teslastrahlen: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001). Die von O. Fischer (C. 1908 II, 1406) beim Phenanthren beobachtete Kathodenluminescenz ist nach Marsh (Soc. 1927, 130) auf beigemengtes Anthracen zurückzuführen. Phenanthren sowie feste Lösungen von Phenanthren in Anthracen zeigen keine Triboluminescenz (GHIGI, G. 57, 284). Zerstäubung von Phenanthren-Tropfen unter der Einw. elektrischer Felder: Ruff, Niese, Thomas, Ann. Phys. [4] 82, 632. Magnetische Susceptibilität: VAIDYANATHAN, Indian J. Phys. 2, 426; C. 1928 II, 1985.

Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe, unlöslich in flüssigem Ammoniak (DE CARLI, G. 57, 351). Löslichkeiten in Petroläther, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol, Methanol, Alkohol, Äther, Eisessig, Schwefelkohlenstoff und Aceton bei Temperaturen zwischen —10° und +40°: Henstock, Soc. 121, 2125; Dimroth, Bamberger, A. 438, 99; in Methanol, Alkohol und Propylalkohol verschiedener Konzentration bei 20°: Gregg-

Wilson, Wright, Soc. 1928, 3114. Löst sich in starken Säuren (Fieser, Am. Soc. 51, 2464 Anm. 12). Kritische Lösungstemperatur des Systems mit geschmolzenem weißem Phosphor: 200° (Hildebrand, Buehrer, Am. Soc. 42, 2217). Thermische Analyse der binären Gemische mit 2.4.6-Trinitro-m-xylol (Eutektikum bei 86,90 und 73,0 Gew. % Phenanthren): DEFREMOW, TICHOMIROWA, Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 70, 80; C. 1929 I, 745; mit Reten, Chrysen und Acridin: Pascal, Bl. [4] 29, 650; mit 2.46. Trinitro-m-kresol: J., T., Ж. 59, 378, 385; C. 1928 I, 188; mit p-Chinon: Kremann, Mitarh., M. 43, 308, 310; mit Tetryl: J., T., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 99, 107; C. 1929 I, 745. Binäre und ternäre Gemische von Phenanthren mit Anthracen und Carbazol hilden eine lückenlose Reihe von Mischkrystallen (P., Bl. [4] 29, 647). Kryoskopisches Verhalten von Phenanthren in einem Gemisch aus gleichen Teilen Alkohol und Benzol: WRIGHT, Soc. 127, 2337. Ebullioskopisches Verhalten in Tetrachloräthylen: WALDEN, Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 29, Nr. 23, 16; C. 1928 I, 166. Temperatur-Dichte- und Temperatur-Druck-Diagramm von Lösungen in Äther im kritischen Gebiet: Schröer, Ph. Ch. [A] 142, 374. Dichte von Lösungen in in Ather im kritischen Gebiet: Schröfer, Ph. Ch. [A] 142, 374. Dichte von Lösungen in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Aceton, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Toluol hei 20°, 40° und 60°: Grunert, Z. anorg. Ch. 164, 259. Viscosität von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Toluol hei 20°, 40° und 60° und in Aceton und Schwefelkohlenstoff bei 20° und 40°: Herz, Scheliga, Z. anorg. Ch. 169, 161. Viscosität konz. Lösungen in Toluol bei verschiedenen Temperaturen: Taimni, J. phys. Chem. 33, 61, 67. Dichte und Viscosität einiger Gemische von Naphthalin und Phenanthren in Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Toluol bei 20°, 40° und 60° und in Aceton und Schwefelkohlenstoff bei 20° und 40°: H., Schel. Dichte und Brechungsindices von Lösungen in geschmolzenem Naphthalin und in Benzol: v. Steiger, B. 55, 1973; Krollpfeiffer, B. 56, 80; in Chinolin bei 15,70: Kr., A. 430, 222. Oberflächenspannung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Toluol bei 20°, 40° und 60° und in Aceton und Schwefelkohlenstoff hei 20° und 40°: HERZ, KNAEBEL, Ph. Ch. 131, 402. Einfluß von binären Gemischen mit Triakontan auf die Adhäsion zwischen Stahl und Stahl: NOTTAGE, Pr. roy. Soc. [A] 118, 614; C. 1929 I, 730. Verhalten polymolestahl ind Stahl: NOTTAGE, Pr. 709. Soc. [A] 118, 614; C. 1929; A. Verhaten polymore-kularer Filme auf Calciumchlorid-Lösung: HARKINS, Colloid Symp. Mon. 5, 24; C. 1928 II, 229; H., Morgan, Pr. nation. Acad. USA. 11, 640; C. 1926 I, 1950. Ausbreitung von Gemischen mit Stearinsäure auf Wasser: H., Ph. Ch. [A] 139, 685; Colloid Symp. Mon. 5, 25; C. 1928 II, 229. Gemische von Borsäure und wenig Phenanthren zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung grünes Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56, 658, 664). Magnetische Doppelhrechung von Lösungen in Tetrachlorkohlenstoff: Ramanadham, Indian J. Phys. 4, 114; C. 1929 II, 3216.

Chemisches Verhalten.

Üher die Zersetzung von Phenanthren durch Kanalstrahlen vgl. Kohlschütter, Frum-KIN, B. 54, 592. Phenanthren liefert bei längerem Erhitzen mit alkal. Kaliumpermanganat-Losung auf dem Wasserbad Diphensaure (Charrier, Beretta, G. 54, 769). Phenanthren wird durch Chromschwefelsäure nur unvollständig zu Kohlendioxyd oxydiert; vollständiger verläuft die Oxydation mit Silberdichromat (Simon, C. r. 177, 266). Phenanthren liefert bei der Hydrierung unter 75 Atm. Anfangsdruck in Gegenwart von Tonerde und Kupfer-, Nickel- oder Eisenoxyd auf 440—500° Naphthalin, α (oder β)-Methyl-naphthalin, β -Athyl-naphthalin, α (oder β)-Propyl-naphthalin, sehr geringe Mengen Benzol, gasförmige gesättigte Kohlenwasserstoffe und andere Produkte (Orlow, B. 60, 1953; \mathcal{K} . 59, 899; vgl. Schrokter, Müller, Huang, B. 62, 645). Beim Leiten von Phenanthren-Dampf mit Wasserstoff durch ein zum Glüben erhitztes burfarnes Bahr hei Tomporaturen unterhalb 7500 oxfolgt no rielle Lösung auf dem Wasserbad Diphensäure (Charrier, Beretta, G. 54, 769). Phenanthren ein zum Glühen erhitztes kupfernes Rohr bei Temperaturen unterhalh 750° erfolgt partielle Isomerisierung zu Anthracen (O.). Bei der Hydrierung von geschmolzenem Phenanthren oder einer Lösung von Phenanthren in Tetralin bei Gegenwart von Nickel-Katalysator unter 20 Atm.-Druck bei 150—200° entstehen 9.10-Dihydro-phenanthren, 1.2.3.4-Tetrahydro-phenanthren und 1.2.3.4.5.6.7.8-Oktahydro-phenanthren (Sch., B. 57, 2027, 2032; Sch., Tetralin-Ges., D. R. P. 352719; C. 1922 IV, 159; Frill. 14, 834; Sch., Müller, Huang, B. 62, 649). Zur katalytischen Hydrierung vgl. ferner Sandonnini, G. 52 I, 402. Hydrierung b. 02, 049). Zur katalytischen Hydrierung vgl. ferner SANDONINI, G. 32, 1, 402. Hydrierung hei hohen Temperaturen und Drucken: SPILKER, ZERBE, Z. ang. Ch. 39, 1142. Beim Erhitzen von Phenanthren mit 4 Atomen Brom in Eisessig + Natriumacetat auf dem Wasserbad erhält man eine Verhindung C₁₆H₁₂O₂ (S. 583) und andere Produkte (HENSTOCK, Soc. 119, 1462). Liefert hei der Einw. von 2 oder 3 Atomen Brom in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—76° fast nur 9-Brom-phenanthren; mit 4 oder 6 Atomen Brom erhält man 9.10-Dibrom-9.10-dihydro-phenanthren und je nach der angewandten Temperatur 9-Brom-phenanthren, 1.9-, 2.7-, 2(?).10-, 3.9- oder 4.10-Dibrom-phenanthren hzw. Gemische derselben (H. Soc. 193, 3007). Bei 48 stda. Einw. von 4 Atomen Brom auf Phenanthren in Tetrachlor. (H., Soc. 123, 3097). Bei 48-stdg. Einw. von 4 Atomen Brom auf Phenanthren in Tetrachlorkohlenstoff wurde neben 9.10-Dibrom-9.10-dihydro-phenanthren (vgl. Austin, Soc. 93 [1908], 1763) 2(7).9.10-Tribrom-9.10-dihydro-phenanthren erhalten (H., Soc. 119, 57). Gibt bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig und Acetanhydrid x-Dinitro-phenanthren vom Schmelzpunkt 255—260° (Callow, Gulland, Soc. 1929, 2425). Bei tropfenweiser Zugabe von konz. Salpetersäure zu einer Lösung von Phenanthren in Tetrachlorkohlenstoff

bei —10° bis —15° entsteht Bis-[10-nitro-9.10-dihydro-phenanthryl-(9)]-äther (Syst. Nr. 540) (Wieland, Rahn, B. 54, 1774). Liefert bei 3-tägigem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 60° 8% Phenanthren-sulfonsäure-(1), 18% Phenanthren-sulfonsäure-(2), 19% Phenanthren-sulfonsäure-(3) und 13% Phenanthren-sulfonsäure-(9) (Fieser, Am. Soc. 51, 2466). Zur Uberführung in Phenanthrenmono- und -disulfonsäuren beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 120—125° vgl. F., Am. Soc. 51, 2464, 2474. Bei der Umsetzung von Phenanthren mit Lithium in Äther entsteht ein schwarzbraunes Produkt (1.4-Dilithium-1.4-dihydro-phenanthren?), das bei der Zersetzung mit Alkohol unter Kühlung 1.4-Dihydro-phenanthren liefert (Schlenk, Bergmann, A. 463, 86). Gibt mit Natrium in Äther eine rotviolette Lösung, aus der beim Einleiten von Kohlendioxyd 9.10.9'.10'-Tetrahydro-diphenanthryl-(9.9')-dicarbonsäure-(10.10') (Syst. Nr. 1003) ausgefällt wird (Schl., B.); diese Verbindung entsteht auch bei der Umsetzung mit a-Phenyl-isopropyl-kalium in Äther und Behandlung der entstandenen orangegelben Dikaliumverbindung mit Kohlendioxyd (Ziegler, Bähr, B. 61, 261). Bei der Destillation von Phenanthren mit wasserfreiem Aluminiumchlorid entstehen gasförmige Produkte, ein braunes Harz und ein grün fluorescierendes Öl, das sich durch Erhitzen mit Schwefel auf 200—240° in Naphthalin und Homologe des Naphthalins überführen läßt (Orlow, B. 62, 715; Ж. 60, 1452). Liefert bei der Einw. von Aluminiumchlorid in Nitrobenzol schwarze Massen, in siedendem Schwefelkohlenstoff eine Verbindung (C₁₄H₁₀)x (?) (s. u.) (Scholl, Schwarzer, B. 55, 328). Verhalten beim Lösen in Selenoxybromid: Lenher, Am. Soc. 44, 1671. Bei längerem

Am. Soc. 44, 1671. Bei längerem Schütteln von Phenanthren mit m-Xylol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 50° im Kohlendioxyd-Strom und nachfolgender Destillation mit Wasserdampf erhält man eine Verbindung CanH.O (?) (Formel I oder II: Syst.

dampf erhält man eine Verbindung

C₂₂H₁₆O (?) (Formel I oder II; Syst.
Nr. 546) (Schaarschmidt, Mayer-Bugström, Sevon, B. 58, 159). Liefert mit 2.7-Dinitro-anthrachinon eine additionelle Verbindung C₁₄H₁₀+C₁₄H₆O₆N₂ (Börnstein, Schliewiensky, Szczesny-Heyl, B. 59, 2815). Bei der Umsetzung von Phenanthren mit o-Tohylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff oder besser in Benzol bildet sich ein Ketongemisch, das bei der Pyrolyse 1.2;3.4-Dibenzo-anthracen (Formel III), 1.2;6.7-Dibenzo-phenanthren (Formel IV) und geringe Mengen 1.2;6.7-Dibenzo-anthracen (Formel V)

liefert (CLAR, B. 62, 358, 1578). Bei der Umsetzung von Phenanthren mit Azodicarbonsäure-dimethylester in äther. Salzsäure in Gegenwart von wenig Jod entsteht 9-[N.N'-Dicarbomethoxy-hydrazino]-phenanthren (STOLLE, ADAM, J. pr. [2] 111, 174).

Physiologische Wirkung; Verwendung; Nachweis und Bestimmung.

Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 64. Giftwirkung auf Bact. coli und Staphylokokken: TRAUBE, SOMOGYI, Bio. Ž. 120, 93. Oxydation durch Bodenbakterien: TAUSSON, Planta 5, 239; C. 1929 I, 2066. Schädigende Wirkung beim Aufstäuben auf Pflanzen: Moore, Campbell, J. agric. Res. 28 [1924], 402.

Verwendung zur Herstellung von Kunstharz durch Erhitzen mit Formaldehyd und Schwefelsäure: BAYER & Co., D.R.P. 349741; C. 1922 IV, 50; Frdl. 14, 629; zur Herstellung eines Gerbstoffs: BASF, D. R. P. 391315; C. 1924 I, 2053; Frdl. 14, 607.

Gibt mit Uranyl- oder Eisenacetat in Gegenwart von Schwefelsäure und Spuren von Formaldehyd eine tiefblaue Färbung (J. Aloy, Valdiguig, R. Aloy, Bl. [4] 39, 794). Mikrochemischer Nachweis: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 13. Zur quantitativen Bestimmung oxydiert man Phenanthren mit Jodsäure in siedendem Eisessig und setzt das entstandene Phenanthrenchinon mit 3.4-Diamino-toluol in Eisessig zu 6-Methyl-1.2;3.4-dibenzo-phenazin (Syst. Nr. 3493) um (Williams, Am. Soc. 43, 1914, 1918). Verhalten bei der Jodzahlbestimmung nach Hübl und nach Wijs: MacLean, Thomas, Biochem. J. 15, 321.

Additionelle Verbindung und Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Phenanthren.

Pikrat $C_{14}H_{10}+C_{4}H_{2}O_{7}N_{3}$. Dunkelorangegelb. F: 145° (Hertel, A. 451, 191). Verbindung ($C_{14}H_{10})_X$ (?). Ebullioskopische Mol.-Gew.-Bestimmung in Benzol: Scholl, Schwarzer, B. 55, 329. — B. Bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Phenanthren in

siedendem Schwefelkohlenstoff (SCHOLL, SCHW.). — Gelb, amorph. Zersetzt sich unter Dunkelfärbung bei ca. 225°. — Wird von Salpetersäure (D: 1,41) bei —8° zu einer amorphen Nitroverbindung nitriert. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure schwarz; beim Erwärmen entsteht eine anfangs violette, später grüne Lösung.

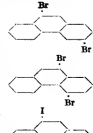
Verbindung C₁₅H₁₂O₂ (von Henstock als 9-Acetoxy-fluoren angesehen). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Phenanthren mit 4 Atomen Brom in Eisessig + Natriumacetat auf dem Wasserbad (Henstock, Soc. 119, 1463). — Nadeln (aus Benzol). F: 272°. Sublimierbar. Flüchtig mit Wasserdampf. — Beständig gegen Chromsäure und Chromschwefelsäure.

Phenanthrendiozonid C₁₄H₁₀O₆ (H 670). Magnetische Susceptibilität: VAIDYANATHAN, Indian J. Phys. 2, 427; C. 1928 II, 1985.

Substitutionsprodukte des Phenanthrens.

- **9-Chlor-phenanthren** $C_{14}H_5Cl$, s. nebenstehende Formel (E I 329). F: 53° (v. Auwers, Kraul, A. 443, 190). $D_4^{\cos,5}$: 1,2167. $n_{\alpha}^{\cos,5}$: 1,6630; $n_{\beta}^{\cos,5}$: 1,6739; $n_{\beta}^{\cos,5}$: 1,7029. Dichte und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: v. Au., Kr.
- 9.10 Dichlor phenanthren $C_{14}H_6Cl_2$, s. nebenstehende Formel (H 671; E I 329). F: 161° (v. Auwers, Kraul, A. 443, 190). Dichte und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: v. Au., Kr.
- 9-Brom-phenanthren C₁₄H₉Br, s. nebenstehende Formel (H 671; Br E I 330). Zur Bildung bei der Einw. von Brom auf Phenanthren in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff bei 0—76° vgl. Henstock, Soc. 123, 3097, 3099. D₄^{100,7}: 1,4093; n₅^{100,7}: 1,6799; n_{He}^{1,2}: 1,6913; n_B^{100,7}: 1,7212 (v. Auwers, Kraul, A. 443, 190). Spaltet bei 8-stdg. Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung 1,7% des Broms ab (Salkind, Lubinskaja, B. 61, 269).
- 1.9 Dibrom phenanthren C₁₄H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (E I 330). B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von Phenanthren mit 4 oder 6 Atomen Brom in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° (Немятоск, Soc. 123, 3097—3099). F: 123°.
- 2.7-Dibrom-phenanthren C₁₄H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 671). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von 4 oder Br. 6 Atomen Brom auf Phenanthren in Chloroform bei 61,5° oder in Tetrachlorkohlenstoff bei 76° (Henstock, Soc. 123, 3097—3099). F: 199—200°.
- 2(P).10-Dibrom-phenanthren $C_{14}H_8Br_3$, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von 4 oder 6 Atomen Brom auf Phenanthren in Chloroform bei 15° (Henstock, Soc. 123, 3097, 3099). Beim Erhitzen von 2(?).9.10-Tribrom-9.10-dihydro-phenanthren auf 100° (H., Soc. 119, 57). Dimorph. Krystallisiert aus konzentrierter alkoholischer Lösung in Nadeln, F: 162°; aus verdünnter alkoholischer Lösung in Tafeln, F: 161°. Die Nadeln wandeln sich bei längerem Aufbewahren in Tafeln um (H., Soc. 123, 57). Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Benzol, Äther, Aceton und Eisessig, schwer in Petroläther und Alkohol, unlöslich in Wasser. Beide Krystallformen weisen in einigen der genannten Lösungsmittel geringe Unterschiede der Löslichkeit auf (H., Soc. 123, 58). Liefert beim Erhitzen mit Chromtrioxyd in Eisessig 2(?).10-Dibrom-9-oxy-phenanthren (H., Soc. 123, 58). Beim Versetzen einer Lösung von 2(?).10-Dibrom-phenanthren in Eisessig mit rauchender Salpetersäure in der Kälte und nachfolgendem Erhitzen zum Sieden entsteht 2(?).10-Dibrom-9-nitro-phenanthren. Verhalten beim Kochen mit 10 %iger alkoholischer Kalilauge: H.
- 3.9 Dibrom phenanthren $C_{14}H_8Br_9$, s. nebenstehende Formel (H 671; E I 330). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von 4 oder 6 Atomen Brom auf Phenanthren in Tetrachlorkohlenstoff bei 30° (Henstock, Soc. 123, 3097, 3099). F: 143,5°.
- 4.10 Dibrom phenanthren C₁₄H₈Br₂, s. nebenstehende Formel (H 672). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von 4 oder 6 Atomen Brom auf Phenanthren in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° (HENSTOCK, Soc. 123, 3097—3099). F: 113°.
- 9-Jod-phenanthren C₁₄H₉I, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei der Einw. von Jod auf Phenanthryl-(9)-magnesiumbromid in Äther (Salkind, Lubinskaja, B. 61, 270). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 87°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in den



584

übrigen organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig auf dem Wasserbad Phenanthrenchinon. Spaltet bei 8-stdg. Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung 30% des Jods ab. — Pikrat C₁₄H₉I + C₆H₃O₇N₃. F: 137°.

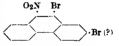
9.10-Dichlor-4-nitro-phenanthren C₁₄H₂O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 9.9.10.10-Tetrachlor-4-nitro-9.10-dihydrophenanthren mit Phenylhydrazin in Alkohol oder mit fein verteiltem Šilber oder Kupfer in trocknem Benzol, neben anderen Produkten (J. SCHMIDT, AECKERLE, B. 57, 368). — Krystalle (aus Alkohol). F: 137°. — Spaltet beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr kein Chlor ab (Schm., AE., B. 57, 364).

Cl Cl NO_2

10-Brom-9-nitro-phenanthren $C_{14}H_8O_3NBr$, s. nebenstehende Formel (H 673). Zur Darstellung nach Austin (Soc. 93 [1908], 1763) vgl. Callow, Gulland, Soc. 1929, 2424. — Krystalle (aus Aceton). F: 1950 bis 203°.

 O_2N

2(?).10-Dibrom-9-nitro-phenanthren C₁₄H₇O₂NBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf eine 1%ige Lösung von 2(?).10-Dibrom-phenanthren in Eisessig (Henstock, Soc. 119, 58). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 188°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol; löslich in siedendem Alkohol oder Aceton.



x-Dinitro-phenanthren vom Schmelzpunkt 255—260° $C_{14}H_8O_4N_1=C_{14}H_8(NO_4)_2$. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf Phenanthren in Eisessig und Acetanhydrid (Callow, Gulland, Soc. 1929, 2425). Braungelbe Nadeln (aus Essigsaure). F: 255—260°. Schwer löslich.

4. 9-Methylen-fluoren, Dibenzofulven, $\alpha.\alpha$ -Diphenylen-dthylen $C_{14}H_{70}$, s. nebenstehende Formel (H 673; E I 330). Die von Manchot, Krische (A. 337 [1904], 199) als 9-Methylen-fluoren beschriebene Verbindung wird von Wieland, Reindel, Ferrer (B. 55, 3317) als ein



Gemisch aus unverändertem Fluoren, $\alpha.\beta$ -Bis-diphenylen-äthylen und $\alpha.\beta$ -Bisdiphenylen-äthan erkannt. — B. Aus 9-Chlor-9-methyl-fluoren beim Erwärmen auf ca. 80° (neben polymerem 9-Methylen-fluoren, s. u.) oder bei kurzem Kochen mit Alkohol (WIELAND, Krause, A. 443, 136). Aus 9-Brom-9-brommethyl-fluoren beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol bei 30—40° und nachfolgenden kurzen Erhitzen zum Sieden (W., REINDEL, FERRER; F., An. Soc. españ. 20, 463; C. 1923 III, 1161). Neben polymerem 9-Methylen-fluoren beim Erhitzen von 9-Oxy-9-methyl-fluoren (F: 174°) mit Aluminium-phosphat im Vakuum auf ca. 250° (W., R., F.; F.). Beim Kochen von 9-Benzoyloxy-9-methyl-fluoren mit Eisessig (Wieland, Cerezo, A. 457, 254). In geringer Menge neben polymerem 9-Methylen-fluoren bei der Destillation von [Fluorenyl-(9)-methyl]-urethan mit Calciumoxyd im Wasserstoff-Strom unter 20—30 mm Druck (Siegelitz, Jassov, B. 55, 2032, 2034). Reinigung erfolgt über das Dibromid (W., R., F.; F.). — Blütenartig riechende Prismen (aus Ather). F: 53° (W., R., F.; F.). Ist unter Ausschluß von Tageslicht einige Zeit haltbar; geht im Licht der Quecksilberlampe und in diffusem Tageslicht, rascher beim Erwärmen, in das Polymere über (W., R., F.; F.). Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Wasser (W., R., F.; F.). — Liefert beim Erhitzen unter Luftzutritt Fluorenon und Formaldehyd (W., R., F.). Die Lösung in Ather liefert beim Schütteln mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz 9-Methyl-fluoren (W., R., F.; F.). Gibt mit Brom in Petroläther 9-Brom-9-brommethyl-fluoren (W., R., F.; F.). Die äther Lösung liefert beim Behandeln mit Stickstoffdioxyd in Petroläther unter Kühlung 9-Nitro-9-nitromethyl-fluoren (Wieland, Krause, A. 443, 139). Wird durch Salpetersäure selbst bei starker Kühlung sofort tiefblau gefärbt (W., K., A. 443, 132; vgl. F.). — Pikrat C₁₄H₁₀+C₆H₃O₇N₃. F: 152—153° (Sieglitz, Jassox, B. 55, 2035).

Polymeres 9-Methylen-fluoren (C₁₄H₁₀)_x. B. Beim Aufbewahren, schneller beim Erwärmen von 9-Methylen-fluoren im Licht (Wieland, Reindel, Ferrer, B. 55, 3317; F., An. Soc. españ. 20, 465; C. 1923 III, 1161). Neben 9-Methylen-fluoren bei der Destillation von [Fluorenyl-(9)-methyl]-urethan mit Calciumoxyd im Wasserstoff-Strom unter 20—30 mm Druck (Sieglitz, Jassoy, B. 55, 2034). — Amorphes Pulver. Erweicht bei ca. 270° unter beginnender Depolymerisation (W., R., F.); ist bei 290° geschmolzen (F.; S., J.). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln (W., R., F.). — Oxydiert sich sieht bei geschnilcher Temperatur (F.) nicht bei gewöhnlicher Temperatur (F.).

9-Dichlormethylen-fluoren, $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -diphenylen-äthylen $C_{14}H_1Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -diphenylen-äthylensulfid (Syst. Nr. 2371) beim Aufbewahren im Exsicator, beim Schmelzen, bei kurzem Kochen mit Benzol, Schwefelkohlenstoff oder besser



mit Eisessig sowie beim Aufbewahren mit Methanol oder mit äther. Anilin-Lösung in der Kälte oder beim Erhitzen mit Zink (STAUDINGER, SIEGWART, Helv. 3, 847). — Hellgelbe Nädelchen (aus Eisessig oder Methanol). F: 129—130°.

- 9 Brommethylen fluoren, β Brom α . α diphenylen äthylen $C_{14}H_{9}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Neben geringen Mengen 1.4-Bisdiphenylen-butadien-(1.3) beim Kochen von 9-Brom-9-brommethyl-fluoren mit Natriumacetat in Eisessig (Wieland, Krause, A. 443, 137). Krystalle (aus Ather). F: 78°. Liefert mit 1 Mol Brom in Petroläther 9-Brom-9-dibrommethyl-fluoren.
 - CHBr
- 2.7-Dibrom-9-methylen-fluoren, 5'.4"-Dibrom-[dibenzo-1'.2':1.2;1".2": 3.4-fulven] C₁₄H₈Br₂, s. nebenstehende Formel. B.

 Beim Kochen von 9-Chlor-2.7-dibrom-9-methyl-fluoren mit Eisessig Br.

 (Sieglitz, Jassoy, B. 55, 2038). Nadeln (aus Benzol oder absol. Alkohol). F: 205—206°. Ist im Vakuum mehrere Tage haltbar. Aus der Lösung in Eisessig scheiden sich bei längerem Aufbewahren unlösliche Flocken ab. Entfärbt rasch eine Lösung von Brom in Chloroform.
- 9 Nitromethylen fluoren, β Nitro α . α diphenylen äthylen $C_{14}H_{3}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf eine Lösung von 9-Nitro-9-nitromethyl-fluoren in Alkohol (Wieland, Krause, A. 443, 140). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol). F: 132°.
- CH·NO₂
- 5. 1.2 Dimethylen acenaphthen, 2.3 [Naphthylen (1.8)] CH2:C C: CH2 butadien C14H10, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1.2-Dioxy-1.2-dimethyl-acenaphthen (F: 184°) mit Eisessig in Gegenwart von Salzsäure (Maxm, Bl. [4] 45, 1137, 1143). Orangegelb. F: ca. 170°. Fast unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit Natrium-dichromat in siedendem Eisessig Naphthalsäureanhydrid und Acenaphthenchinon.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{12}$.

- 1. 1-Phenyl-inden C₁₅H₁₂, s. nebenstehende Formel (E I 330).
 F: 23°; Kp₁₄: 153—154° (Mayer, Sieglitz, Ludwig, B. 54, 1398).
 Geht beim Überleiten über Bimsstein bei Dunkelrotglut im Kohlendioxyd-Strom zum Teil in 2-Phenyl-inden über (v. Braun, Manz, B. 62, 1062; vgl. Mayer, S., L.). Bei längerem Kochen mit neutraler Kaliumpermanganat-Lösung erhält man 2-Benzoyl-benzoesäure (M., S., L.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem 96 % igem Alkohol 1-Phenyl-hydrinden (M., S., L.). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart geringer Mengen Natriumäthylat in siedendem absolutem Alkohol zu 1-Phenyl-3-benzyliden-inden; reagiert analog mit anderen Aldehyden (M., S., L.) sowie mit Benzophenon (Brand, Berlin, B. 57, 847).
- 2. 2-Phenyl-inden C_{IS}H_{I2} = C₆H₄ < CH₂ > C·C₆H₅. Als 2-Phenyl-inden ist auch der Kohlenwasserstoff C_{IS}H_{IM} von Tiffeneau, Dorling Court, A. ch. [8] 16 [1909], 237 (H 5, 754, Nr. 4) zu formulieren (Blum-Bergmann, B. 65 [1932], 112, 120 Anm. 39; vgl. a. Lévy, Bl. [4] 29, 873). B. Beim Überleiten von 1-Phenyl-inden-Dampf im Kohlendioxyd-Strom über auf schwache Rotglut erhitzten Bimsstein (v. Br., Manz, B. 62, 1062; vgl. Mayer, Sieglitz, Ludwig, B. 54, 1398). Beim Kochen von 2-Oxy-2-phenyl-hydrinden mit 20% iger Schwefelsäure (v. Br., Manz, B. 62, 1063). Man reduziert 2-Phenyl-hydrindon-(1) mit amalgamierten Aluminium in feuchtem Äther und kocht das entstandene, nicht näher beschriebene 1-Oxy-2-phenyl-hydrinden mit 5% iger Schwefelsäure (Mayer, S., L.). Durch Kochen von Trimethyl-[2-phenyl-hydrindyl-(1)]-ammoniumjodid mit 50% iger Kalilauge (v. Br., Manz). Blättchen (aus Alkohol). F: 167,5° (Mayer, S., L.), 167° (v. Braun, Manz). Wird durch Erhitzen auf Rotglut nicht verändert (v. Br., Manz). Wird durch Kaliumdichromat in Eisessig nicht angegriffen; bei längerem Kochen mit Kaliumpermanganat entsteht Benzilcarbonsäure-(2) (Mayer, S., L., B. 54, 1400). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Methanol 2-Phenyl-hydrinden (v. Br., Manz). Addiert in Schwefelkohlenstoff oder in Chloroform-Lösung bei Zimmertemperatur schnell 2 Atome Brom unter Bildung von 1.2-Dibrom-2-phenyl-hydrinden (v. Br., Manz). Gibt bei der Einw. von Aldehyden in Gegenwart von Athylat-Lösung schwach gefärbte amorphe Produkte (M., S., L., B. 54, 1397).
- 3. 1-Methyl-anthracen, α -Methyl-anthracen $C_{15}H_{12}$, s. nebenstehende Formel (H 674; E I 331). B. Man erwärmt 1-Methyl-anthrachinon 5 Stdn. mit Zinkstaub und Ammoniak auf dem Wasserbad und erhitzt das



ölige Reaktionsprodukt [1-Methyl-9.10-dihydro-anthranol (?)] (v. Braun, Bayer, B. 59, 916). — F: 85—86° (Krollffeiffer, A. 480, 224), 86° (v. Br., B.). $D_{0}^{\infty,4}$: 1,0471; $n_{\infty}^{\infty,4}$: 1,6669; $n_{0}^{\infty,4}$: 1,6803; $n_{0}^{\infty,4}$: 1,7211 (Kr., A. 430, 226; B. 56, 80). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Naphthalin bei 99,5°: Kr., B. 56, 80; in Chinolin bei 14,4° bis 15,3°: Kr., A. 430, 226.

4-Chlor-1-methyl-anthraoen C₁₅H₁₁Cl, s. nebenstehende Formel (E I 331). F: 113—1140 (Krollpfeiffer, A. 430, 225). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr.

4. 2-Methyl-anthracen, β -Methyl-anthracen $C_{15}H_{12}$, s. nebenstehende Formel (H 674; E I 331). V. Findet sich im Tieftemperatur-Teer aus englischen Steinkohlen (Morgan, J. Soc. chem. Ind. 47, CH₃ 132 T; C. 1928 II, 208; M., Pratt, Nature 116, 805; C. 1927 I, 1253). — B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten beim Einleiten von Acetylen in ein Gemisch von Toluol mit Aluminiumchlorid (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 337). Aus m-Xylol oder p-Xylol und Benzylalkohol beim Erwärmen mit starker Schwefelsäure, neben 2.4-Dimethyldiphenylmethan bzw. 2.5-Dimethyl-diphenylmethan (H. MEYER, BERNHAUER, M. 53/54, 732). Beim Leiten von dampfförmigem 2.4-Dimethyl-diphenylmethan im Gemisch mit Luft über aktive, Mangan- und Kobaltoxyde enthaltende Kohle bei 400° oder über Kupferoxyd enthaltendes Silicagel bei 320° (I. G. Farbenind., D. R. P. 486 766; C. 1930 I, 1052; Frdl. 16, 575). Man läßt 2.4-Dimethyl-benzophenon bei 380—400° in ein mit akt. Kohle gefülltes Kupferrohr eintropfen (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I. 1053; Frdl. 16, 718). Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 1.3-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-benzol, 1.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-benzol oder 1.2-Bis-[2.5-dimethyl-benzoyl]-benzol zu mäßigem Sieden erhitzt (Clar, John, Hawran, B. 62, 947). Durch Hydrierung von 2-Methyl-anthrachinon in Gegenwart eines Kupfer-Zink-Katalysators bei 460-475° (I. G. Farbenind., D. R. P. 472825; Frdl. 16, 1189) oder in Gegenwart von Nickel in Dekalin bei ca. 2000 unter Druck (V. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 298). — F: 207° (Krollpfeiffer, A. 430, 224; Majima, Kuroda, Acta phytoch. 1, 56; C. 1922 III, 677). D.: 1,181 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Fluorescenzspektrum der festen Substanz: RADULESCU, BARBULESCU, Bulet. Cluj 4, 354; C. 1929 II, 1766). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin: Kr.

Bei der Einw. von 8 Atomen Wasserstoff unter Druck bei 160—180° in Gegenwart von Nickel entsteht quantitativ 2-Methyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 300). Liefert eine additionelle Verbindung mit 2.7-Dinitro-anthrachinon (s. dort; Syst. Nr. 679) (Börnstein, Schliewiensky, Szczesny-Heyl, B. 59, 2814; vgl. dazu Bö., B. 61, 443 Anm. 1). Gibt bei der Einw. von nicht isoliertem, aus wasserfreier Oxalsäure und Phosphorpentachlorid erhaltenem Oxalylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bei gewöhnlicher Temperatur und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Eis 2-Methyl-anthracen-carbonsäure-(9 oder 10), 9 (oder 10)-Chlor-2-methyl-anthracen-carbonsäure-(10 oder 9) vom Schmelzpunkt 158° und 9.10-Dichlor-2-methyl-anthracen (Butescu, Bl. [4] 43, 1270).

7-Chlor-2-methyl-anthracen C₁₈H₁₁Cl, s. nebenstehende Formel. Cl. CH₃
B. Beim Leiten von 4'-Chlor-2.4-dimethyl-benzophenon über aktive
Kohle bei 400° (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053;
Frdl. 16, 720, 721). — Silberglänzende Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 270°. Sehr schwer löslich in Eisessig.

9.10 - Dichlor - 2 - methyl - anthracen C₁₅H₁₀Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von nicht isoliertem, aus wasserfreier Oxalsäure und 2 Mol Phosphorpentachlorid erhaltenem Oxalylchlorid auf 2-Methyl-anthracen in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff und Zersetzung des Reaktionsgemischs mit Eis (Butescu, Bl. [4] 43, 1270). — Goldgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 211°. Löslich in Benzol und in Alkohol mit blauer Fluorescenz;

Nadeln (aus Benzol). F: 211°. Löslich in Benzol und in Alkohol mit blauer Fluorescenz; die Lösung in Schwefelsäure ist grün. — Bei der Oxydation mit Chromessigsäure entsteht 2-Methyl-anthrachinon.

9.10 - Dibrom - 2 - methyl - anthracen C₁₅H₁₀Br₂, s. nebenstehende Formel (H 675; E I 332). Liefert eine additionelle Verbindung mit 2.7-Dinitro-anthrachinon (s. dort; Syst. Nr. 679) (Börnstein, Schlie-Wiensky, Szczesny-Heyl, B. 59, 2815).

5. **9-Methyl-anthracen** C₁₅H₁₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3 Mol Methylmagnesiumhalogenid und 1 Mol Anthron in äther. Suspension (Krollpfeiffer, Branscheid, B. 56, 1618) oder in Benzol-Lösung (Sieglitz, Marx, B. 56, 1620). Durch Reduktion von 10-Methyl-anthron-(9) mit Zink-



stauh und konz. Salzsäure in siedendem Eisessig (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 769) oder mit Zinkstaub und Ammoniak (Ba., Ma.; vgl. Ba., Cook, Soc. 123, 2641). — Gelhliche Prismen (aus Benzol, Alkohol oder Methanol). F: 81,5° (Sieglitz, Marx, B. 56, 1620). 81° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 160), 79—80° (Kr., Br., B. 56, 1618; Kr., A. 430, 226). Kp_{12} : 196—197° (S., M.). $D_4^{\omega,4}$: 1,0657 (Kr.). $n_{\alpha}^{\omega,4}$: 1,6817; $n_{D}^{\omega,4}$: 1,6959; $n_{B}^{\omega,4}$: 1,7408 (Kr.). Ultraviolett-Ahsorptionsspektrum in alkoh. Lösung: BARNETT, COOK, ELLISON, Soc. 1928, 890. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün (Sieglitz, Marx). — Die bei der Einw. von Natrium entstehende Lösung ist anfangs tiefblau und erscheint später in dicker Schicht grün, in dünner Schicht rotviolett; sie liefert beim Versetzen mit Alkohol 9-Methyl-9.10-dihydro-anthracen (Schlenk, Bergmann, A. 463, 160). Bei der Einw. von ca. 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung mit Kältemischung entsteht 10-Brom-9-methyl-anthracen, hei Verwendung von 2 Mol Brom 10-Brom-9-brommethyl-anthracen; mit 4 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff erhält man 1.2.3.4.10.9¹-Hexahrom-9-methyl-anthracen-tetrahydrid (Barnett, Matthews, B. 59, 1434).

Pikrat C₁₅H₁₂+C₅H₃O₇N₃. F: 137^o (Zers.) (Sieglitz, Marx. B. 56, 1620).

2-Chlor-9-methyl-anthracen C₁₅H₁₁Cl, s. nebenstehende Formel. B. In sehr geringer Menge bei der Einw. von 3 Mol Methylmagnesiumhalogenid auf 1 Mol 2-Chlor-anthron-(9) in Ather unter Kühlung (BARNETT, WILTSHIRE, Soc. 1928, 1824). — Gelhliche Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 84°.

CH₃

1.5 - Dichlor - 9 - methyl - anthracen $C_{1a}H_{10}Cl_2$, s. nebenstehende Formel. Durch Erhitzen von 1.5-Dichlor-9-methyl-10-henzhydryl-9.10-dihydro-CH₃ Cl anthranol-(9) mit Eisessig und wenig Salzsäure (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 22) oder Schwefelsäure (B., Cook, MATTHEWS, B. 59, 2869) auf dem Wasserhad. -- Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 1150 (B., C., M.). Absorptions-Ċì spektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 890. — Bei der Einw. von Chlor auf die Suspension in Tetrachlorkohlenstoff entsteht 1.5-Dichlor-9-chlormethyl-anthracen (B., C., M., B. 59, 2870). Die Suspension in Schwefelkohlenstoff liefert hci Einw. von 1 Mol Brom 1.5-Dichlor-9-hrommethyl-anthracen, bei Einw. von ca. 2,5 Mol Brom 1.5-Dichlor-9.10-dibrom-9-hrommethyl-9.10-dihydro-anthracen und 1.5-Dichlor-10-hrom-9-brommethylen-9.10-dihydro-anthracen; fügt man 4 Mol Brom zur Lösung in Benzol und engt die Lösung durch langsames Destillieren ein, so entsteht 1.5-Dichlor-10-hrom-9-hrommethylen-9.10-dihydro-anthracen in fast quantitativer Ausheute; hei der Behandlung

mit Brom in Pyridin hildet sich N-{[1.5-Dichlor-anthranyl-[9]]-methyl}-pyridiniumbromid (B., C., M., B. 59, 2870, 2873, 2874, 2875). Beim Einleiten von Stickstoffdioxyd in eine Suspension von 1.5-Dichlor-9-methyl-anthracen in Chloroform unter starker Kühlung erhält

1.5.91-Trichlor - 9 - methyl - anthracen, 1.5-Dichlor - 9 - chlormethylanthracen $C_{15}H_9Cl_3$, s. nehenstehende Formel. B. Durch Einw. von Chlor auf eine Suspension von 1.5-Dichlor-9-methyl-anthracen in Tetrachlorkohlenstoff (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2870). Neben Bis-{[1.5-Dichloranthranyl-(9)]-methyl}-ather beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine siedende Lösung von 1.5-Dichlor-9-oxymethyl-anthracen vom Schmelz-punkt 133—134° oder vom Schmelzpunkt 139° in Benzol (B., C., M.). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 1496.

man 1.5-Dichlor-10-nitro-9-methyl-anthracen (B., C., M., B. 59, 2873).

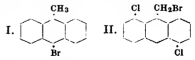
CH₂Cl

[HACKENTHAL]

10-Brom-9-methyl-anthracen $C_{18}H_{11}Br$, Formel I. B. Bei der Einwirkung von Brom auf 9-Methyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff unter starker Kühlung (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 1434). — Gelbe Nadeln. F: 173°.

1.5 - Dichlor - 9 - brommethyl - anthracen C₁₅H₉Cl₂Br, Formel II. Zur Konstitution vgl. BARNETT, GOODWAY, B. 62, 423; vgl. a. B., G., WILTSHIRE, B. 63 [1930], 474 Anm. 9. —

B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf eine Suspension von 1.5-Dichlor-9-methyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (B., Cook, Matthews, B. 59, 2870). Beim Erhitzen von 1.5-Dichlor-9.10-dihrom-9-hrommethyl-9.10dihydro-anthracen für sich oder besser in Benzol-Lösung (B., C., M., B. 59, 2874, 2875). Durch Einleiten



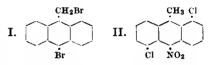
von Bromwasserstoff in eine siedende Lösung von 1.5-Dichlor-9-oxymethyl-anthracen vom Schmelzpunkt 139° in Benzol (B., C., M., B. 59, 2870). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 180—184° (B., C., M.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 890.

Gibt beim Kochen mit Kupferpulver in Xylol oder bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid oder Phenylmagnesiumbromid in Ather eine Verhindung C₃₀H₁₈Cl₄ (farblose Nadeln

aus Pyridin; F: 287º [Zers.]); bei Anwendung der Organomagnesiumverbindungen entstehen daneben geringe Mengen einer isomeren Verbindung C₃₀H₁₈Cl₄(?) (gelbe Nadeln; F: 205" [Zers.]) (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2865, 2873). Beim Kochen mit Calciumcarbonat und wäßr. Aceton entsteht 1.5-Dichlor-9-oxymethyl-anthracen vom Schmelzpunkt 133—134°; reagiert analog mit Methanol, Alkohol (B., C., M., B. 59, 2872), mit Benzylalkohol (B., Goodbay, B. 62, 428) und mit Eisessig + wasserfreiem Natriumacetat (B., C., M., B. 59, 2871). Gibt mit Anilin 1.5-Dichlor-9-anilinomethyl-anthracen, mit Dimethylanilin 1.5-Dichlor-9-[4-dimethylamino-benzyl]-anthracen (B., C., M., B. 59, 2872). Bei kurzem Erwärmen mit Pyridin entsteht {[1.5-Dichlor-anthranyl-(9)]-methyl}-pyridiniumbromid (B., C., M., B. **59**, 2873).

10.91-Dibrom-9-methyl-anthracen, 10-Brom-9-brommethyl-anthracen $C_{16}H_{10}Br_{2}$, Formel I.

B. Durch Zugeben der berechneten Menge Brom zu 9-Methyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 1434). — Gelbe Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 200° (Zers.). — Beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig entsteht 10-Brom-9-acetoxymethyl-anthracen. Liefert beim Erhitzen mit Pyridin N-{[10-Brom-anthranyl-(9)]-methyl}-pyridiniumbromid.



1.5 - Dichlor - 10 - nitro - 9 - methyl - anthracen C₁₅H₉O₃NCl₂, Formel II. B. Beim Einleiten von Stickstoffdioxyd in eine Suspension von 1.5-Dichlor-9-methyl-anthracen in Chloroform unter Kühlung (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2873). — Gelbe Prismen (aus Aceton und Alkohol). F: 174°. Unlöslich in Alkalien.

6. 9-Methylen-dihydroanthracen $C_{15}H_{12} = C_6H_4 < C(:CH_2) < C_6H_4$.

CHBr 1.5-Dichlor-10.91-dibrom-9-methylen-dihydroanthracen, 1.5-Di-CI chlor-10-brom-9-brommethylen-dihydroanthracen $C_{15}H_8Cl_2Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1.5-Dichlor-9.10-dibrom-9-brommethyl-dihydroanthracen im Ölbad (BARNETT, COOK, MATTHEWS, B. 59, 2874). Durch Einw. von Brom auf eine Lösung von 1.5-Dichlor-9-methyl-anthracen in Benzol (B., C., M.). Nadeln (aus Benzol + Petroläther oder aus Methyläthylketon). F: 1920 (Zers.). Liefert beim Kochen mit Kupferpulver in Xylol eine Verbindung C₃₀H₁₆Cl₄Br₂ [vielleicht 1.5.1'.5'-Tetrachlor-10.10'-bis-brommethylen-tetrahydro-dianthranyl-(9.9'); Nadeln aus Nitrobenzol + Alkohol; sintert bei 290°, F: 309° (Zers.)]. Bei kurzem Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbad entsteht 1.5-Dichlor-10-anilino-9-brommethylen-dihydroanthracen.

7. 9-Methyl-phenanthren C₁₅H₁₂, s. nebenstehende Formel (E I 332). B. Beim Erhitzen von Methyl-phenyl-benzyl-carbinol mit СН3 platinierter Kohle in Wasserstoff-Atmosphäre auf 3000 (ZELINSKY, GAWER-DOWSKAJA, B. 61, 1052). Durch Kochen von 9-Methyl-9.10-dihydrophenanthren-carbonsäure (10)-methylester mit Hydrazinhydrat, Behandeln des Hydrazids mit Natriumnitrit und verd. Salzsaure, Kochen des Azids mit absol. Alkohol, Verseifen des Urethans mit konz. Salzsäure und Eindampfen des Reaktionsgemischs (WINDAUS, JENSEN, SCHRAMME, B. 57, 1877). — Krystalle (aus verd. Alkohol), Nadeln (durch Sublimation). F: 90-91° (W., J., Sch.), 94° (Z., G.). - Pikrat. F: 152-153° (W., J., Sch.).

E I 332, Z. 14 v. o. statt "2.5.6.7- oder 3.5.6.7-Tetramethoxy-9-methyl-phenanthren" lies ,2.3.4.6 (oder 2.3.4.7)-Tetramethoxy-9-methyl-phenanthren

8. x-Methyl-phenanthren C₁₅H₁₂. B. Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Reten unter 70—75 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 450—470° in Gegenwart von Eisenschuld Tonerde (Orlow, B. 62, 717; Ж. 60, 1454). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89-91°. - Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 138-139,5°.

9. 9-Äthyliden-fluoren, ω -Methyl-dibenzofulven $C_{15}H_{12} = \frac{C_0H_4}{C_0H_4}C:CH:CH_3$

(H 675; E I 332). B. Beim Kochen einer Lösung von 9-[α-Oxy-äthyl]-fluoren in Eisessig mit konz. Salzsäure (Courtor, A. ch. [9] 4, 220). — F: 104° (C.). — Liefert bei Einw. von α-Phenyl-isopropylkalium in Ather und nachfolgendem Behandeln mit Kohlendioxyd 9-[α.β-Ďimethyl-β-phenyl-propyl]-fluoren-carbonsäure-(9) (ZIEGLER, Mitarb., A. 473, 7, 27).

2.7- Dibrom -9- äthyliden - fluoren $C_{15}H_{10}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 9-Chlor-2.7-dibrom-9- äthyl-fluoren mit Eisessig (SLEGLITZ, JASSOY, B. 55, 2038). — Nadeln (aus Eisessig). Br CH-CHa F: 130-131°. — Entfärbt Brom in Chloroform.

- 589
- 10. **Dihydro-idryl** $C_{12}H_{12}$ (H 675; E I 332). Ist als 1.2.3.4-Tetrahydro-fluoranthen $C_{12}H_{14}$ (S. 595) erkannt worden (v. Braun, Manz, B. 63 [1930], 2608, 2612).
 - 11. Kohlenwasserstoff C15H12 aus Cholesterin s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{14}$.

- 1. 1.4-Diphenyl-butin-(2), Dibenzylacetylen $C_{16}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Benzylbromid auf Acetylen-bis-magnesiumbromid (GRIGNARD, LAPAYRE, TCHÉOUFAKI, C. r. 187, 518; G., TCH., C. r. 188, 1533; R. 48, 902) und bei der Hydrierung von Diphenyldiacetylen bei Gegenwart von Platin in Alkohol + Äther (G., TCH.). F: 80° (G., L., TCH.; G., TCH.). Bei der Ozonspaltung entsteht Phenylessigsäure (G., TCH.)
- a) trans-trans-Form C₁₆H₁₄ = C₆H₅ C—H H—C—C₆H₅ (H 676; E I 332). B. Bei 38-tägiger Einw. von Lithiumbutyl auf höherschmelzendes ω-Brom-styrol in Petroläther (Marvell, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2326). Zur Bildung bei der Einw. von Magnesium auf die äther. Lösung von ω-Brom-styrol vgl. van Duin, R. 45, 354. Beim Behandeln des aus ω-Brom-styrol und Magnesium in Äther dargestellten ω-Styrylmagnesium-bromids mit Kupfer(II)-chlorid in Äther (Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 325) sowie in Benzol (Gilman, Parker, Am. Soc. 46, 2827) oder beim Behandeln mit Azobenzol in Äther (Gi., Pickens, Am. Soc. 47, 2410). In sehr geringer Menge bei der Hydrierung von Diphenyldiaeetylen bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Äther (Ott, Schröter, B. 60, 640). Neben anderen Produkten beim Erwärmen von β-Chlor-β-phenyl-β'-benzyliden-isobuttersäure mit verd. Natronlauge oder beim Kochen von β-Acetoxy-β-phenyl-β'-benzyliden-isobuttersäure mit Eisessig-Schwefelsäure (Stoermer, Schenck, B. 61, 2314, 2318, 2322). Aus 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-methylester beim Erhitzen oder beim Behandeln mit Phosphorpentabromid in Äther (St., Sch., B. 60, 2579, 2586). Beim Erhitzen von 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°) über den Schmelzpunkt (St., Sch., B. 60, 2583). Beim Behandeln von 3°-Amino-2°-4'-diphenyl-cyclobutan-carbonsäure-(1°) oder 4°-Amino-2°-3'-diphenyl-cyclobutan-carbonsäure-(1°) mit Nitrosylbromid in Äther, neben anderen Produkten (St., Sch., B. 60, 2577, 2588). Durch Vakuumdestillation von 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3°-[α-oxy-benzyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1°)-lacton oder 2°-Phenyl-3

STEIN, Helv. 11, 103; Corson, Org. Synth. 16 [1936], 28).

Gelbstichige Krystalle mit stark blauvioletter Fluorescenz (aus Eisessig und Benzol + Alkohol (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 99, 104). F: 152,5—153,5° (Corson, Org. Synth. 16 [1936], 29), 152,5° (K., W., Helv. 11, 98), 151—152° (Stoermer, Schence, B. 60, 2583, 2585), 147° (Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 325). D°: 1,121 (Ziegler, Ditzel, A. 478, 204). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2028,3 kcal/Mol (Roth, Müller in Landolt-Börnst. E I, 868; vgl. Ott, B. 61, 2121). Bei 19° lösen sich 66,15 g in 1000 cm³ Benzol und 97,8 g in 1000 cm³ Chloroform (K., W., Helv. 11, 101). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Hexan: Castille, Bl. Acad. Belgique [5] 12, 508; C. 1927 I, 1126.

Kochen von Phenylessigsäure mit Zimtaldehyd, Acetanhydrid und Bleioxyd (Kuhn, Winter-

Geschwindigkeit der Oxydation mit Permanganat in Aceton: Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 115. Liefert bei der Hydrierung mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 19° 1.4-Diphenyl-butan, bei erschöpfender Hydrierung 1.4-Dicyclohexyl-butan (K., W., Helv. 11, 137). Beim Behandeln mit Natrium in Ather entsteht 1.4-Dinatrium-1.4-diphenyl-buten-(2) (Syst. Nr. 2357); reagiert analog mit Lithium (Schlenk, Bergmann, A. 463, 100). Gibt beim Zusammenschmelzen mit Maleinsäure-anhydrid das Anhydrid der 3.6-Diphenyl-cis-1.2.3.6-tetrahydro-phthalsäure (Diels, Alder, B. 62, 2084). Beim Erwärmen mit Azodicarbonsäure-dimethylester auf 100° erhält man 3.6-Diphenyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridazin-dicarbonsäure-(1.2)-dimethylester (D., A., A. 450, 251). Liefert bei Einw. von α-Phenyl-isopropyl-kalium in Ather und nachfolgender Behandlung mit Kohlendioxyd eine harzige Carbonsäure, von der ein Silbersalz AgC₂₈H₂₅O₂ erhalten werden konnte (Ziegler, Mitarb., A. 473, 29). Reagiert nicht mit Benzylmagnesiumchlorid (Gilman, McGlumphy, R. 47, 421). — Beim Schüttein mit Chloroform + Schwefelsäure + Acetanhydrid färbt sich die Chloroform-Schicht violettrot, die Schwefelsäure-Schicht rot (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 151). Verhalten bei der Jodzahl-Bestimmung nach Hübl und Wijs: MacLean, Thomas, Biochem. J. 15, 326.

 $C_{16}H_{16} + 2$ FeCl₂. Farblos (v. Euler, Willstaedt, Ark. Kemi [B] 10, Nr. 9, S. 4; C. 1929 II, 2052).

b) cis-cis-Form $C_{16}H_{14} = H - C - C_6H_5$ $C_6H_5 - C - H$ (H 676; E I 332). B. Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Diphenyldiacetylen in Alkohol + Ather bei Gegenwart von Platin (GRIGNARD, TCHÉOUFAKI, C. r. 188, 1533; R. 48, 902). Über Bildung bei der Hydrierung von Diphenyldiacetylen in Methanol oder Ather bei Gegenwart von verschiedenartig vorbereiteten Palladium-Tierkohle- und Nickel-Tierkohle-Katalysatoren (s. a. E I 332) vgl. Ott, Schröter, B. 60, 628, 638; vgl. a. Kelber, B. 57, 142. — F: 69—70° (G., T.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2033,1 kcal/Mol (ROTH, MÜLLER in Landoll- Börnst, E I. 868: vgl. Ott. B. 61, 2121). in Landolt-Börnst. E I, 868; vgl. Ott, B. 61, 2121).

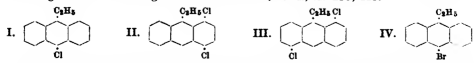
c) cis-trans-Form $C_{16}H_{14} = \frac{H-C-C_6H_5}{H-C-C_6H_5}$ (H 676; E I 332). B. Zur Bildung bei der Hydrierung von Diphenyldiacetylen in Methanol oder Ather bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle (E I 332) vgl. Ott, Schröter, B. 60, 628, 638; vgl. a. Kelber, B. 57, 142. — Verbrennungswärme bei konstantem Volumer. 2054,9 kcal/Mol (Roth, Müller, Lendell Börnet, E I 288; vgl. och P. 21, 2424). Anterwelt in an der Luft, Ott. B. in Landolt-Börnst. E I, 868; vgl. Off. B. 61, 2121). — Autoxydation an der Luft: Off. B. **60**, 640.

- d) Substitutionsprodukte des 1.3 Diphenyl butadiens (1.3) C16H14 = C.H. CH:CH:CH:CH:CH.S.
- 1.8 (oder 1.4 oder 2.8)-Dibrom-1.4-diphenyl-butadien-(1.3), Diphenyldiacetylenbis - hydrobromid $C_{16}H_{12}Br_{2} = C_{6}H_{5}\cdot CBr: CH\cdot CBr: CH\cdot C_{6}H_{5}$ oder $C_{6}H_{5}\cdot CBr: CH\cdot CH: CBr\cdot CH\cdot C_{6}H_{5}$ oder $C_{6}H_{5}\cdot CH: CBr\cdot CBr: CH\cdot C_{6}H_{5}$. Die Zuordnung der nachstehend aufgeführten Präparate zu den einzelnen Formeln ist unsicher; vgl. dazu Salkind, Kruglow, B. 59, 1938.
- a) Höherschmelzendes Diphenyldiacetylen-bis-hydrobromid. B. Aus 1.4-Diphenyl-butin-(2)-diol-(1.4) bei gewöhnlicher Temperatur mit verd. Bromwasserstoff-Essigsäure (Salkind, Kruglow, B. 59, 1940). Aus niedrigerschmelzendem Diphenyldiacetylenbis-hydrobromid beim Umlösen aus heißem Benzin oder heißem Aceton (S., K.). - Prismen (aus Ligroin). F: 114-115°. Leicht löslich in Aceton, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und heißem Alkohol. — Bei der Oxydation mit warmer Permanganat-Lösung entsteht Benzoesäure. Liefert beim Schütteln mit alkoh. Kalilauge Dipnenyldiacetylen. Gibt bei längerem Aufbewahren mit einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoffsäure in 92—95 %iger Essigsäure 1.2.4-Tribrom-1.4-diphenyl-buten-(2) und geringe Mengen des flüssigen Isomeren.
- b) Niedrigerschmelzendes Diphenyldiacetylen-bis-hydrobromid. 1.4-Diphenyl-butin-(2)-diol-(1.4) und verd. Bromwasserstoffsäure-Essigsäure bei 0° (SALKIND, KRUGLOW, B. 59, 1940). — Prismen (aus Petroläther). F: 92—95°. — Geht beim Lösen in heißem Benzin oder heißem Aceton in das höherschmelzende Isomere über. Beim Schütteln mit alkoh. Kalilauge entsteht Diphenyldiacetylen.
- c) Flüssiges Diphenyldiacetylen-bis-hydrobromid. B. In geringer Menge aus dem höherschmelzenden Isomeren oder aus 1.4-Diphenyl-butin-(2)-diol-(1.4) bei der Behandlung mit einer gesättigten Bromwasserstoffsäure in 92-95% iger Essigsäure, neben anderen Produkten (Salkind, Kruglow, B. 59, 1941). — Schweres gelbliches Ol. Läßt sich unter 50 mm Druck nicht unzersetzt destillieren.
- 1.4-Dinitro-1.4-diphenyl-butadien-(1.8) $C_{16}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot C(NO_2) \cdot CH \cdot CH \cdot C(NO_2) \cdot C_6H_6$. Diese Konstitution kommt dem H 677 beschriebenen 2.3-Dinitro-1.4-diphenylbutadien-(1.3) von Wieland, Stenzl zu (Neber, Föhr, Bauer, A. 478 [1930], 201, 213). - B. Durch längeres Aufbewahren einer mit Stickstofftetroxyd in Ather + Ligroin versetzten Suspension von 1.4-Diphenyl-butadien-(1.3)-carbonsäure-(1) in Äther unter Kühlung (N., Paeschke, B. 59, 2147; vgl. N., F., B., A. 478, 213). — F: 2230 (N., P.).
- C6H5 3. 1-Phenyl-3.4-dihydro-naphthalin $C_{10}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Tetrslon-(1) mit Phenylmagnesiumbromid in Ather (Weiss, Woidich, M. 46, 455). — Öl. Kp₁₂: 175—177°. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 250° 1 Phenyl-naphthalin. c = cHCH2/CH2
- 4. 1-Benzyl-inden C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 678; E I 333). B. Beim Kochen von 3-Benzyl-inden-carbonsäure-(1)-äthylester mit alkoh. C=CH Kalilauge (Wislicenus, Mauthe, A. 436, 34). Aus Inden-(1)-yl-(3)-glyoxylsäure-äthylester beim Erhitzen mit Benzylhalogenid in Alkohol bei Gegen-CH2.C6H5 wart von Natriumathylat und folgenden Kochen mit verd. Schwefelsaure (W., HENTRICH, A. 436, 20). — F: 35°; Kp₁₁: 179° (W., H.).

5. 1-p-Tolyl-inden C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behanden von Hydrindon-(1) mit p-Tolylmagnesiumbromid in Ather und Destillieren des Reaktionsprodukts unter 11 mm Druck (v. Braun, Manz, B. 62, 1064). — Gelbliches Öl. Kp₁₁: 184—188°. — Lagert sich beim Leiten des Dampfes über auf Dunkelrotglut erhitzten Bimsstein im Kohlendioxyd-Strom in 2-p-Tolyl-inden um.



- 6. **2-m-Tolyl-inden** $C_{16}H_{14} = C_6H_4 < \stackrel{CH_2}{CH} > C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von nicht näher beschriebenem 2-Oxy-2-m-tolyl-hydrinden mit 20%iger Schwefelsäure (v. Braun, Manz, B. 62, 1065). Blättchen (aus Methanol). F: 99—100°.
- 7. 2-p-Tolyl-inden $C_{16}H_{14} = C_{6}H_{4} < \stackrel{CH_{2}}{CH^{2}} > C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$. B. Beim Leiten des Dampfes von 1-p-Tolyl-inden über auf Dunkelrotglut erhitzten Bimsstein im Kohlendioxyd-Strom (v. Braun, Manz, B. 62, 1064). Durch Kochen von nicht näher beschriebenem 2-Oxy-2-p-tolyl-hydrinden mit 20% iger Schwefelsäure (v. B., M.). Schwach blau fluorescierende Blättchen. F: 184°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.
- 8. 1-Methyl-2-phenyl-inden C₁₆H₁₄ = C₆H₄ C(CH₃) C·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Blum-Beegmann, B. 65 [1932], 110. B. Durch Erhitzen des 1.2-Dioxy-2-methyl-1.1-diphenyl-propana, der stereoisomeren 2.3-Dioxy-2.3-diphenyl-butane und der stereoisomeren α.β-Dimethyl-α.β-diphenyl-āthylenoxyde in Gegenwart von Infusorienerde auf 500—550° (RAMART-LUCAS, SALMON-LEGAGNEUR, Bl. [4] 45, 731, 733). Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 74—75° (R.-L., S.-L.). Leicht löslich in Benzol und Toluol (R.-L., S.-L.). Die alkoh. Lösung fluoresciert intensiv blauviolett (R.-L., S.-L.). Pikrat. F: 108—109° (R.-L., S.-L.).
- 9. 2-Methyl-1-phenyl-inden C₁₆H₁₄ = C₆H₄ C(C₆H₅) C·CH₃. B. Durch Behandeln von 2-Methyl-hydrindon-(1) mit Phenylmagnesiumbromid in Äther, folgendes längeres Kochen und Zersetzen mit verd. Essigsäure (Mayer, Sleglitz, Ludwig, B. 54, 1401). Aus β-Methyl-γ-phenyl-zimtalkohol durch Einw. von konz. Schwefelsäure und Eisessig unter Kühlung (Ziegler, Tiemann, B. 55, 3414). Blaßgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 57,5° (M., S., L.), 56,5° (Z., T.). Kp₁₄: 177° (M., S., L.).
- 10. 9-Äthyl-anthracen C₁₈H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 678). C₂H₅
 B. Aus 9-Oxy-9-āthyl-dihydroanthracen beim Aufbewahren über Schwefelsäure im Vakuum (Krollfeiffer, Branscheid, B. 56, 1618) oder bei der Vakuumdestillation (Sieglitz, Marx, B. 56, 1621). Durch Behandeln von Anthron mit Äthylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts (K., B.; S., M.). Blau fluorescierende Blättchen (aus Methanol oder Petroläther). F: 59° (K., B.; S., M.). D₄^{3,2}: 1,0413 (Krollffeiffer, B. 56, 80; A. 430, 226). n_α^{3,2}: 1,6628; n_b^{3,2}: 1,6762; n_b^{3,2}: 1,7185 (K.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Naphthalin bei 99,1°: K., B. 56, 78, 80. Beim Behandeln mit der berechneten Menge Chlor in Chloroform entsteht 10-Chlor-9-āthyl-anthracen (K., B.). Liefert in Schwefelkohlenstoff-Lösung mit 1 Mol Brom 10-Brom-9-āthyl-anthracen, mit 4 Mol Brom 1.2.3.4.9-Pentabrom-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen (Barnett, Matthews, B. 59, 1435).
- 2-Chlor-9-äthyl-anthracen C₁₆H₁₅Cl, s. nebenstehende Formel. B. C₂H₅
 Durch Einw. von 2-Chlor-anthron-(9) auf Äthylmagnesiumhalogenid in Ather und kurzes Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Willtshire, Soc. 1928, 1824).—
 Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 79°. Liefert mit 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff 2-Chlor-10-brom-9-äthyl-anthracen.
- 10-Chlor-9-äthyl-anthracen C₁₆H₁₆Cl, Formel I. B. Beim Behandeln von 9-Äthylanthracen in Chloroform mit der berechneten Menge Chlor (Krollffeiffer, Branscheid, B. 56, 1618). Schwach gelbgrüne Nadeln (aus Methanol). F: 111° (K., B.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin bei 12,6°: K., A. 430, 228.



1.4-Dichlor-9-äthyl-anthracen C₁₆H₁₂Cl₁, Formel II. B. Durch Einwirkung von Athylmagnesiumbromid auf 1.4-Dichlor-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts

mit Eisessig und wenig konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, WILTSHIRE, B. 62, 1971). — Hellgelbe Krystalle (aus Methyläthylketon + Alkohol oder Äthylacetat + Methanol). F: 103°.

- 1.5-Dichlor-9-äthyl-anthracen C₁₈H₁₂Cl₂, Formel III, S. 591. B. Durch Einwirkung von wenig Schwefelsäure oder Salzsäure auf in Eisessig gelöstes 1.5-Dichlor-9-äthyl-9.10-di-hydro-anthranol-(9) (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2870) oder 1.5-Dichlor-9-äthyl-10-henzhydryl-9.10-dihydro-anthranol-(9) (B., Goodway, Soc. 1929, 22). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 108° (B., C., M.). Liefert in Schwefelkohlenstoff-Lösung mit 1 Mol Brom 1.5-Dichlor-9-[α-hrom-āthyl]-anthracen, mit 2 Mol Brom 1.5-Dichlor-9.10-dihydro-anthracen (B., C., M., B. 59, 2876).
- 10-Brom-9-äthyl-anthracen C₁₆H₁₃Br, Formel IV, S. 591. B. Aus 9-Äthyl-anthracen und 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 1435). Gelhe Nadeln (aus Alkohol). F: 104°.
- 2-Chlor-10-brom-9-äthyl-anthracen C₁₆H₁₂ClBr, Formel V. B. Durch Einwirkung von 1 Mol Brom auf 2-Chlor-9-äthyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Wiltshire, Soc. 1928, 1824). Gelbe Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 128°.
- 1.5-Dichlor-9-[α -brom-äthyl]-anthracen $C_{16}H_{11}Cl_2Br$, Formel VI. B. Durch Kochen von 1.5-Dichlor-9.10-dihrom-9-[α -hrom-äthyl]-dihydroanthracen mit Toluol (Barnett, Cook, Matthews, B. 59, 2877). Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 1.5-Dichlor-9-äthylanthracen in Schwefelkohlenstoff (B., C., M., B. 59, 2876). Gelbes mikrokrystallines Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 135—136° (Zers.). Liefert beim Kochen mit wasserfreiem Natriumacetat in Eiscssig 1.5-Dichlor-9-[α -acetoxy-äthyl]-anthracen.

- 2.3.10-Tribrom-9-äthyl-anthracen $C_{18}H_{11}Br_3$, Formel VII. B. Aus 10-Brom-9-äthyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Barnett, Matthews, B. 59, 1435). Gelhe Nadeln (aus Pyridin oder Eisessig). F: 169°. Giht hei der Oxydation mit Chromsäure 2.3-Dibrom-anthrachinon.
- 11. 1.3-Dimethyl-anthracen $C_{16}H_{14}$, Formel VIII (H 678). Diese Konstitution kommt dem H 5, 688 heschriehenen ,m-Dimethylanthracylen" von Elbs zu (V. Braun, Bayer, B. 59, 914, 918). B. Aus 1.3-Dimethyl-anthrachinon durch Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak und Behandeln des neben anderen Produkten erhaltenen 1.3-Dimethyl-9.10-dihydro-anthranols-(9) mit heißem Alkohol (V. B., B.). Schwach blau fluorescierende Blättehen (aus Äther). F: 83°. Pikrat $C_{16}H_{14} + C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 136°.
- 12. 1.4 Dimethyl anthracen C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem H 5, 689 heschriebenen "p-Dimethylanthracylen" von Elbs zu (v. Braun, Bayer, B. 59, 914, 919). B. Aus 1.4-Dimethyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) durch Behandeln mit heißem Alkohol oder durch Erhitzen auf den Schmelzpunkt (v. Br., B.). Nadeln (aus Alkohol). F: 74°. Schwer löslich in Alkohol. Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht 1.4-Dimethyl-anthrachinon. Pikrat C₁₆H₁₄ + C₆H₃O₇N₃.
- 13. 1.6 (oder 1.7)-Dimethyl-anthracen $C_{16}H_{14}=C_{14}H_{8}(CH_{8})_{2}$ (H 679; E I 334). Ist als 2.7-Dimethyl-anthracen crkannt worden (Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2207).
- 14. 2.3-Dimethyl-anthracen C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 678). Zur Reinheit des Präparats von Elbs, Eurich (B. 20, 1365; J. pr. [2] 41, 5) vgl. Fairbourne, Soc. 119, 1574, 1581. Krystalle (aus salzsäurehaltigem Eisessig oder Benzol). F: 252° (Barnett, Morrison, B. 64 [1931], 541).
- 15. 2.6-Dimethyl-anthracen C₁₆H₁₄ (H 678; E I 333). B. Durch Einleiten von Acetylen in ein Gemenge von Toluol und CH₃.

 Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (COOK, CHAMBERS, Am. Soc. 43, 337; vgl. MORGAN, COULSON, Soc. 1929, 2207). Aus 2.4.3'-Trimethyl-benzophenon durch mehrstündiges Kochen (M., COU., Soc. 1929, 2213) oder durch Leiten über aktive Kohle (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 717, 720). Durch mehrstündiges Kochen von 2.5.4' Trimethyl-henzophenon (M., C., Soc. 1929, 2212). Bei der Destillation von 1.4.5.8-Tetraoxy-2.6-dimethyl-anthrachinon mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Flumiani, M. 45, 47). Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 250° (korr.) (M., C., Soc. 1929, 2212), 242—243° (Fl.). Sublimierbar (M., C.).

- 16. 2.7-Dimethyl-anthracen C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel. CH₃ Diese Konstitution kommt dem H 679; E I 334 als 1.6 (oder 1.7) Di-CHs methyl-anthracen beschriebenen Kohlenwasserstoff zu (Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2207; vgl. a. Hey, Soc. 1935, 73; Beyer, B. 70 [1937], 1483). — B. In sehr geringer Menge beim Einleiten von Acetylen in ein Gemenge von Toluol und Aluminium chlorid, neben anderen Produkten (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 338; vgl. Mo., Cov., Soc. 1929, 2207). Aus 2.4.4'-Trimethyl-benzophenon bei mehrstündigem Kochen (Mo., Cov., Soc. 1929, 2210) oder beim Leiten über aktive Kohle (I. G. Farbenind., D. R. P. Kohwefelkohlenstoff oder Eisessig). F: 241° (korr.) (Mo., Cov., Soc. 1929, 2210), 239° (I. G. Farbenind.). — Liefert mit 2.7-Dinitro-anthrachinon eine additionelle Verbindung (s. bei 2.7-Dinitro-anthrachinon, Syst. Nr. 679) (BÖRNSTEIN, SCHLIEWIENSKY, SZCZESNY-HEYL, B. 59, 2814; vgl. Mo., Cou., Soc. 1929, 2207).
- 17. **2.9-Dimethyl-anthracen** $C_{16}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf 2-Methyl-anthron-(9) und kurzes Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und Salz- CH_3 CH₃ säure auf dem Wasserbad (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 1758).

 Gelbe Krystalle (aus Methanol oder Petroläther). F: 85°. — Liefert mit 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung 2-Methyl-9-brommethyl-anthracen; bei einem bei Zimmertemperatur ausgeführten Versuch wurde 10-Brom-2-methyl-9-brommethyl-anthracen erhalten.
- 9¹-Brom-2.9-dimethyl-anthracen, 2-Methyl-9-brommethyl-anthracen $C_{16}H_{18}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 2.9-Dimethyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff in der CH₃ Kälte (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 1759). — Gelbe Krystalle (aus Benzol oder Benzol + Petroläther). F: 150° (Zers.). — Gibt bei weiterer Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur 10-Brom-2-methyl-9-brommethyl-anthracen. Liefert beim Behandeln mit Anilin 2-Methyl-9-anilinomethyl-anthracen; reagiert analog mit Piperidin.
- 10.91-Dibrom-2.9-dimethyl-anthracen, 10-Brom-2-methyl-9-brommethyl-anthracen $C_{16}H_{12}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Methyl-9-brommethyl-anthracen durch Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 1759). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 1900 (unter Rotfärbung). Liefert mit Anilin 10-Brom-2-methyl-9-anilinomethyl-anthracen; reagiert analog mit Piperidin.
- CH₂Br CH₃ Вr
- 18. **2.10-Dimethyl-anthracen** $C_{10}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf 3-Methyl-anthron-(9) CH₃ und kurzes Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und Salz-ĊНа säure auf dem Wasserbad (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 1759). Blaßgelbe Krystalle (aus Methanol oder Petroläther). F: 85°. — Bei Einw. von 1 Mol Broin in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung entsteht 2-Methyl-10-brommethyl-anthraccn.
- 101-Brom-2.10-dimethyl-anthracen, 2-Methyl-10-brommethyl-CHs anthracen C₁₆H₁₈Br, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 2.10-Dimethyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff unter CH2Br Kühlung (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 1759). — Wurde nicht rein erhalten. Gelb. F: 145° (Zers.). — Bei weiterer Éinw. von Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur entsteht 9-Brom-2-methyl-10-brommethyl-anthracen.
- 9.101-Dibrom-2.10-dimethyl-anthracen, 9-Brom-2-methyl-Br 10-brommethyl-anthracen $C_{16}H_{12}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Methyl-10-brommethyl-anthracen mit 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 1760). — Gelbe Nadeln. F: 186° (unter Rotfärbung). — Liefert mit Piperidin in Chloroform 9-Brom-2-methyl-10-piperidino-CH₂Br methyl-anthracen.
- 19. 9.10 Dimethyl anthracen $C_{1e}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem H 649; E I 349 und in der Literaturperiode des Ergänzungswerks II [1920-1930] als 9.10-Dimethyl-9.10-dihydroanthracen beschriebenen Kohlenwasserstoff zu (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 1432; Gibson, Johnson, Soc. 1931, 754; Blum-Bergmann, B. 65 [1932], 110 Anm. 7). — B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Vinylchlorid in Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 0—5°, in größerer Menge bei 60°

CH3 CH₃

CH₃

bis 70° oder bei gleichzeitiger Gegenwart von etwas Jod in der Kälte (Davidson, Lowy,

Am. Soc. 51, 2979). Neben anderen Produkten beim Leiten von Acetylen in Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Cook, Chambers, Am. Soc. 43, 336; vgl. Böeseken, Adler, R. 48, 476) oder bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure und wenig Quecksilber(II)-sulfat (Reichert, Nieuwland, Am. Soc. 45, 3090). Durch Umsetzung von 10-Methylanthron-(9) mit Methylmagnesiumjodid in Äther. 1-stdg. Kochen des Reaktionsgemischs und Zersetzen mit verd. Salzsäure (Barnett, Matthews. B. 59, 1437). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin, Eisessig oder Benzol), gelbe Plättchen (aus Alkohol). F: 181° (Cook, Ch.; Ba., Ma.), 179—181° (D., L., Am. Soc. 51, 2980). — Beim Behandeln mit 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht 9.10-Bis-brommethyl-anthracen (Ba., Ma.). — Pikrat. F: 175—176° (Zers.) (Ba., Ma., B. 59, 1437).

9¹.10¹-Dibrom-9.10-dimethyl-anthracen, 9.10-Bis-brommethyl-anthracen C₁₆H₁₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 9.10-Dimethyl-anthracen und 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 1437). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). Färbt sich bei 315° dunkel.

CH₂Br

CH₂ Cl

1.5-Dichlor-10-methyl-9-methylen-dihydroanthracen C₁₆H₁₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 1.5-Dichlor-10-methyl-anthron-(9) auf Methylmagnesiumjodid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und wenig Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, B. 61, 317). Krystallpulver (aus Aceton und Essigester). F: 143°.

21. 1-Äthyl-phenanthren C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel. Der beim Kochen von Aporphinmethin-jodmethylat mit Kalilauge und Erwärmen des gebildeten, nicht näher beschriebenen 1-Vinyl-phenanthrens mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure erhaltene Kohlenwasserstoff vom Schmelzpunkt 108°, der als 1-Äthyl-phenanthren aufgefaßt wird und mit dem H 680; E I 334 beschriebenen x-Äthyl-phenanthren vom Schmelzpunkt 109—110°, ,α-Äthyl-phenanthren" identisch ist (Gadamer, Oberlin, Schoeler, Ar. 1925, 90, 98, 99), ist wahrscheinlich ein polymeres 1-Vinyl-phenanthren gewesen (Haworth, Mavin, Sheldrick, Soc. 1934, 454). — Wahres 1-Äthyl-phenanthren schmilzt bei 62,5° (H., M., Sh., Soc. 1934, 460), 63,5—64° (Bachmann, Wilds, Am. Soc. 60 [1938], 625).

22. 9-Äthyl-phenanthren $C_{16}H_{14}$, s. nebenstehende Formel (H 680; $C_{2}H_{5}$ E I 334). F: 62°; $D_{1}^{r,5}$: 1,6603; $n_{\alpha}^{r,5}$: 1,6483; $n_{D}^{r,5}$: 1,6582; $n_{\beta}^{r,5}$: 1,6859 (Krollpfeiffer, Frühling, A. 430, 222).

23. 1.7-Dimethyl-phenanthren, Pimanthren C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Ruzicka, de Graaff, Hosking, Helv. 14 [1931], 235; Haworth, Letsky, Mavin, Soc. 1932, 1785; vgl. R., Waldmann, Helv. 15 [1932], 907. — B. Beim Erhitzen von Dextropimarsäure (Syst. Nr. 949) oder Dextropimarsäure äthylester mit Schwefel auf etwa 250° (R., Balas, Helv. 6, 688; 7, 881). Man erhitzt das Gemisch der Methylester der höhersiedenden Manilakopalsäuren oder den höhersiedenden Anteil der bei der trocknen Destillation der Manilakopalsäuren erhaltenen Kohlenwasserstoffe mit Schwefel (R., Steiger, Schinz, Helv. 9, 977, 978). — Tafeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 86° (R., B., Helv. 6, 689). — Liefert mit Chromtrioxyd in Eisessig auf dem Wasserbad Pimanthrenchinon (Syst. Nr. 681) (R., B., Helv. 6, 690). — Pikrat C₁₆H₁₄ + C₆H₃O₇N₃. F: 131—132° (R., B., Helv. 6, 689).

24. 9-Isopropyliden-fluoren, ω.ω-Dimethyl-dibenzofulven, α.α-Dimethyl-β.β-diphenylen-äthylen C₁₆H₁₄ = C₆H₄ C:C(CH₃)₂ (E I 334). B. Zur Bildung durch Erhitzen von 9-[α-Chlor-isopropyl]-fluoren mit Pyridin auf 100° nach Courtor (A. ch. [9] 4, 220) vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 207; Mattland, Tucker, Soc. 1929, 2561. Durch Erhitzen von 9-[α-Chlor-isopropyl]-fluoren auf 180° (M., T., Soc. 1929, 2563). Beim Kochen einer bei —20° mit Chlorwasserstoff gesättigten ätherischen Lösung von 9-Oxy-9-isopropyl-fluoren mit Pyridin (Sch., B., A. 463, 215). Durch Umsetzung von Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid mit Aceton oder von Isopropylmagnesiumbromid mit Fluorenon in Äther und Erhitzen der Reaktionsgemische auf 135° bzw. auf Wasserbadtemperatur (M., T., Soc. 1929, 2563, 2564). — Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 113—117° (M., T., Soc. 1929, 2560), 113° (Sch., B.). — Ist beim Aufbewahren im Dunkeln beständig; färbt sich am Licht gelb und erweicht (M., T., Soc. 1929, 2561; vgl. Sch., B., A. 463, 215). Liefert mit Brom in Schwefel-

kohlenstoff 9-Brom-9-[α-brom-isopropyl]-fluoren (M., T.). Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Eisessig entstehen 9-Isopropyl-fluoren und Difluorenyl-(9.9') (M., T.).

25. 1.2-Diāthyliden-acenaphthen C₁₆H₁₄, s. nebenstehende CH₃·CH:C—C:CH·CH₃ Formel. B. Durch Kochen von 1.2-Dioxy-1.2-diāthyl-acenaphthen mit Eisessig (Maxim, Bl. [4] 43, 777). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 140°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in kaltem, ziemlich leicht in heißem Alkohol, unlöslich in

Aceton und Chloroform, schwer in kaltem, ziemlich leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat und Eisessig Acenaphthen-chinon.

26. [Hydrindeno-2'.1': 1.2-hydrinden], Diphensuccindan C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 680; E I 334).

B. Durch Hydrierung von Diphensuccinden in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol (Brand, Müller, B. 55, 606). — Nadeln (aus Alkohol). F: 102°.

CH₂ CH

3.3.3'.3'-Tetrachlor-[hydrindeno-2'.1':1.2-hydrinden], 9.9.12.12-Tetrachlor-diphensuccindan $C_{16}H_{10}Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Diphensuccindandion-(9.12) mit Phosphorpentachlorid (Brand, Müller,

CH CCl₂

B. 55, 605). — Nadeln (aus Benzol). F: 135° (Zers.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren, auch unter Luftabschluß, ferner in Alkohol oder Benzol-Lösung unter Bildung von 9.12-Dichlor-diphensuccindadien-(9.11). Gibt beim Kochen mit Wasser 9.12-Dichlor-diphensuccindadien-(9.11) und Diphensuccindandion-(9.12).

27. 1.8 - o - Phenylen - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 1.2.3.4-Tetrahydro-fluoranthen C₁₆H₁₄, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem von Goldschmidt (M. 1 [1880], 225) beschriebenen Dihydro-idryl C₁₅H₁₂ (H 673) zu (v. Braun, Anton, B. 62, 146; v. B., Manz, B. 63 [1930], 2608, 2612). — B. Aus 4-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-fluoranthen durch längeres Behandeln mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. B., A., B. 62, 150). — Krystalle (aus Alkohol). F: 74—75° (v. B., M.). — Liefert bei der Destillation über auf Rotglut erhitzten Bleioxyd-Bimsstein im Kohlendioxyd-Strom Fluoranthen (v. B., A.).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{16}$.

- $\textbf{1. 1.5-Diphenyl-pentadien-(1.3)} \ \ C_{17}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5.$
- 3.5 Dichlor -1.5 diphenyl pentadien (1.3), Dibenzalacetonketochlorid C₁₇H₁₄Cl₂ = C₆H₅·CHCl·CH:CCl·CH:CH·C₆H₅ (E I 335). Absorptionsspektrum in Äther, Chloroform, konz. Schwefelsäure und einer Lösung von viel Zinn(IV)-chlorid in Chloroform: Hantzsch, B. 55, 962. Liefert beim Kochen mit Quecksilber(II)-chlorid in absol. Äther unter Zusatz von etwas Mcthanol und Petroläther das Quecksilber(II)-chlorid-doppelsalz des 3-Chlor-3-methoxy-1.5-diphenyl-pentadiens-(1.4) (Straus, A. 458, 300).

E I 335, Z. 4 v. o. streiche ,in Ather".

- **3-Chlor-5-brom-1.5-diphenyl-pentadien-(1.3),** Dibenzalacetonketochlorobromid $C_{17}H_{14}ClBr = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CH : CCl \cdot CH : CH \cdot C_6H_5 \cdot (E I 336)$.

 E I 336, Z. 15 v. u. streiche ,,346".
- 2. Diphenylmethylen cyclobutan, Diphenylcyclobutylidenmethan (?) $C_{17}H_{16} = (C_6H_5)_2C:C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH_2(?)$ (E I 337).

E I 337, Z. 15 v. u. statt " $C_{17}H_{16}Br_2$ (S. 316)" lies " $C_{17}H_{16}Br_2$ (S. 317)".

- 3. 9-Propyl-anthracen $C_{17}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. $C_{12}C_{2}H_{5}$ Durch Umsetzung von Anthron mit Propylmagnesiumhalogenid in Äther + Benzol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (Sieglitz, Marx, B. 56, 1620). Nadeln (aus Benzol und Alkohol). F: 69° bis 70°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung. Liefert beim Kochen mit Natriumamalgam in Alkohol 9-Propyl-dihydroanthracen. Pikrat $C_{17}H_{16} + C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 113,5—114,5° (Zers.).
- 2-Chlor-9-propyl-anthracen C₁₇H₁₅Cl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 2-Chlor-anthron-(9) auf Propylmagnesiumhalogenid in Äther und kurzes Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, WILTSHIRE, Soc. 1928, 1824).—Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 82°.

596

4. 9-Isopropyl-anthracen C₁₇H₁₆, Formel I. B. Beim Behandeln von Anthron mit Isopropylmagnesiumbromid in Ather und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsähre (Barnett, Matthews, B. 59, 1436). — Krystalle (aus Methanol). F: 76° (B., M.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., Cook, Ellison, Soc. 1928, 890.

10-Brom-9-isopropyl-anthracen $C_{17}H_{15}Br$, Formel II. B. Aus 9-Isopropyl-anthracen und 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 1436). — Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 97°.

2.3.10-Tribrom-9-isopropyl-anthracen $C_{17}H_{13}Br_3$, Formel III. B. Aus 10-Brom-9-isopropyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) und alkoh. Kalilauge (Barnett, Matthews, B. 59, 1436). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin oder Eisessig). F: 210°. — Gibt bei der Oxydation mit Chronsäure 2.3-Dibrom-anthrachinon.

5. 9-Methyl-10-äthyliden-dihydroanthracen $C_{17}H_{16}$. Formel IV (X = H).

1.5-Diehlor-9-methyl-10-äthyliden-dihydroanthracen C₁₇H₁₄Cl₂, Formel IV (X=Cl). B. Durch Einw. von 1.5-Diehlor-10-methyl-anthron-(9) auf Äthylmagnesiumjodid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und wenig Salzsäure auf dem Wasserbad, neben harzigen Produkten (BARNETT, COOK, B. 61, 317). — F: 153°.

6. 1.3.6-Trimethyl-anthracen $C_{17}H_{16}$, Formel V (H 682). B. Beim Leiten von 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzophenon über aktive Kohle bei 400° (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 721). — Blättchen. F: 228—229°. Die Lösung in Schwefelsäure ist gelbbraun.

- 7. 1.4.6-Trimethyl-anthracen C₁₇H₁₆, Formel VI (H 682). B. Beim Leiten von 2.5.2'.5'.Tetramethyl-benzophenon über aktive Kohle bei hoher Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 721). F: 227°.
- 8. 2.3.6-Trimethyl-anthracen C₁₇H₁₆, s. nebenstehende Formel. V. Findet sich gelegentlich im Urteer aus englischen Stein-CH₃. CH₃ kohlen (Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2551, 2558). B. Neben anderen Produkten bei mehrtägigem Kochen von 2.4.5.4'-Tetramethyl-benzophenon (M., C., Soc. 1929, 2555). Durch Reduktion von 2.3.6-Trimethyl-anthrachinon mit Zinkstaub und wäßr. Ammoniak in der Wärme (M., C.). Blaßgelbe, blau fluorescierende Krystalle (aus Eisessig). F: 255° (korr.). Sublimierbar. Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig 2.3.6-Trimethyl-anthrachinon.
- 9. 7-Methyl-1-āthyl-phenanthren, Homopimanthren, ...Methylpimanthren* $C_{17}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. Zur Bezeichnung Homopimanthren vgl. Ruzicka, de Graaff, Müller, cH3·Helv. 15 [1932], 1301; zur Konstitution vgl. R., de G., M.; Haworth, Soc. 1932, 2718. B. Beim Erhitzen von Methyldextropimarin (S. 430) mit Schwefel auf 180—250° (R., Balas, Helv. 7, 884). Blättchen (durch Sublimation im Hochvakuum und Krystallisation aus Alkohol). F: 81° (R., B.). Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Essigsäure auf dem Wasserbad 7-Methyl-1-āthyl-phenanthrenchinon (Syst. Nr. 681) (R., B.; H.). Pikrat $C_{17}H_{16}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 115° (R., B.).

5. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{18}H_{18}}$.

1. 1.6-Diphenyl-hexadien-(1.4) $C_{18}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$.

3.6 - Dibrom - 1.6 - diphenyl - hexadien - (1.4) (?) $C_{18}H_{16}B_{r_2} = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CH \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH$

105). Beim Behandeln von x.x.-Dioxy-1.6-diphenyl-x.x-hexadien (Syst. Nr. 565) mit Phosphortribromid (K., W., Helv. 11, 129, 141). — Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 117° (Zers.) bei langsamem Erhitzen, 124—125° (Zers.) im auf 110° vorgewärmten Bad (K., W., Helv. 11, 106; FA., Mitarb.). Schwer löslich in Ather, Benzol, Aceton, Chloroform und Alkohol, unlöslich in Petroläther (K., W.).

Ist in reinem Zustand beim Aufbewahren ziemlich beständig, zersetzt sich im feuchten Zustand unter Gelbfärbung und Auftreten von Benzaldehyd-Geruch (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 106). Zersetzt sich bei längerem Erwärmen in verschiedenen Lösungsmitteln, besonders leicht in Pyridin, Eisessig, Alkohol und Chloroform: bei sebwachem Erwärmen mit Wasser entsteht ein halogenhaltiges harziges Produkt (K., W.). Verwandelt sich in 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) beim Erwärmen mit Chloroform (K., W., Helv. 11, 107), beim Schütteln mit Kaliumjodid in Aceton (K., W., Helv. 11, 109) oder mit Zinkstaub in Chloroform oder Aceton (Farmer, Mitarb., Soc. 1927, 2955; K., W.) oder beim Bebandeln mit Diäthylamin oder Pyridin in Äther (Fa., Mitarb., Soc. 1927, 2956). 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) entstand ferner bei Versuchen zur Hydrierung in Gegenwart von Platinkohle, in geringer Menge auch bei der Einw. von Silbersalzen in Methanol, von Phenylhydrazin, Methylmagnesiumjodid und Zinkdimethyl (K., W., Helv. 11, 108). Beim Behandeln mit Bleiacetat in wäßr. Aceton entstehen geringe Mengen xx-Dioxy-1.6-diphenyl-xx-lexadien (Syst. Nr. 565) und ein Gemisch öliger Glykole, das mit Phosphortibromid 3.6-Dibrom-1.6-diphenyl-hexadien-(1.4)(?) zurückbildet und mit Diphosphor-tetrajodid 1.6-Dipbenyl-lexatrien-(1.3.5) liefert; reagiert analog mit Silberoxyd oder Silbercarbonat, die als Nebenprodukt außerdem geringe Mengen 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) ergeben (K., W., Helv. 11, 129, 140). Bei der Ozonspaltung in Tetrachlorkohlenstoff entstehen 1 Mol Benzoesäure, ein bromhaltiges Produkt vom Schmelzpunkt 270° und bromhaltige Harze (K., W., Helv. 11, 128, 141).

- 2. 1.6-Diphenyl-hexadien-(1.5), 1.2-Distyryl-äthan $C_{18}H_{18}=[C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH_2-]_2$ (E I 338). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2342,3 kcal/Mol (Roth in Landolt-Börnst. H II, 1590). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{18}H_{18}+2C_6H_3O_6N_3$. Hellbraungelbe Nadeln (aus Cbloroform). F: 145—145,5° (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 148). Pikrat $C_{18}H_{18}+2C_6H_3O_7N_3$. F: 112° (K., W.).
- 3. 1.6-Diphenyl-hexadien-(2.4). 1.4-Dibenzyl-butadien-(1.3), α.δ-Dibenzyl-erythren C₁₈H₁₈ = [C₆H₅·CH₂·CH:CH-]₂. B. Aus 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) durch Reduktion mit Aluminiumamalgam in feucbtem Åther oder mit Natriumamalgam in Benzol + absol. Alkohol (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 131) oder durch Schütteln mit Kalium-Natriumlegierung in über Phosphorpentoxyd getrocknetem Äther in Stickstoff (K., W., Helv. 12, 497). Krystalle (aus Methanol + Aceton), Platten (aus Äther), Prismen (aus mäßig konzentrierter Aceton-Lösung), Nadeln (aus stark konzentrierter Aceton-Lösung). F: 79° (K., W., Helv. 11, 132). Ist unzersetzt destillierbar (K., W., Helv. 11, 132). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2338,4 kcal/Mol (Roth, Müller in Landolt-Börnst. E I 868). Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, leicht in Petroläther und Aceton, sehwer in Methanol und Alkobol (K., W., Helv. 11, 132). Liefert beim Ozonisieren in Eisessig und nachfolgenden Kocben mit Wasserstoffperoxyd Phenylessigsäure (K., W., Helv. 11, 132). Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladiumkohle in Eisessig bei 16° entsteht 1.6-Diphenyl-hexan (K., W., Helv. 11, 132). Liefert bei der Umsetzung mit α-Phenyl-isopropyl-kalium in Äther und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Kohlendioxyd 1.6-Diphenyl-hexadien-(2.4)-dicarbonsäure-(1.6) (Zieoler, Mitarb., A. 473, 29).
- 4. **1.4-Diphenyl-hexadien-(1.5)** C₁₈H₁₈ = C₈H₅·CH:CH·CH₂·CH(C₆H₅)·CH:CH₂. Diese Konstitution kommt der von Rupe, Büroin (B. 43 [1940], 175) als 1.4-Diphenyl-hexen-(1) (E I 5, 317) beschriebenen Kohlenwasserstoff zu (Prévost, Bl. [4] 49 [1931], 1373; GILMAN, HARRIS, Am. Soc. 54 [1932], 2072; vgl. a. G., H., Am. Soc. 49, 1825).
- 5. 2.5-Diphenyl-hexadien-(2.4). $\alpha.\delta$ -Dimethyl- $\alpha.\delta$ -diphenyl-erythren $C_{18}H_{18} = C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot C_6H_5$ (H 682). B. Zur Bildung beim Behandeln von β -Brom- α -methyl-styrol mit Magnesium in Äther nach Tiffeneau (C. r. 135, 1348; A. ch. [8] 10, 171) vgl. Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557. F: 134—136° (H., W.).
- **3.4 Dibrom 2.5 diphenyl hexadien (2.4)** $C_{18}H_{16}Br_2 = C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CBr \cdot CBr \cdot C(CH_3)C_6H_5$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. beim höherschmelzenden 1.4-Dioxy-1.4-dimethyl-1.4-diphenyl-butin-(2), Syst. Nr. 565.
- 6. **4.4'-Dipropenyl-diphenyl** $C_{18}H_{18} = CH_3 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CH_3$. B. Ein Kohlenwasserstoff, dem wahrscheinlich diese Konstitution zukommt, entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Magnesium auf 4-Brom-1-propenyl-benzol in Äther und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (Quelet, C. r. 186, 766; Bl. [4] 45, 257).

 \mathbf{H}^{\prime}

/СН3 X

598

Krystalle (aus Alkohol + Benzol). Sublimiert von 165° an. F: 186° (im geschlossenen Röhrehen). Sehr schwer löslich in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Äther, leicht in Benzol mit blauer Fluorescenz. - Addiert Brom unvollständig.

7. **9-Butyl-anthracen** C₁₈H₁₈, Formel I. B. Durch Umsetzung von Anthron mit Butylmagnesiumhalogenid in Ather + Benzol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (SIEGLITZ, MARX, B. 56, 1621). - Nadeln (aus Alkohol). F: 49-50°.

Bildung durch Erhitzen

[CH2]3 · CH3 CH₃ 11. CH(CH₃)₂

Gibt mit konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung. — Liefert beim Kochen mit Natriumamalgam in Alkohol 9-Butyl-dihydroanthracen. — Pikrat 2C₁₈H₁₈+C₈H₂O₂N₃. F: 82°.

- 1-Methyl-4-isopropyl-anthracen C₁₈H₁₈, Formel II. B. Bei der Reduktion von 1-Methyl-4-isopropyl anthrachinon mit Zinkstaub und wäßr. Ammoniak auf dem Wasserbad (Phillips, Am. Soc. 46, 2535). — Löslich in Alkohol. — Das Pikrat schmilzt bei 131° (korr.).
- 9. 9 Methyl 10 isopropyliden dihydroanthracen $C_{18}H_{18}$, s. nebenstehende Formel (X = H).

1.5 - Dichlor - 9 - methyl-10-isopropyliden-dihydroanthracen $C_{18}H_{18}Cl_2$, s. nebenstehende Formel ($\tilde{X} = \tilde{C}l$). B. Neben viel harzigen C(CH3)2 Produkten durch Einw. von 1.5-Dichlor-10-methyl-anthron-(9) auf Isopropylmagnesiumhalogenid in Ather und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und wenig Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, B. 61, 317). - Krystalle (aus Alkohol und Essigester). F: 134°.

- 10. 2.6.9.10-Tetramethyl-anthracen $C_{18}H_{18}$, Formel III. Diese Konstitution kommt dem H 5, 653 als 2.6.9.10-Tetramethyl-9.10-dihydro-anthracen beschriebenen Kohlenwasserstoff zu (Barnett, Matthews, B. 59, 1433).
- 11. 1-Methyl-7-isopropyl-phenanthren, Reten $C_{18}H_{18}$, Formel IV (H 683; E I 338). Literatur: Adelson, Bogert, Chem. Reviews 24 [1939], 135—176. B. Beim Erhitzen von Fichtelit (S. 118) mit Schwefel auf 180—250° (Ruzicka, Balas, Schinz, Helv. 6, 693), von Josen (S. 359) mit Selen auf 360—380° (Soltys, M. 53/54, 182), von Pinabietin (S. 429) (VIRTANEN, A. 424, 212; B. 53, 1884), von Abietinol (Syst. Nr. 534) (Ru., MEYER, Helv. 5, 589) und von Lävopimarsäure (Syst. Nr. 949) Lävopimarsaure (Cyst. 111. (Ru., mit Schwefel auf 180—250° (Ru., III. 7. 470). Zur ·CH₃ IV. (CH₃)₂CH·< BA., VILIM, Helv. 7, 470). Zur

Abietinsäure (Syst. Nr. 949) mit Schwefel auf 180—250° (Vesterberg, B. 36 [1903], 4200) vgl. Ru., Mey., Helv. 5, 586; bei der Dehydrierung von Abietinsäure mit Selen bei 280—340° wird Reten in bedeutend besserer Ausbeute erhalten (DIELS, KARSTENS, B. 60, 2324). Beim Erhitzen von Abietinsäuremethylester (Ruzicka, Meyer, Helv. 5, 587) oder von Pinabietinsäure 1) (Virtanen, A. 424, 199) mit Schwefel auf 180—250°. Bei der trocknen Destillation von japanischem Kolophonium mit aktiver Kohle (Tsukamoto, J. pharm. Soc. Japan 48, 171; C. 1929 I, 1101) und von amerikanischem Kolophonium über Nickel-Bimsstein (Vesterberg, A. 440, 307). — Darstellung durch Dehydrierung von Kolophonium oder Harzöl mit Hilfe von Schwefel bei 2000 bis 250°: Cheung, Bl. Inst. Pin 1929, 109, 185, 189; C. 1929 II, 1528.

Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Ph. Ch. 102, 328. Über den Einfluß der Temperatur auf die Krystallisation aus der unterkühlten Schmelze vgl. Schaum, Z. anorg. Ch. 120, 255. F: 98,5° (Cheung, Bl. Inst. Pin 1929, 108). Kp₁₁: 216° (Vesterberg, A. 440, 307). Röntgen-Luminescenzspektrum: De Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 264; C. 1924 I, 134. Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1002. Thermische Anglyse der bingen Systems mit Arthuren (Futaltilum bei 68,5° und Thermische Analyse der binaren Systeme mit Anthracen (Eutektikum bei 88,5° und Reten): Pascal, Bl. [4] 29, 653; mit 2.4.6-Trinitro-m-kresol: Jefremow, Tichomirowa, K. 59, 378, 386; C. 1928 I, 188; mit Tetryl: Je., Ti., Izv. Inst. fiz.-chim. Anal. 4, 109, 116; C. 1929 I, 745; mit Carbazol: Pa., Bl. [4] 29, 654. Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Chinolin bei 17,5° und 25,6°: v. Auwers, Kraul, A. 443, 190.

¹⁾ Zur Nichteinheitlichkeit der Pinabietinsäure vgl. Hasselstrom, McPherson, Hopkins, Paper Trade J. 110, Nr. 4, S. 41; C. 1940 I, 1553.

RETEN: DIHYDRINDYL

599

Beim Erwärmen von Reten mit Permanganat-Lösung in Eisessig auf dem Wasserbad entstebt Retenchinon (Soltys, M. 53/54, 184). Gibt bei längerem Erhitzen unter 70—75 Atm. Wasserstoffanfangsdruck auf 450—470° in Gegenwart von Eisenoxyd und Tonerde gesättigte Kohlenwasserstoffe, Benzol-Kohlenwasserstoffe, x-Methyl-phenanthren (S. 588), eine bei 210—310° siedende Fraktion, die bei längerem Erhitzen mit Selen auf 300—320° Naphthalin, α- und β-Methyl-naphthalin liefert, und andere Produkte (Orlow, B. 62, 716; Ж. 60, 1454). Die Reduktion mit Natrium in siedendem trocknem Amylalkohol liefert je nach den Bedingungen 9.10(?)-Dihydro-reten oder x-Tetrahydroreten; die Reduktion durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr führt je nach den Bedingungen zu x-Hexahydroreten, x-Oktahydroreten, x-Dekahydroreten und x-Dodekahydroreten (Virtanen, B. 53, 1885). Verhalten bei der Jodzahlbestimmung nach HÜBL und WIJS: MACLEAN, THOMAS, Biochem. J. 15, 321. Beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure wird ein gelber Niederschlag erhalten, der vielleicht ein Dinitroreten darstellt (Arnor, D. R. P. 315623; C. 1920 II, 188; Frdl. 13, 221; vgl. Adelson, Bogert, Chem. Reviews 24 [1939], 158). Überführung in Schwefelfarbstoffe: Skogens Kol-Aktiebolag D. R. P. 411651; C. 1925 I, 2667; Frdl. 15, 799. Bildet eine additionelle Verbindung mit 2.7-Dinitro-anthrachinon (s. dort; Syst. Nr. 679) (Börnstein, Schliewinsky, Szczesny-Heyl, B. 59, 2815). — Mikrochemischer Nachweis: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 17.

Pikrat $C_{18}H_{18} + C_6H_3O_7N_3$. F: 124—125° (Virtanen, A. 424, 200), 127° (Cheung, Bl. Inst. Pin 1929, 187).

12. 1.2-Dipropyliden-acenaphthen C₁₈H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.2-Dioxy-1.2-dipropyl-acenaphthen mit Eisessig (Maxim, Bl. [4] 45, 1145).

— Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 101°. Leicht

löslich in Benzol, Äther und Chloroform, ziemlich leicht in Aceton, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Acenaphthenchinon und Naphthalsäureanhydrid.

13. Dihydrindyl-(1.2'), Dihydrodiinden $C_{18}H_{18} =$

 $C_8H_4 < CH_2 > CH - H_2C < CH_2 > C_6H_4$. Zur Konstitution vgl. die bei Diinden (S. 606) aufgeführte Literatur. — B. Durch Einw. von Natrium auf eine siedende alkobolische Lösung von Diinden (Stobbe, Färber, B. 57, 1848). — Intensiv blau fluorescierende Flüssigkeit. Erstarrt nicht bis —25°. Kp₂₀: 225—226°; Kp₅₀: 239—241°. — Wird durch kalte konzentrierte Schwefelsäure bellrot gefärbt obne sich zu lösen; beim Erwärmen tritt Dunkelfärbung und Geruch nach schwefliger Säure auf. Liefert bei der Oxydation mit Cbromtrioxyd in Eisessig bei 50—55° Benzoesäure und andere, zum Teil harzige Produkte.

1.2-Dibrom-2-α-hydrindyl-hydrinden, Diindendibromid C₁₈H₁₆Br₂ = C₆H₄ CH₅ CBr H₂CC_{CH₂} C₆H₄. B. Durcb Einw. von Brom auf Diinden in Chloroform unter Kühlung (Stobbe, Färber, B. 57, 1847). — Krystalle (aus Äther). F: 120—121°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen im Vakuum Diinden und hocbsiedende Produkte. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge Kaliumbromid und ein rotviolettes, bromfreies Produkt.

14. 1.2.3, 4.9.10 - Hexahydro - naphthacen, 2.3 - Tetramethylen - 9.10 - dihydro - anthracen, ,,Dihydrotetralanthracen "C₁₈H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.3 - Tetramethylen-anthracen mit Natrium und Isoamylalkohol (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 301). In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Hydrierung von 2.3 - Tetramethylen-anthrachinon mit 8 Atomen Wasserstoff bei Gegenwart von Nickel unter Druck (v. B., B., F., A. 459, 303). — Krystalle (aus Alkohol). F: 128°. — Die Oxydation mit Cbromtrioxyd ergibt 2.3 - Tetramethylen-anthrachinon.

15. 3.3'- Dimethyl-[hydrindeno-2'.1':1.2-hydrinden], 9.12-Dimethyl-diphensuccindan C₁₈H₁₈, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Hydrieren von 9.12-Dimethyl-succindadien-(9.11) bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in heißem verdünntem Alkohol (Brand, Schläger, B. 56, 2543).

Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 94°.

6. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{19}\mathrm{H}_{20}$.

- 1. 4.4-Dimethyl-1.1-diphenyl-pentin-(2), tert,-Butyl-benzhydryl-acetylen $C_{19}H_{20}=(C_8H_5)_2CH\cdot C:C\cdot C(CH_3)_3$.
- 1-Brom-4.4-dimethyl-1.1-diphenyl-pentin-(2), [tert.-Butyl-acetylenyl]-diphenyl-brommethan $C_{19}H_{19}Br = (C_6H_5)_2CBr\cdot C\cdot C\cdot (C(CH_3)_3$. B. Aus [tert.-Butyl-acetylenyl]-diphenyl-carbinol und Phosphortribromid in Petroläther bei 0° (Salzberg, Marvell, Am. Soc. 50, 2842). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 58,5—60,5° (korr.) (Sa., Ma.). Liefert bei der Einw. von fein verteiltem Silher in Äther 3.4-Di-tert.-butyl-1.1.6.6-tetraphenyl-hexatctraen-(1.2.4.5) (S. 711) (Sa., Ma.; Farley, Ma., Am. Soc. 58 [1936], 61; vgl. a. Stampfell, Ma., Am. Soc. 53 [1931], 4057; Althauser, Ma., Am. Soc. 54 [1932], 1175).
- 2. **9-Isoamyl-anthracen** $C_{10}H_{20}$, s. nebenstehende Formel (H 685). B. Zur Bildung aus 9-Oxy-9-isoamyl-9.10-dihydroanthracen nach Liebermann (A. **212**, 104) vgl. Krollpfeiffer, Branscheid, B. **56**, 1618. Grünliche, hlau fluorescierende Nadeln (aus Petroläther). F: 61° (K., B., B. **56**, 1619), 58° (v. Auwers, B. **53**, 943). $D_4^{n_0.5}$: 0,982 (v. Au.); $D_4^{n_0.4}$: 0,9812 (K., A. **430**, 226). $D_{\alpha}^{n_0.5}$: 1,6235; $D_5^{n_0.5}$: 1,6348; $D_5^{n_0.5}$: 1,6701 (v. Au.); $D_{\alpha}^{n_0.4}$: 1,6142; $D_{\alpha}^{n_0.4}$: 1,6602 (K.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Barnett, Cook, Ellison, Soc. **1928**, 890.
- **2.3.10-Tribrom-9-isoamyl-anthracen** $C_{19}H_{17}Br_3$, Formel I. B. Durch Kochen von 10-Brom-9-isoamyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) mit alkoh. Kalilauge (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 1436). Nadeln (aus Eisessig oder Pyridin). F: 121°.
- 3. 1-Āthyl-7-isopropyl-phenanthren, Homoreten, "Methylreten" C₁₉H₂₀. Formel II. Zur Bezeichnung Homoreten vgl. Ruzicka, de Graaff, Müller, Helv. 15 [1932], 1301; zur Konstitution vgl. R., de G., M.; Haworth, Soc. 1932, 2718. B. Beim Erhitzen von Homoabietin (S. 430) mit Schwefel auf 190—270° (R., Meyer, Helv. 5, 590). Blättchen (aus Alkohol). F: 79° (R., Mey.). Liefert mit Chromtrioxyd in Eisessig erst hei ca. 50—60°, dann auf dem Wasserhad 1-Äthyl-7-isopropyl-phenanthrenchinon (Syst. Nr. 681) (R., Mey.). Gibt mit 1 Mol Pikrinsäure in heißer konzentrierter alkoholischer Lösung ein dunkelorangefarhenes Pikrat (?), das sich beim Umkrystallisieren zersetzt; mit überschüssiger Pikrinsäure entstehen 2—3 Mol Pikrinsäure enthaltende Fällungen, die heim Erhitzen heftig explodieren (R.,

7. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{20}H_{22}$.

MEY., Helv. 5, 592).

- 1. 1.1-Diphenyl-octin-(2), Pentyl-benzhydryl-acetylen $C_{20}H_{22}=(C_6H_5)_2CH\cdot C:C\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$.
- 1 Chlor 1.1 diphenyl octin (2) $C_{20}H_{21}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C \cdot C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus α-Heptinyl-diphenyl-carhinol hei der Einw. von Phosphortrichlorid in Petroläther oder von Phosphorpentachlorid in Ligroin bei 0—10° (Willemart, A. ch. [10] 12, 364). Reinheit fraglich. Gelbes Öl. Kp_{2,5}: 178°. Beim 5-stdg. Kochen mit alkoh. Kalilauge wird nur etwa die Hälfte des Chlors abgespalten.
- 2. α -Cyclohexyl- β , β -diphenyl- \ddot{a} thylen, $[\beta,\beta$ -Diphenyl-vinyl]-cyclohexan $C_{20}H_{22}=(C_6H_5)_2C$: $CH\cdot C_6H_{11}$. B. Beim Erwärmen von Cyclohexylessigsäure-methylester mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 200—220° (SKRAUP, SCHWAMBERGER, A. 462, 157). Gelhliches, viscoses Öl. Kp₁₅: 210—215°. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Benzophenon und Cyclohexancarbonsäure. Addiert Brom in Chloroform.
- 3. [4-Methyl-cyclohexyliden]-diphenylmethan, 1-Methyl-4-diphenylmethylen-cyclohexan $C_{20}H_{22} = (C_6H_5)_2C:C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 4-Methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-methylester mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts (Skraup, Schwamberger, A. 462, 157). Krystalle (aus Alkohol). F: 65°. Kp_{12} : 200°. Ziemlich flüchtig mit Wasserdampf. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 1-Methyl-cyclohexanon-(4). Entfärbt nicht Brom in Chloroform.

HOMORETEN; DITETRALYL

601

4. 1.2-Diisobutyliden-acenaphthen C₂₀H₂₂, Formel I. B. Beim Erhitzen von 1.2-Dioxy-1.2-diisobutyl-acenaphthen in Eisessig (Maxim. Bl. [4] 45, 1146). — Orangerote Flüssigkeit. Kp15: ea. 2150. Leicht löslich in Äther, Benzol und Aceton, schwer in Alkohol. -Gibt bei der Oxydation mit Chronisäuregemisch Acenaphthenchinon und Naphthalsäureanlıydrid.

- 5. 1.2.3.4.1'.2'.3'.4'- Oktahydro-dinaphthyl-(2.2'), Ditetralyl-(2.2') $C_{20}H_{22}$ Formel II. B. Bei der Reduktion von 3.4.3'.4'-Tetrahydro-dinaphthyl-(2.2') mit Natrium und Alkohol (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 615). — Blättelen (aus Alkohol). F: 113°. — Liefert beim Destillieren über Bleioxyd bei Rotglut $\beta.\beta$ -Dinaphthyl. Beim Erhitzen mit Schwefel entsteht Bis-naphthylen (S. 416) (v. B., K., B. 54, 609).
- 6. 1.2.3.4.5'.6'.7'.8'-Oktahydro-dinaph-thyl-(2.2'), Ditetralyl-(2.6') C₂₀H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Behandlung von Tetralin mit 1-2% Aluminiumchlorid bei 50-70° (SCHROETER, B. 57, 1990, 2002). - Krystalle (aus Alkohol). F: 53—54°. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat wahrseheinlich Phthalsäure-essigsäure-(4) (Syst. Nr. 1008). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 200—250° entstcht β.β-Dinaphthyl.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{24}$.

- 1. 1-Benzyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen.
 1-Benzyl-okthracen C₂₁H₂₄, s. nebenstehende Formel. B.
 Durch Hydrierung von 1-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen in Gegenwart von Nickel in Tetralin unter Druck bei 150° (Schroeter, B. 57, 2020). Viscoses Öl. Kp₁₄: 244—246°. Erstarrt im Kältegemisch glasig. Liefert mit 1 Mol Brom in Eisessig ein Brom-Substitutionsprodukt (Blättchen; F: 106%.
- 2. 2 Benzyl 1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro-anthracen, 2-Benzyl-okthracen $C_{21}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrierung von 1-Oxo-2-benzyliden -1.2.3.4.5.6.7.8 oktahydro-anthracen in Gegenwart von Nickel in Tetralin unter Druck (Schroeter, B. 57, 2021). — Nadeln (ans Eisessig). F: 65—66°. Kp₁₂: 248—251°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.
- 1.2 Dibrom 2 benzyl 1.2.3.4.5.6.7.8 okta hydro-anthracen C₂₁H₂₂Br₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen und H₂C CH₂

 Brom in Eisessig (Schroeter, B. 57, 2021). F: 1199 bis 120° (Zers.). — Spaltet beim Kochen mit Eisessig langsam Bromwasserstoff ab.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{26}$.

1. Derivat eines 1.10-Diphenyl-decadiens-(x.x) $C_{22}H_{26} = C_6H_5 \cdot C_{10}H_{16} \cdot C_6H_5$.

x-Hexabrom-1.10-diphenyl-decadien-(x.x), 1.10-Diphenyl-decapentaen-hexabromid C₂₂H₂₀Br₆ = C₆H₅.C₁₀H₁₀Br₆.C₆H₅. B. Aus 1.10-Diphenyl-decapentaen-(1.3.5.7.9) und Brom in Chloroform (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 129, 143). — Krystalle (aus Essigester + Alkohol). F: 175° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Essigester und Benzol, schwer in Äther und Alkohol. — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub 1.10-Diphenyl-decapentaen-(1.3.5.7.9) zurück (K., W., Helv. 11, 130).

2. 2.2'- Diphenyl - dicyclopentyl - (1.1') $C_{22}H_{26} = H_2C \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C$ 1-phenyl-cyclopentan mit Magnesium in Äther und nachfolgenden Einleiten von Kohlendioxyd (v. Braun, Kühn, B. 60, 2560). — Schwach gelbes, dickes Öl. Bei 13 mm Druck destillierbar.

3. 1.1-Di-ftetralyl-(x)]-āthan. x.x'-Āthyliden - bis-[1.2.3.4 - tetrahydronaphthalin] $C_{22}H_{26} = (C_{10}H_{11})_2CH \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Acetylen in eine Mischung

[Syst. Nr. 485 a

von Tetralin mit konz. Schwefelsäure und Quecksilber(II)-oxyd unterhalb 10°, neben anderen Produkten (Reilly, Nieuwland, Am. Soc. 50, 2565). — Viscose gelbbraune Flüssigkeit. Kp: 384°; Kp₁₈: 261—263°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.

- 4. 9.12-Di-propyl-diphensuccindan C₂₂H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 9.12-Dipropyl-diphensuccindadien-(9.11) oder 9.12-Dipropyliden-diphensuccindan bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in verd. Alkohol (Brand, Sasaki, B. 58, 2548). Nadeln (aus Alkohol). F: 98—99°.
- CH CH CH CH CH2 CH5

CH2·C2H5

- 5. **9.12 Diisopropyl diphensuccindan** C₂₂H₂₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 9.12-Diisopropyl-diphensuccindadien-(9.11) bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in verd. Alkohol (Brand, Sasaki, B. **58**, 2550). Nadeln. F: 80—81°.
- CH(CH₃)₂

 CH
 CH
 CH
 CH
 CH
 CH
 CH
 CH
 CH
 CH
- 10. 4.4'-Dicyclohexyl-diphenyl, 1.2.3.4.5.6.1'''.2'''.3'''.4'''.5'''.6'''-Dodekahydroquaterphenyl $C_{24}H_{30}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Basford, Soc. 1936, 1593. $H_{2}C < CH_{2} \cdot CH_{2} > CH$ $CH_{2} \cdot CH_{2} > CH_{2} > CH_{2} \cdot CH_{2} > CH_$
- 11. 1.1-Diphenyl-octadecadien-(1.9) $C_{30}H_{42}=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH:CH\cdot[CH_2]_6\cdot CH:C(C_6H_5)_2$. B. Beim Erwärmen von Ölsäuremethylester mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 200—240° (Skraup, Schwamberger, A. 462, 155). Öl. Kp₁₅: 285—286°. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Hexadecen-(7)-carbonsäure-(1) und Benzophenon.

11. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-20}.

1. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{16}H_{12}}$.

- 1. 1.4-Diphenyl-butenin. Phenyl-styryl-acetylen oder 1.4-Diphenyl-butatrien $C_{16}H_{12}=C_6H_5$: CH: CH: C: C: C_6H_5 oder C_6H_5 : CH: C: C: CH: C_6H_5 (vgl. H 686; E I 341). Die von Straus (A. 342 [1905], 225) als 1.4-Diphenyl-butenine angesehenen Verbindungen werden von Grignard, Tchéoufaki (C. r. 188, 1532; R. 48, 902) als 1.4-Diphenyl-butatrienc formuliert.
- a) Feste Form (H 686). B. Beim Belichten der flüssigen Form (GRIGNARD, TCHÉOUFAKI, C. r. 188, 1533; R. 48, 903). Krystalle (aus Eisessig). F: 95°.
- b) Flüssige Form (H 687). B. Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Diphenyldiacetylen in Gegenwart von Platinoxyd in Alkohol + Äther (GRIGNARD, TCHÉOU-FAKI, C. r. 188, 1533; R. 48, 903). Beim Kochen von Diphenylbrombutenin oder Diphenylbrombutetrien (s. u.) mit Zinkstaub in Aceton unter Ausschluß von Licht (G., TCR.). Kpn: 185—187°. Geht beim Belichten in die feste Form über. Liefert bei der Ozonisierung in Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzung des erhaltenen Ozonids mit Natriumsulfat Benzaldehyd.
- Diphenylbrombutenin oder Diphenylbrombutatrien $C_{16}H_{11}Br = C_{6}H_{5} \cdot C_{4}HBr \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Kochen von Diphenyldiacetylen mit Bromwasserstoffsäure (Kp: 129°) (GRIGNARD, TCHÉOUFAKI, C. r. 188, 1534; R. 48, 903). F: 92°. Die Lösung in Aceton liefert bei längerem Erhitzen mit Zinkstaub unter Ausschluß von Licht die flüssige Form des 1.4-Diphenyl-butatriens.
- 2. 1-Phenyl-naphthalin, α-Phenyl-naphthalin C₁₆H₁₂ = C₁₀H₇·C₆H₅ (H 687). Zur Stereochemie vgl. Mascarelli, G. 58, 793. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.4-dihydro-naphthalin oder 1-[α-Naphthyl]-cyclohexen-(1) mit Schwefel auf 250° (Weiss, Woidich, M. 46, 455). Durch reduzierende Diazoticrung von 2-Amino-1-[2-amino-phenyl]-naphthalin in Alkohol (Fuchs, Niszel, B. 60, 214). Zähes Öl. Kp: 310—320° (F., N.); Kp₇₇₀: 334° (Weiss, Woidich). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig mit blauer Fluorescenz, unlöslich in Säuren und Alkalilaugen (F., N.). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur 4-Brom-1-phenyl-naphthalin (Weiss, Woi.;

VESELÝ, ŠTURSA, Collect. Trav. chim. Tchécosl. 5, 344; C. 1933 II, 3849). Beim Erwärmen von 1-Phenyl-naphthalin mit rauchender Schwefelsäurc (20% SO₃) entsteht 1-Phenyl-naphthalin-sulfonsaure-(4) (Weiss, Wol., M. 46, 457). Gibt mit konz. Salpetersaure in Eisessig 4-Nitro-1-phenyl-naphthalin (WEISS, WOI.; V., ST.).

- 4-Brom-1-phenyl-naphthalin C₁₆H₁₁Br, Formel I.

 B. Bei der Einw. von Brom auf 1-Phenyl-naphthalin in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (Weiss, Woidel, M. 46, 457; Veselý, Štursa, Collect. Trav. chim.

 Tchécosl. 5, 344; C. 1933 II. 3849).—Nadeln (aus Alkohol).

 Brown Were, Weiter and Table 1938. C₆H₅ F: 70° (WEISS, WOI.), 76-77° (V., ŠT.).
- **4-Nitro-1-phenyl-naphthalin** $C_{16}H_{11}O_2N$, Formel II. B. Bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf 1-Phenyl-naphthalin in Eisessig (Weiss, Woldich, M. **46**, 457; Vesellý, Štursa, Collect. Trav. chim. Tchécosl. **5**, 344; C. **1933** II, 3849). Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 132° (Weiss, Wol.).
- 3. 2-Phenyl-naphthalin, β -Phenyl-naphthalin $C_{16}H_{12} = C_{10}H_7 \cdot C_6H_5$ (H 687: E I 341). Zur Stereochemie vgl. Mascarelli, G. 58, 795. B. Beim Leiten des Dampfes von 2-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin über erhitztes Bleioxyd (v. Braun, Manz. A. 468, 267). Beim Erhitzen von β -Phenyl-serin mit 10% iger Schwefelsäure im Rohr auf 160—170° (Bettzleche, H. 150, 187). Beim Erhitzen von 2-Cyclohexyl-5.6.7.8-tetrahydronaphthalin oder 2-Cyclohexyl-naphthalin mit Schwefel auf 230-250° (Bodroux, A. ch. [10] 11, 540, 543).
- 4. 3-Benzyliden-inden, ω-Phenyl-benzofulven C₁₆H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 688; Ε Ι 341). Absorptionsspektrum der Lauren in Mathyläthylloton. Tongson, Rulet Clui 2, 297 · C. 1925 I Lösung in Methyläthylketon: Jonescu, Bulet. Cluj 2, 297; C. 1925 I, 2221. - Polymerisiert sich beim Erhitzen im Rohr auf 1780 zum Tetrameren, bei der

Einw. von Antimonpentachlorid in Chloroforin zum Hexameren (WHITBY, KATZ, Am. Soc. 50, 1170).

Tctrameres Benzylideninden (C₁₆H₁₂)₄. B. Beim Erhitzen von Benzylideninden im Rohr auf 178° (Whitey, Katz, Am. Soc. 50, 1170). — Orangefarbenes Pulver (aus Xylol + Alkohol). F: 238—242°. Unlöslich in Alkohol, löslich in Xylol mit roter Farbe. Hexameres Benzylideninden (C₁₆H₁₂)₆. B. Bei der Einw. von Antimonpentachlorid auf Benzylideninden in Chloroform (Whitey, Katz, Am. Soc. 50, 1170). — Gelbes Pulver (aus Benzol + Alkohol). F: 252—255°.

- 1-Nitro-3-bensyliden-inden $C_{16}H_{11}O_2N = C_6H_4$ $C(:CH \cdot C_6H_5)$ CH. B. Beim Eintragen einer warmen Lösung des Kaliumsalzes des 3-Isonitro-indens in Methanol in eine heiße Mischung aus Benzaldehyd, Methanol und konz. Schwefelsäure (Wislicenus, Pfeil-STICKER, A. 436, 40). — Orangefarbene Blättehen (aus Alkohol + Benzol). F: 139°. Löst sich in wäßriger oder alkoholischer Kalilauge mit gelber Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender wäßrig-alkoholischer Salzsäure oder mit Aluminiumamalgam 1(oder 3)-Amino-3(oder 1)-benzyl-inden. — Bleisalz. Gelbes Pulver.
- $\textbf{1-Nitro-3-[4-nitro-benzyliden]-inden} \quad C_{16}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4 \underbrace{C(:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)}_{C(NO_2)} CH.$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (Wislicenus, Pfeilsticker, A. 436, 41). — Rote Nadeln (aus Eisessig + Nitrobenzol). F: 218-220°.
- 5. 1-Vinyl-phenanthren $C_{16}H_{12}$, s. nebenstehende Formel. Einen Kohlenwasserstoff, in dem wahrscheinlich ein polymeres 1-Vinyl-phenanthren $C_{16}H_{12}$)_x vorliegt, s. im Artikel 1-Äthylphenanthren (S. 594).
- 6. [Indeno-2'.1':1.2-inden], Diphensuccinden-(10)

 C₁₆H₁₂, s. nebenstehende Formel, B. Beim Koehen von 9.12-Dichlor-diphensuccindadien-(9.11) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (Brand, Müller, B. 55, 606) oder von 12-Chlor-9-methoxy- oder 12-Chlor-9-athoxy-diphensuccindadien-(9.11) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Fiscaria hai Grand (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig (10) mit Zinkstaub in Eisessig (10) in Eisessig bei Gegenwart von wenig Queeksilber(II)-chlorid (B., M., Kessler, B. 59. 1964). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 210° (B., M.; B., M., K.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln (B., M.). - Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Kohle in warmem Alkohol Diphensuccindan (B., M.). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung unter Kühlung mit Wasser zu 9-Benzyliden-diphensuccinden (10) und 9.12-Dibenzyliden diphensuccinden (10)

(B., M.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; die Lösung in Alkohol färbt sich anf Zusatz von konz. Schwefelsäure rot (B., M.; B., M., K.).

- 7. "m-Dimethylanthracylen" C₁₈H₁₂,
 Formel I (H 688) von Elbs (J. pr. [2] 41
 [1890], 15) wird von v. Braun. Bayer (B.
 59, 914) als 1.3-Dimethylanthracen erkannt.

 8. m-Dimethylanthracylen" C.-H...
- 8. ..p-Dimethylanthracylen C₁₈H₁₉.
 Formel II (H 689) von Elbs (J. pr. [2] 41
 [1890]. 28) wird von v. Braun, Bayer (B. 59, 914) als 1.4-Dimethyl-anthracen erkannt.

2. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{17}H_{14}}$.

- 1. I-Benzyl-naphthalin, Phenyl-α-naphthyl-methan C₁₇H₁₄ = C₁₀H₇·CH₂·C₆H₅ (H 689, E I 341). B. Zur Bildung aus Naphthalin und Benzylehlorid in Gegenwart von Zinkehlorid nach Roux (A. ch. [6] 12 [1887], 326) vgl. Dziewoński, Dziecielewski, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 277; C. 1928 I, 57. Zur Bildung aus Phenyl-α-naphthyl-keton mit Zink und alkoh. Salzsäure nach Elbs, Steinicke (J. pr. [2] 35 [1887], 504) vgl. Skraup. Böhm, B. 59, 1011. Beim Kochen von Methyl-[phenyl-α-naphthyl-methyl]-keton (McKenzie. Tattersall, Soc. 127, 2529), von ms-[Naphthyl-(1)]-desoxybenzoin (Orékhoff, Tiffeneau. Cr. 178, 1620; McK., Dennler, Soc. 125, 2108) oder von (Phenyl-α-naphthyl-methyl]-p-tolyl-keton (McK., Ta.) mit alkoh. Kalilauge. Bei der Destillation des Bariumsalzes der 4-Benzyl-naphthalsäure mit Bariumhydroxyd unter 40—50 mm Druck (Lorriman, Am. Soc. 47, 215). Tafeln (aus Alkohol). F: 59° (Dziewoński, Dzięcielewski, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 278; C. 1928 I, 57; Skraup, Böhm; Lorriman). Liefert mit konz. Schwefelsäure bei 66° oder mit Chlorsulfonsäure in Nitrobenzol bei Zimmertemperatur 1-Benzyl-naphthalin-sulfonsäure·(4) (Dziew., Dzięc.). Bei der Destillation über glühenden Bimsstein erhält man nicht Dihydrobenzanthren (vgl. E I 5, 342; Scholl, Seer, B. 44 [1911], 1671), sondern 1.10-Trimethylen-phenanthren (S. 605) (Clar, Furnari, B. 65 [1932], 1422).
- 1-[α -Chlor-benzyl]-naphthalin, Phenyl- α -naphthyl-chlormethan $C_{17}H_{14}=C_{10}H_7$. CHCl· C_6H_5 . B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Phenyl- α -naphtbyl-carbinol in Petroläther und Benzol (Norris, Blake, Am. Soc. 50, 1812). Nadeln (aus Ligroin). F: 64° bis 64,5°. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., Banta, Am. Soc. 50, 1804; N., Blake, Am. Soc. 50, 1810; N., Ph. Ch. 130, 665.
- 1-[$\alpha.\alpha$ -Dichlor-benzyl]-naphthalin, Phenyl- α -naphthyl-dichlormethan, Phenyl- α -naphthyl-ketonchlorid $C_{17}H_{12}Cl_2=C_{10}H_7\cdot CCl_2\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Phenyl- α -naphthyl-keton mit Phosphorpentachlorid auf 100° (Gomberg, Lange, Am. Soc. 42. 1881). Nadeln (aus Petroläther). Erweicht bei ca. 86° und schmilzt bei 92°. Bei der Einw. von Phenol anfangs bei Zimmertemperatur, zuletzt bei ca. 50°, entstellt Benzochinon-[phenyl- α -naphthyl-methid]; beim Kochen der Komponenten in Benzol unter Ausschluß von Feuchtigkeit bildet sich Phenyl- α -naphthyl-keton-diphenylacetal; beim Erhitzen mit Phenol unter Sättigung mit Chlorwasserstoff und Ausschluß von Feuchtigkeit auf 110° erhält man Phenyl-bis-[4-oxy-phenyl]- α -naphthyl-methan.
 - 2. 3-[4-Methyl-benzyliden]-inden $C_{17}H_{14} = C_6H_4 < \underbrace{C(:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)}_{CH} = CH.$
- 1-Nitro-3-[4-methyl-benzyliden]-inden $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_4 \cdot \frac{C(:CH \cdot C_8H_4 \cdot CH_3)}{C(NO_2)}$ CH. B. Beim Eintragen einer warmen Lösung des Kaliumsalzes des 3-Isonitro-indens in Methanol in eine heiße Mischung aus p-Toluylaldehyd, Methanol und konz. Schwefelsäure (Wislicenus, Pfeilsticker, A. 436, 40). Rote Krystalle. F: 105°.
- 3. 4(oder 7)-Methyl-3-benzyliden-inden C₁₇H₁₄, Formel III
 oder IV. B. Bei der Kondensation
 von 4-(oder 7)-Methyl-inden mit
 Benzaldehyd (KRUBER, B. 57, 1012).
 Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol), F: 93°.
- 4. [Cyclopenteno 1'.2': 2.3 anthracen], [Hydr-indeno 5'.6': 2.3 naphthalin], 2.3 Trimethylen anthracen, lin. Hydrindanthracen C₁₇H₁₄, s. nebenstehende
 Formel. B. Bei der Reduktion von 2.3-Trimethylen-anthrachinon mit Zinkstaub und 15% igem Animoniak auf dem Wasserbad (v. Braun, Kirschbaum, Schuhmann, B. 53,

605

1170). — Blättchen (aus Alkohol). F: 242—243°. Färbt sich an der Luft gelblich. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die Lösung in Benzol färbt sich auf Zusatz von Pikrinsäure tiefrot.

5. **5.6-Benzo-perinaphthindan**, **1.10-Trimethylen-phen-anthren** C₁₇H₁₄, s. nebcnstehende Formel. Diesc Formulierung kommt der von Scholl, Seer (B. **44** [1911], 1672) und Bally, Scholl (B. **44** [1911], 1670) als Dihydrobenzanthren (E I 342) beschriebenen Verbindung zu (Clar, Furnari, B. **65** [1932], 1422).

EI 342, Z. 12 v. o. statt "Benzanthron" lies "Benzanthren".

3. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{16}$.

Gelbe Blättchen (aus Chloroform), grünlichgelbe Nadeln (aus Tctrachlorkohlenstoff). F: 196° (FARMER, Mitarb., Soc. 1927, 2955), 200° (korr.) (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 107). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2286,3 kcal/Mol: Roth, Müller in Landolt-Börnst. E I, 868. — Fast unlöslich in Petroläther, Eisessig und Alkohol, schwer in Äther, leicht löslich in heißem Dioxan, Acetanhydrid, Chloroform und Pyridin; die Lösung in Aceton ist fast farblos (K., W.). Bei 19° löst 1 l Benzol 8,6 g, 1 l Chloroform 21,4 g (K., W., Helv. 11, 101). Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsäure: K., W., Helv. 11, 151. Fluoresciert in sehr verd. Lösungen stark blau (K., W., Helv. 11, 107).

Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Bildung gelbgrün gefärbter, fluorescierender Öle (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 107). Geschwindigkeit der Oxydation mit Permanganat in Accton: K., W., Helv. 11, 115. Bei der Reduktion von 1.6-Diphenylhexatrien (1.3.5) mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther oder mit Natriumamalgam in Benzol + absol. Alkohol bildet sich 1.4-Dibenzyl-butadien-(1.3) (K., W., Helv. 11, 131). Läßt sich mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd oder Palladium-Kohle in Eisessig zu 1.6-Diphenyl-hexan, mit überschüssigem Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig zu 1.6-Dicyclohexyl-hexan hydrieren (K., W., Helv. 11, 137). Gibt beim Schütteln mit Kalium-Natrium-Legierung in über Phosphorpentoxyd getrocknetem Äther eine Alkalimetallverbindung, die bei der Zersetzung mit feuchtem Stickstoff 1.4-Dibenzyl-butadien-(1.3) liefert; bei der Einw. von Kohlendioxyd auf die Alkalimetallverbindung entsteht das Alkalisalz einer Säure, die sich bei 170° unter Kohlendioxyd-Abspaltung zersetzt (Kuhn, Winterstein, Helv. 12, 497). Reaktion mit Lithium in absol. Ather: K., W., Helv. 12, 498. Liefert in Schwefelkohlenstoff oder Tetrachlorkohlenstoff mit 1 Mol Brom 3.6-Dibrom -1.6-diphenyl-hexadicn -(1.4)(?), mit 2 Mol Brom 1.6-Diphenylhexatrien (1.3.5) tetrabromid (FARMER, Mitarb., Soc. 1927, 2956; K., W., Helv. 11, 140). mit 3 Mol Brom 1.2.3.4.5.6-Hexabrom-1.6-diphenyl-hexan vom Schmelzpunkt 228—230° (F., Mitarb.) bzw. vom Schmelzpunkt 279—280° (Zers.) (K., W., Helv. 11, 142). Beim Verschmelzen von 1.6-Diphenyl-hexatrien-(1.3.5) mit Maleinsäureanhydrid crhält man das Anhydrid der 3-Phenyl-6-styryl-1.2.3.6-tetrahydro-phthalsäure(?) (Syst. Nr. 2486) (Diels, ALDER, B. 62, 2086). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe (K., W., Helv. 11, 98). Beim Schütteln mit Chloroform, konz. Schwefelsäure und Acetanhydrid färben sich beide Schichten blaugrün (K., W., Helv. 11, 151).

Pikrat (nicht ganz rein erhalten). F: ca. 170° (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 148). — Styphnat $C_{18}H_{16}+2C_{6}H_{3}O_{8}N_{3}$. F: 193—194° (K., W.). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{18}H_{16}+2C_{6}H_{8}O_{8}N_{3}$. Rote Nadeln (aus Chloroform). F: 161° bis 162° (K., W.).

606

- 2. $\alpha-[A^{2\cdot4}-Cyclopentadienyl]-diphenylmethan, 1-Benzhydryl-cyclopentadien-(2.4), <math>\omega.\omega-Diphenyl-5.\omega-dihydro-fulven$ $C_{18}H_{16}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH \stackrel{CH}{\leftarrow} CH_5OH^{-1}$
- B. Bei der Einw. von Natrium auf ω.ω-Diphenyl-fulven in Äther und Zersetzung der entstandenen blutroten Reaktionsflüssigkeit mit Alkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 58). Krystalle (aus Methanol). F: 36,5°. Sehr leicht löslich in Petroläther, schwer in heißem Methanol.
- 3. 1- β -Phenäthyl-naphthalin, 1-Phenyl-2- α -naphthyl-äthan $C_{18}H_{16}=C_{10}H_{1}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$.
- 1-[α . α -Dichlor- β -phenyl-äthyl]-naphthalin, 2.2-Dichlor-1-phenyl-2- α -naphthyläthan $C_{10}H_1Cl_2 = C_{10}H_2 \cdot Ccl_2 \cdot Ch_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Benzyl- α -naphthyl-keton mit Phosphorpentachlorid in trocknem Chloroform (Ruggli, Reinert, Helv. 9, 78). Nicht ganz rein erhalten. Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 102° (Zers.). Spaltet beim Aufbewahren Chlorwasserstoff ab. Liefert beim Erhitzen auf 120—130° und nachfolgender Vakuumdestillation 2-Chlor-1-phenyl-2- α -naphthyl-äthylen.
- 4. 2 Methyl 1 benzyl naphthalin $C_{18}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-naphthalin mit Benzylchlorid und Zinkchlorid auf $100-140^{\circ}$ (Dziewoński, Ritt, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 185; C. 1927 II, 1568). Farblose Flüssigkeit. Kp_{17} : $221-222^{\circ}$. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Ist mit überhitztem Wasserdampf flüchtig. Bei der Destillation über Zinkstaub entstehen 1.2-Benzo-anthracen und wenig 2.3-Benzo-anthracen.
- 5. 1-Äthyl-3-benzyliden inden C₁₈H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 1-Äthyl-inden mit Benzaldehyd in methylalkoholischer Kalilauge (WISLICENUS, HENTRICH, A. 436, 20).

 Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 57—58°. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure vorübergehend violett.
- 6. 2-α-Hydrindyl-inden, Diinden C₁₈H₁₆, s. nebenstehende Formel (E I 342). Zur Konstitution des Diindens vgl. Stobbe, Färber, B. 57, 1838; Whitby, Katz, Canad. J.

 Res. 4, 351; C. 1932 I, 386; Bergmann, Taubadel, B. 65
 [1932], 464. B. Zur Bildung aus Inden durch Erhitzen mit Phosphorsäure nach Weissgerber (B. 44 [1911], 1440) vgl. St., F., B. 57, 1846. Aus Inden beim Kochen mit 23 %iger Salzsäure in Gegenwart von Bimsstein, beim Erhitzen mit 48 %iger Schwefelsäure, weniger gut beim Kochen mit 66 %iger Zinkchlorid-Lösung oder, neben anderen Produkten, bei der Einw. von wasserfreiem Aluminiumchlorid in Äther bzw. beim Kochen mit 33 %iger wäßriger Aluminiumchlorid-Lösung (St., F.; vgl. a. Courtot, Dondelinger, C. r. 179, 1168; A. ch. [10] 4, 349, 354). Neben anderen Produkten bei der Destillation von Polyinden (S. 413) unter 20 mm Druck (St., F.). Krystalle (aus verd. Alkohol oder Essigsäure). F: 57—58°; Kp₂₅: 245—255°; Kp₂₀: 230—240° (Stobbe, Färber, B. 57, 1839, 1846). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in Äther: St., F., B. 57, 1840. Bei der Oxydation von Diinden mit Chromtrioxyd in Eisessig bei 50° entsteht α-Hydrindon (St., F.). Verhalten bei der Oxydation mit Permanganat in wäßr. Aceton: St., F. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol Dihydrodiinden (St., F.). Bei der Einw. von Brom in Chloroform unter Kühlung erhält man Diindendibromid (St., F.). Verharzt beim Schütteln einer äther. Lösung von Diinden in Benzol mit 95 %iger Schwefelsäure (St., F.). Gibt mit Pikrinsäure ein rotes unbeständiges Pikrat (St., F.).
- 7. [Cyclohexeno-1'.2': 2.3-anthracen], 2.3-Tetra-methylen-anthracen, 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthacen, Tetralanthracen, 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthacen, Tetralanthracen C₁₈H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 9-Oxy-1.2.3.4-hexahydro-naphthacen auf 200° (v. Braun, Bayer, Fieser, A. 459, 301). Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von 2.3-Tetramethylen-anthrachinon in Gegenwart von Nickel in Dekalin bei 180—190° (v. Br., Bay., F.). Gelbgrüne, stark fluorescierende Blättchen (aus Toluol). F: 233°. Ziemlich schwer löslich in siedendem Benzol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Petroläther. Liefert bei der partiellen Hydrierung in Gegenwart von Nickel in Dekalin unter Druck bei 180—190° 2.3;6.7-Bis-tetramethylen-naphthalin und andere Produkte. Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Isoamylalkohol 2.3-Tetramethylen-9.10-dihydro-anthracen. Die Lösung in Benzol färbt sich auf Zusatz von Pikrinsäure blutrot.
- 8. 1.2(CH₂); 3.4(CH₂) Dibenzylen cyclobutan.
 Truxan, Bisinden C₁₈H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Truxon (Syst. Nr. 683) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure oder besser bei der Reduktion

von Truxandiol (Syst. Nr. 566) mit Jodwasserstoff in Eisessig unter Kühlung und danach mit Zinkstaub in Gegenwart von Platinchlorid, zuletzt auf dem Wasserbad (STOBBE, ZSCHOCH, B. 60, 470, 472). — Krystalle (aus Petroläther). F: 116°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Äther, Methylacetat, heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in konz. Schwefelsäure. Zeigt in fester Form im Ultraviolett-Licht keine Fluorescenz. Ultraviolett-Absorption der Lösung in Äther: St., Z., B. 60, 463. — Wird beim Sieden unter Atmosphärendruck zu Inden depolymerisiert. Ist bei gewöhnlicher Temperatur gegen Permanganat und Salpetersäure (D: 1,4) beständig.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{18}$.

- 1. 1.8-Diphenyl-octatrien-(2.4.6), 1.6-Dibenzyl-hexatrien-(1.3.5) $C_{20}H_{20} = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot (CH_1 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_8H_5$. B. Bei der Reduktion von 1.8-Diphenyl-octatetraen-(1.3.5.7) mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther oder mit Natriumamalgam in Benzol + absol. Alkohol (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 133). Nadeln (aus Aceton + Methanol). F: 68°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Petroläther und Eisessig, schwer in Alkohol. Liefert bei der Ozoniserung in Eisessig und nachfolgendem Kochen des entstandenen Ozonids mit Perhydrol Phenylessigsäure. Wird bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Kohle in Eisessig bei 15° in 1.8-Diphenyl-octan übergeführt.
- 2. 1-Propyl-3-benzyliden-inden $C_{19}H_{18} = C_{6}H_{4} < \stackrel{C(:CH \cdot C_{6}H_{5})}{C(CH_{2} \cdot C_{2}H_{5})} > CH$. B. Beim Kochen von [Inden-(1)-yl-(3)]-glyoxylsäure-äthylester mit Propylbromid in Kaliumäthylatlösung und Kondensation des nicht näher beschriebenen 1-Propyl-indens mit Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (Wislicenus, Hentrich, A. 436, 13 Anm. 3). Gelbe Krystalle (aus Benzol + Benzin oder Chloroform + Benzin). F: 132°. Gibt mit konz. Schwefelsäure cine intensiv blauviolette Färbung.
- 3. 9-[a.y-Dimethyl- β (oder γ) butenyliden] fluoren, 2-Methyl-4-fluorenyliden-penten-(2 oder 1) $C_{19}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C:C(CH_3)\cdot CH:C(CH_3)_2$ oder

 C_6H_4 $C:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH_2$. Welche der beiden Formeln den zwei nachstehend

beschriebenen Verbindungen zukommt, konnte nicht entschieden werden.

a) Höherschmelzende Verbindung $C_{19}H_{18}$. B. In geringer Menge neben dem Isomeren vom Schmelzpunkt $58-61^{\circ}$ (s. u.) und anderen Produkten beim Erhitzen von Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid mit Diacetonalkohol auf $110-137^{\circ}$ (Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2560). — Nadeln (aus Alkohol). F: $81-82^{\circ}$. Löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Essigester. Färbt sich bei kurzem Aufbewahren am Licht oberflächlich rötlich; die Farbe geht im Dunkeln wieder zurück. — Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in siedendem Eisessig 2-Methyl-4-[fluorenyl-(9)]-pentan und einen bei $51-55^{\circ}$ schmelzenden krystallinischen Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{22}$ oder $C_{19}H_{20}$.
b) Niedrigerschmelzende Verbindung $C_{19}H_{18}$. B. s. oben bei der höherschmelzenden Verbindung. Entsteht auch, neben anderen Produkten, beim Erhitzen von Fluorenyl-(9)-

b) Niedrigerschmelzende Verbindung C₁₉H₁₈. B. s. oben bei der höherschmelzenden Verbindung. Entsteht auch, neben anderen Produkten, beim Erhitzen von Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid mit Aceton auf 135° (Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2563). — Nadeln (aus Alkohol und Methanol). F: 58—61°. Leicht löslich in kaltem Tetrachlorkohlenstoff, Benzol, Aceton und Essigester und in heißem Methanol, Alkohol, Ligroin und Eisessig.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{20}$.

- 1. **1-Phenyl-4-\beta-naphthyl-butan** $C_{20}H_{20}=C_{10}H_{7}\cdot[CH_{2}]_{4}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-4-[tetralyl-(6)]-butan mit Schwefel auf 200—250° (Schroeter, B. 57, 2000). Bildet kein Pikrat.
- 2. Ditetralyliden-(1.1') C₂₀H₂₀, s. nebenstehende Formel (X = H).

 2.2' Dibrom ditetralyliden (1.1') C₂₀H₁₈Br₂,
 s. nebenstehende Formel (X = Br). B. Bei der Einw.

 von Brom auf 3.4.3'.4'-Tetrahydro-dinaphthyl-(1.1') (SCHROETER, B. 58, 716). F:
- 3. 1.2-Diphenyl-tricyclooctan $C_{20}H_{20} = \frac{H_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5}{H_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5}$ (H 692). Diese Verbindung ist nach Kuhn, Deutsch (B. 65 [1932], 44, 48) als 2β -Phenäthyl-diphenyl (S. 621) aufzufassen,

- 4. x-Oktahydro-perylen C₂₀H₂₀. Einheitlichkeit fraglich (ZINKE, BENNDORF, M. 59, 243).— B. Neben anderen Produkten bei der Hydrierung von Perylen (S. 655) in Gegenwart von Palladium-Kohle in Eisessig unter 230—240 mm Überdruck bei 19—23° (Z., SCHNIDERSCHITSCH, M. 51, 282). Blättehen (aus Essigsäure oder verd. Alkohol). F: 159—161° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Xylol und Toluol. Schwer löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit hlaßgelber Farhe, die heim Erwärmen üher Gelbhraun in Braunrot übergeht.
 - 5. Dimolekulares 1.2 Dihydro naphthalin (Bis-dialin) C20H20 s. S. 416.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{22}$.

- 1. 1-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen

 C₂₁H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von
 1-Oxo-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydroanthracen mit Benzylmagnesiumchlorid in Äther und naehfolgender Destillation des entstandenen, nicht näher heschriebenen 1-Oxy-1-benzyl1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydroanthracens (SCHROETER, B. 57, 2019). Zähe Flüssigkeit. Kp₁₆:
 240—245°. Erstarrt nicht im Kältegemisch. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart
 von Nickel in Tetralin bei 150° unter Druek 1-Benzyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen.
 Giht mit Brom in Eisessig unter Kühlung ein Gemisch von Bromiden, das beim Erwärmen
 mit Eisessig in 1-Benzyl-5.6.7.8-tetrahydro-anthracen übergeht.
- 2. 2-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen $C_{21}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Oxy-2-benzyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen mit Kaliumdisulfat auf 170° (SCHROETER, B. 57, 2020). Kp₁₃: 255—258°. Liefert mit Brom in Eisessig 1.2-Dibrom-2-benzyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-anthracen. Pikrat. F: 80—100°.
- 3. 9-Benzyl-hexahydroanthracen $C_{21}H_{22}=C_6H_{10}\{C(CH_2\cdot C_6H_5)\}C_6H_4$ (H 692). Der von Godchot (Bl. [4] 1, 125; A. ch. [8] 12, 514) heim Erhitzen von "Benzyloktahydroanthranol" mit Kaliumdisulfat erhaltene Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{22}$ wird von Schroeter (B. 57, 2008, 2021) als 2-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen erkannt; der von Godchot (Bl. [4] 1, 127; A. ch. [8] 12, 517) durch Umsetzung von "Hexahydroanthron" mit Benzylmagnesiumchlorid gewonnene Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{22}$ wird von Schroeter (B. 57, 2008, 2019) als 1-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen erkannt.
- 7. Kohlenwasserstoff $C_{24}H_{28}$. Kryoskopische Mol.-Gew.-Bestimmung im Campher: Hoffmann, $Am.\,Soc.\,51,\,2544.\,-B$. Beim Erhitzen von Methyl- $[\beta$ -phenyl-isobutyl]-keton mit wasserfreiem Zinkchlorid auf ca. 180° (H., $Am.\,Soc.\,51,\,2544$). Nadeln oder Tafeln (aus Petroläther). F: 130,5—131° (korr.). Kp₁₈: 195°. Entfärbt Permanganat in kaltem feuchtem Aceton nicht; wird beim Kochen mit Permanganat-Lösung oder beim Verreiben mit Braunstein und 50% iger Schwefelsäure bei 50° wenig oder gar nicht angegriffen. Bleiht heim Kochen mit verd. Salpetersäure unverändert; bei längerem Kochen mit Salpetersäure (D: 1,42) entsteht einc Verbindung $C_{24}H_{25}O_{4}N_{3}$ [Nadeln (aus Methanol); F: 180—184°; unlöslich in Sodalösung]. Die Lösung in Eisessig färbt sich heim Kochen mit Chromsäure langsam grün.
- 8. Pentacyclopentadien C₂₅H₃₀, s. nehenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. die bei Dicyclopentadien (S. 391) angegebene Literatur. Das Mol.-Gew. ist in Benzol ehullioskopisch und in Campher kryoskopisch bestimmt worden STAUDINGER, BRUSON, A. 447, 107). B. Bei 22-stdg. Erhitzen von Dicyclopentadien auf 170—180° (Sr., Br., A. 447, 106). Pulver (aus Benzol). F: 270°. Ist im Hochvakuum unzersetzt destillierbar. Sehr schwer löslich in kaltem, löslich in heißem Chloroform, Benzol, Nitrobenzol, Toluol, Xylol, Schwefelkohlenstoff und Pyridin, unlöslich in Methanol, Alkohol, Äther und Petroläther. Scheidet sich aus sehr verd. Lösungen in Form einer dicken Gallerte ab. Wird heim Erhitzen zu Cyclopentadien depolymerisiert. Verhalten beim Kochen mit Salpetersäure: St., Br. Addiert Brom.

12. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-22}$.

1. Kohlenwasserstoffe C16H10.

1. **Diphenylbutadiin**, **Diphenyldiacetylen** $C_{16}H_{10} = C_6H_5 \cdot C : C \cdot C : C \cdot C \cdot H_5 \cdot (H 693; E I 343)$. B. Durch längeres Erwärmen von Phenylacetylenkupfer mit wäßr. Kupfer(II)chlorid-Lösung auf dem Wasserhad (STRAUS, KOLLEK, B. 59, 1680). Bei der Einw. von 2 Atomen Jod auf 2 Mol Phenylacetylenmagnesiumbromid in Äther (GRIGNARD, TCHÉOUFAKI, C.r. 188, 358). Aus höherschmelzendem oder niedrigerschmelzendem Diphenyldiacetylen-bis-hydrobromid beim Schütteln mit alkoh. Kalilauge (Salkind, Kruglow, B. 59, 1940). — Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1974,1 kcal/Mol (Roth, Müller in Landolt-Börnst. EI 868). Zur Molekularrefraktion vgl. G., Tch.

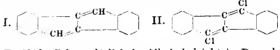
Gibt bei der Einw. von Ozon in Tetrachlorkohlenstoff hei 0° und nachfolgendem Zersetzen des Ozonids mit Eis Benzoesäure und Oxalsäure (Grignard, Tchéoufaki, C. r. 168, 527; R. 48, 900). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel-Katalysator in Hexan in sehr kurzer Zeit reduziert (Kelber, B. 57, 142). Liefert hei der Hydrierung in Gegenwart von Platin in Alkohol + Ather cis-cis-1.4-Diphenyl-hutadien-(1.3), Dihenzylacetylen und 1.4-Diphenyl-butatrien (Gr., Tch., C. r. 188, 1532; R. 48, 902). Über Bildung von cis-cis-, cis-transund trans-trans-1.4-Diphenylbutadien-(1.3) durch Hydrierung von Diphenyldiacetylen mit verschiedenen Palladium-Tierkohle- und Nickel-Tierkohle-Katalysatoren in Methanol und Ather vgl. Ott, Schröter, B. 60, 628, 638. Liefert beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (Kp: 129°) Diphenylhrombutenin oder Diphenylhromhutatrien (S. 602) (Gr., Tch., C. r. 188, 1534; R. 48, 903). Giht mit Natrium oder Lithium in Äther dunkelhraune Lösungen, die mit Alkohol oder Kohlendioxyd nicht reagieren (Schlenk, Bergmann, A. 463, 82). Setzt sich mit Äthylmagnesiumjodid und mit Triphenylmethylmagnesiumchlorid nicht um (Gilman, Shumaker, Am. Soc. 47, 515; Gi., McGlumphy, R. 47, 421).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Bis-[2-nitro-phenyl]-butadiin,} & \textbf{2.2'-Dinitro-diphenyldiacetylen} & C_{16}H_8O_4N_2 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot C:C\cdot C_6H_4\cdot NO_2 \ (H \ 693). \ Liefert\ hcim\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Sonnen-liefert\ hcim\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ in\ Chloroform\ am\ Aufhewahren\ am\ A$ licht Diisatogen (Syst. Nr. 3601) (Ruggli, Bolliger, Helv. 4, 636).

2. Diphensuccindadien-(9.11) C₁₆H₁₀, Formel I.

9.12-Dichlor-diphensuccindadien-(9.11) $C_{16}H_8Cl_2$, Formel II. B. Aus 9.9.12.12-Tetrachlor-diphensuccindan bei der Einw. von Alkohol, Benzol oder siedendem Wasser, ferner beim Aufhewahren mit oder ohne Luftzutritt oder durch Behandeln mit Natriumacetat in Alko-

hol (Brand, Müller, B. 55, 605). succindandion-(9.12) mit Phosphorpentachlorid auf 220° (Br., M.).



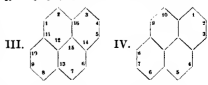
Rothraune Nadeln (aus Alkohol, verd. Alkohol, Toluol oder Eisessig). F: 191°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol, Toluol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Essigester, Amylacetat, heißem Eisessig. — Liefert hei der Reduktion mit Zinkstauh und Alkohol, Isoamylalkohol oder Eisessig in Gegenwart von wenig Quecksilber(II)-chlorid Diphensuccinden-(10). Liefert hei der Einw. von Natriummethylat Lösung in heißem Toluol 12-Chlor-9-methoxy-diphensuccindadien-(9.11); reagiert analog mit Natriumäthylat-Lösung (Br., M., Kessler, B. 59, 1963).

3. 1.8 - o - Phenylen - naphthalin, 1.2 - Benzo - acenaphthylen, Fluoranthen (Idryl) C₁₆H₁₀, s. nebenstehende Formel (H 685; E I 344). Für die von Elwarenthylen, die von Fluoranthen ahgeleiteten Namen wird in diesem Handhuch die angegehene Stellungsbezeichnung gebraucht. — B. Durch Destillation von 1.2.3.4-Tetrahydro-fluoranthen im Kohlendioxyd-Strom über auf Rotglut erhitzten Bleioxyd-Bimsstein (v. Braun, Anton, B. 62, 145). — Krystalle (aus Alkohol). F: 110° (v. Br., A.). D.: 1,252 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Dichten und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: v. Auwers, Kraul, A. 443, 190.



Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{16}H_{10}+C_6H_3O_6N_3$. Citronengelbe Krystalle. F: 200,5° (Hertel, A. 451, 191). — Pikrat $C_{16}H_{10}+C_6H_3O_7N_3$. F: 183,5° (He.).

4. **Pyren** C₁₆H₁₀, Formel III (H 693; E I 343); die darin angegehene Stellungsbezeichnung (vgl. SCHOLL, SEER, A. 394, 121; R. STELZNER, H. KUH, Nomenklaturfragen [Leipzig-Berlin 1921], S. 74; E. CLAR, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 7) wird auch in diesem Handbuch gebraucht 1. B. Beim Überleiten von 1.2.3.4.5.6.7.8.13.14 - Deka-



¹⁾ In der Literatur finden sich auch andere Bezifferungen, besonders die in Formel IV; vgl. z B. PATTERSON, Am. Soc. 47, 550; COOK, Soc. 1932, 1473; Chem. Abstr., Subject Indexes 1937ff.

hydro-pyren über hellrot glühenden Bleioxyd-Bimsstein im Kohlendioxyd-Strom (v. Braun, RATH, B. 61, 963). Durch Zinkstaubdestillation von 3.5-Dioxo-3.4.5.8.9.10-hexahydro-pyren (Fleischer, Retze, B. 55, 3289). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150° (v. Br., R.). D. 1,277 (Zirgler, Ditzel, A. 478, 204). Dichten und Brechungsindices einiger Lösungen in Chinolin: (ZIEGLER, DITZEL, A. 443, 190. — Mikrochemischer Nachweis als Pyrenchinon: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 20. Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₆H₁₀+C₆H₃O₆N₃. Dunkelgelbe Krystalle. F: 245° (Hertel, A. 451, 191). — Pikrat C₁₆H₁₀+C₆H₃O₇N₃. F: 218—219° (Fleischer,

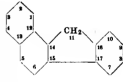
RETZE, B. 55, 3289), 2220 (HE.).

3.5.8.10-Tetrachlor-pyron $C_{16}H_6Cl_4$, s. nebenstehende Formel (H 694). B. Beim Leiten von trocknem Chlor in eine Lösung von Pyren in trocknem Trichlorbenzol oder 1.2-Dichlorbenzol (H. E. FIERZ-DAVID, L. BLANGEY, CI Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 4. Aufl. [Wien 1938], S. 165). - Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 3680.



2. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{12}$.

1. 1.2 - Benzo - fluoren, Chrysofluoren C₁₇H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 695). Für die von Chrysofluoren abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbe-Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. B. Aus Chrysofluorenol (Syst. Nr. 543) bei kurzem Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) in Eisessig (Wanscheidt, B. 59, 2098; Ж. 58, 66). Bei der Destillation von 3-Oxy-1.2-benzo-fluorenon mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Fierz-David, Jaccard, Helv. 11, 1046). — Blättchen (aus Alkohol). F: 188° (F.-D., J.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in wäßr. Natronlauge Diphthalylsäure (F.-D., J.).



- 9 Chlor 1.2 benzo fluoren, 11 Chlor chrysofluoren, Chrysofluorenylchlorid C₁₇H₁₁Cl = C₁₀H₆ CHCl. B. Aus Chrysofluorenol in siedcndem Eisessig bei tropfenweisem Zusatz von Salzsäure (D: 1,19) (Wanscheidt, B. 59, 2097; Ж. 58, 61). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 146° (korr.) unter Rotfärbung und Chlorwasserstoff-Entwicklung. In heißer konzentrierter Schwefelsaure mit blauer Farbe löslich. — Liefert mit 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren bei Gegenwart von Kaliummethylat in siedendem Aceton 1.2;7.8;1'.2'-Tribenzo-difluorenyl- (9.9^7) (S. 722) (W., B. 59, 2100).
- 9-Brom-1.2-benzo-fluoren, 11-Brom-chrysofluoren, Chrysofluorenylbromid $C_{17}H_{11}Br = \frac{C_{10}H_6}{C_6H_4}$ CHBr. B. Aus Chrysofluorenol durch Behandlung mit Bromwasserstoff in heißem Eisessig (Wanscheidt, B. 59, 2097, 2098; R. 58, 61). — Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 142º (Zers.). Löst sich mit blauer Farbe in warmer, konzentrierter Schwefelsäure. Beim Schmelzen wird Bromwasserstoff entwickelt unter Bildung eines roten Produktes (W., X. 58, 65). Liefert bei Behandlung mit Natriumjodid in Aceton fast augenblicklich Chrysofluorenyljodid; bei 2-stdg. Kochen mit einer Lösung von Natriumjodid in Aceton erhält man unter Abscheidung von Jod 1.2;7.8;1'.2';7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyl-(9.9') (S. 727).
- 9-Jod-1.2-benzofluoren, 11-Jod-chrysofluoren, Chrysofluorenyljodid $C_{17}H_{11}I=$ C₁₀H₆ CHI. B. Aus Chrysofluorenylbromid und Natriumjodid in Aceton (Wanscheidt, 8. 59, 2097; Ж. 58, 64). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). Löst sich in organischen Lösungsmitteln schwerer als das entsprechende Bromid. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett. — Zersetzt sich bei ca. 103°(?) (B. 59, 2098), bei 130° (Ж. 58, 64) plötzlich unter Ausscheidung von Jod und Bildung von 1.2;1'.2'-Dibenzo-difluorenyl-(9.9') (S. 716); dieses entsteht auch beim Erhitzen in über 150° siedenden Lösungsmitteln.
- 2. 1.9-Benzanthren-(10), Peribenzanthren, "Benzanthren" C₁₇H₁₂, s. nebenstehende Formel (E I 344). Für die von Benzanthren abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. Zur Konstitution vgl. CLAR, B. 65 [1932], 1420, 1425. — B. Man leitet Benzanthron im Wasserstoffstrom bei 425° langsam über Kupfer (I. G. Farbenind., D. R. P. 472825; Frdl. 16, 1189). Bei der Zinkstaubdestillation von 2-Oxy-benzanthron (FIERZ-DAVID, JACCARD, Helv. 11, 1044). Aus dem Lakton der 2-Oxy-benzanthron-Bz 1-carbonsaure bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Bradshaw, PERKIN, Soc. 121, 916). - F: 82-840 (I. G. Farbenind.).



611

3. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{14}$.

- 1. 1.6-Diphenyl-hexadiin-(2.4), Dibenzyldiacetylen C₁₈H₁₄ = C₆H₅·CH₂·CiC·C:C·CH₂·C₆H₅. B. Bei der Einw. von 1 Mol Jod auf 2 Mol Benzylacetylenmagnesiumbromid in Ather (Grignard, Тсне́о∪ғакі, С. г. 188, 359). F: 101°. Zur Mol.-Refr. vgl. G., Тсн.
- 2. 1.2-Diphenyl-benzol, 2-Phenyl-diphenyl $C_{18}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. ist in Benzol ebullioskopisch bestimmt. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Natrium auf siedendes Chlorbenzol (BACH-MANN, CLARKE, Am. Soc. 49, 2093). Beim Erhitzen von 2-Jod-diphenyl mit Jodbenzol und Kupferbronze im Rohr auf 240° (B., Cl.). Prismen (aus Methanol). F: 57° (korr.). Kp: 332° (korr.). Schwer löslich in kaltem Methanol, sehr leicht in Aceton und Chloroform. Gibt bei der Oxydation mit Chromessigsäure 2-Phenyl-benzoesäure.
- 3. 1.3-Diphenyl-benzol, 3-Phenyl-diphenyl C₁₈H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 695; E I 345). B. In geringer Menge beim Erhitzen von Benzol in der Bombe auf 525° (Herndon, Reid, Am. Soc. 50, 3069). Bei der Destillation des Natriumsalzes der 3.5-Diphenyl-2(oder 4)-benzoyl-benzoesäure über Calciumoxyd bei ca. 300° (Gastaldi, G. 50 I, 80). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 86—87° (Ga.), 87° (korr.) (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2093). Kp: 365° (korr.) (B., Cl.).
- phenyl, Terphenyl C₁₈H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 695; E I 345). Für die von Terphenyl abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht (vgl. v. Braun, B. 66, 1472 Anm.). Die H 697 als Kohlenwasserstoff C₁₈H₁₄ von ungewisser Struktur bezeichnete Verbindung ist als Terphenyl erkannt (Kuhn, Winterstein, B. 60, 432). B. Terphenyl entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen von Benzol in der Bombe auf 525° (Herndon, Reid, Am. Soc. 50, 3069) und bei der Einw. von Natrium auf siedendes Chlorbenzol (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2093). In geringer Menge bei der Reduktion von 1.4-Dibrom-benzol mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in methylalkoholischer Kalilauge (Busch, Schmidt, B. 62, 2618). Beim Erhitzen von 1.4-Dicyclohexyl-benzol mit 12 Atomen Brom auf 160° (v. Braun, B. 60, 1181). In geringer Menge beim Leiten von Diphenyl-Dampf durch ein auf 500—600° erhitztes Porzellan- oder Eisenrohr, neben anderen Produkten (Fichter, Erlenmeyer, Helv. 9, 151). Beim Erbitzen von 4-Jod-terphenyl mit aktiviertem Kupferpulver auf 280—300° (Pummerer, Bittner, B. 57, 87).

In geringer Menge beim Erhitzen von Benzaldehyd in Stickstoffatmosphäre auf 680° bis 690° (Hurd, Bennett, Am. Soc. 51, 1200). Neben anderen Produkten bei der Reduktion von Zimtaldehyd mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 104). Bildet sich aus dem bei der Reduktion von Zimtaldchyd mit verkupfertem Zinkstaub neben Hydrocinnamoin entstehenden Öl bei der Destillation (Kuhn, Winter-STEIN, B. 60, 435; vgl. THIELE, B. 32 [1899], 1297; FARMER, Mitarb., Soc. 1927, 2954), beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 150° und beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (FA.; Mitarb.). In geringer Menge bei der Umsetzung von Cinnamylmagnesium-bromid mit Zimtaldehyd in Äther (K., W., Helv. 11, 108). Aus Polyporsäure (3.6-Dioxy-2.5-diphenyl-benzochinon-(1.4); Syst. Nr. 810) durch Destillation mit Zinkstaub (Kögl., A. 447, 84) und aus Atromentin (Syst. Nr. 854) bei der Destillation mit Zinkstaub (Kögl., Postowsky, A. 440, 32; 445, 164). Entsteht neben anderen Produkten aus Dibenzoylperoxyd bei der Explosion in einer Stahlbombe bei 180—200° (Fichter, Fritsch, Helv. 6, 336; Fi., Erlenmeyer, Helv. 9, 151), bei längerem Kochen mit Benzol (Gelissen, HERMANS, B. 58, 291) und beim Erhitzen mit Diphenyl auf dem Wasserbad (GE., HE., B. 58, 293, 764). Aus dem Calciumsalz der cis-3.6-Diphenyl-1.2.3.6-tetrahydro-phthalsäure durch Destillation mit Kalk und Zinkstaub (DIELS, ALDER, B. 62, 2085). Neben anderen Produkten bei der Zersetzung von Benzoldiazoniumsulfat in wäßr. Lösung mit Alkohol und Kupferpulver (Gerngross, Schachnow, Jonas, B. 57, 749) oder in Eisessig-Lösung mit Ameisensäure, Eis und Kupferpulver (Ge., Dunkel, B. 57, 742) oder bei der Zersetzung von Benzoldiazoniumformiat mit Kupferpulver in starker Ameisensäure (Ge., D.). In geringer Menge bei der Behandlung von diazotiertem 4-Amino-diphenyl mit Kupferpulver und starker Ameisensäure in Eisessig (G., Sch., J., B. 57, 750) oder mit Natronlauge, zweckmäßig in Gegenwart von Magnesiumsulfat (GOMBERG, BACHMANN, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250). Beim Eintragen von Terphenyl-diazoniumsulfat-(4) in alkal. Natriumstannit-Lösung (Pummerer, Mitarb., B. 55, 3104). Bildet sich neben anderen Produkten beim Behandeln von äther. Phenylmagnesiumbromid-Lösung mit Sauerstoff (PORTER, STEEL, Am. Soc. 42, 2652) und bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Nitrobenzol

oder mit N.N-Diphenyl-hydroxylamin in Äther (GILMAN, McCracken, Am. Soc. 49, 1058, 1060) oder mit Nitrobenzol, 2-Nitro-toluol oder 4-Nitro-toluol in Äther (GI., McC., Am. Soc. 51, 825).

Krystalle (aus Eisessig). F: 209,5° (Gerngross, Dunkel, B. 57, 742), 209—210° (Kuhn, Winterstein, B. 60, 433; Helv. 11, 104; Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 46, 2343; 49, 250), 213° (korr.) (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2093). Sublimiert unter 14 mm bei 210—250° (Pummerer, Mitarb., B. 57, 742). Kp: 376° (B., Cl.). D?: 1,234 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Löslich in der 22-fachen Mengc siedenden Benzols, leicht löslich in heißen Isoamylacetat und Nitrobenzol (Ge., D.). Zeigt entgegen älteren Angaben in Benzol-Lösung keine Fluorescenz (K., Wi., B. 60, 433; Ge., D., B. 57, 742). — Liefert nach langem Schütteln mit Natrium in Äther oder Dioxail 1.4-Dinatrium-1.4-diphenyl-eyclohexadicn-(2.5) (Syst. Nr. 2357) (Schlenk, Bergmann, A. 463, 95).

- 4'-Jod-4-phenyl-diphenyl, 4-Jod-terphenyl $C_{18}H_{13}I = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_4 I$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-terphenyl und Kaliumjodid in Wasser (Pummerer, Bettner, B. 57, 87). Blättchen (aus Benzol). F: 247° (unkorr.). Sublimiert unter 14 mm bei 280—310°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich sehwer in siedendem Eisessig, Äther und Alkohol. Liefert mit Silberpulver bei 330° Sexiphenyl, mit aktiviertem Kupferpulver bei 280—300° Terphenyl und sehr geringe Mengen Sexiphenyl.
- 1.4-Bis-[4-nitro-phenyl]-benzol, 4.4"-Dinitro-terphenyl $C_{16}H_{12}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Diese Konstitution kommt der H 696 als x.x-Dinitro-[1.4-diphenylbenzol] beschriebenen Verbindung zu (France, Heilbron, Hey, Soc. 1938, 1368). F: 272° (Vorländer, Ph. Ch. 126, 470).
- 4.2'.4"-Trinitro-terphenyl C₁₈H₁₁O₆N₃, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution komint der H 696 als x.x.x.-Trinitro-[1.4-diphenyl-benzol] beschriebenen Verbindung zu (France, Heilbron, Hey, Soc. 1938, 1368, 1373).

$$O_2N \cdot \bigcirc \longrightarrow \cdot \bigcirc NO_2$$

- 6. a-Phenyl- β -[a-naphthyl]-äthylen, 1-Styryl-naphthalin $C_{18}H_{14}=C_{10}H_{7}+C_{11}H_{12}+C_{12}H_{13}$
- β -Chlor-α-phenyl- β -[α-naphthyl]-äthylen $C_{18}H_{18}Cl=C_{10}H_7$ ·CCl:CH·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von 2.2-Dichlor-1-phenyl-2-α-naphthyl-äthan auf 120—130° (Ruggli, Reiner, Helv. 9, 78). Beim Erhitzen von Benzyl-α-naphthyl-keton mit Phosphorpenta-chlorid auf 100—200° (Ru., Rei.). Dickflüssiges, gelbes Öl. Kp₁₁: 228—233°. Bei 7-stdg. Kochen mit Kaliumhydroxyd in Pyridin werden nur ca. 10% des Chlors abgespalten. Liefert beim Schinelzen mit Kaliumhydroxyd + Natriumhydroxyd ein braunes Harz.
- β -Brom-α-phenyl- β -[x-dibrom-naphthyl-(1)]-äthylen $C_{18}H_{11}Br_3=C_{10}H_5Br_2\cdot CBr$: CH· C_6H_5 . B. Beim Erhitzen von Benzyl-α-naphthyl-keton mit Phosphorpentabromid auf 100—180° (Ruggli, Reinert, Helv. 9, 79). Nicht ganz rein erhalten. Krystalle (aus Eisessig). F: 170—171°.
- α-Phenyl-β-[2.4-dinitro-naphthyl-(1)]-äthylen, 2.4-Dinitro-1-styryl-naphthalin $C_{18}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methyl-2.4-dinitro-naphthalin und Benzaldehyd in Gegenwart von einem Tropfen Piperidin in Pyridin (Pastak, Bl. [4] 39, 74). Schuppen (aus Benzol oder Eisessig). F: 166°. Fast unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Alkohol, leicht in Aceton und Chloroform.
- 7. α -Phenyl- β -[β -naphthyl]-āthylen. 2-Styryl-naphthalin $C_{18}H_{14}=C_{10}H_7$ ·CH:CH·C $_6H_5$. B. Aus Zimtsäure- β -naphthylester durch Erhitzen unter gewöhnlichem Druck (Anschütz, B. 60, 1321; CH. SELDEN, Dissert. [Erlangen 1888], S. 10). Silberglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Chloroform. Gibt ein bei 192° (Zers.) schmelzendes Bromid.

613

- β -Chlor-α-phenyl- β -[β -naphthyl]-äthylen $C_{18}H_{13}Cl=C_{10}H_{7}\cdot CCl$; $CH\cdot C_{8}H_{5}$. B. Beim Kochen von Benzyl- β -naphthyl-keton mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (Ruggli, Reiner, Helv. 9, 75). Krystalle (aus Alkohol). F: 116—117°. Destilliert hei 11 mm Druck unter geringer Zersetzung. Permanganat-Lösung wird entfärht. Ist beständig gegen methylalkoholische Kalilauge und gegen Schmelzen mit Kaliumhydroxyd + Natriumhydroxyd. Liefert heim Kochen mit Kaliumhydroxyd in Pyridin Phenyl- β -naphthyl-acetylen.
- 8. α -Phenyl- α - $[\alpha$ -naphthyl]- $\ddot{\alpha}$ thylen $C_{18}H_{14}=C_{10}H_{7}\cdot C(:CH_{2})\cdot C_{6}H_{5}$ (H 697). Zur Bildung nach Stoermer, Simon (B. 37 [1904], 2757) vgl. Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 549. Gibt ein Jodhydrin, das beim Behandeln mit Silbernitrat oder Quecksilberoxyd in die Ausgangsverbindung und unterjodige Säure zerfällt (Luce, C. r. 180, 146).
- β -Brom-α-phenyl-α-[α-naphthyl]-äthylen $C_{18}H_{13}Br = C_{10}H_{1}\cdot C(:CHBr)\cdot C_{6}H_{5}$ (H 697). Stellt man aus β -Brom-α-phenyl-α-[α-naphthyl]-äthylen die Grignard-Verhindung her und kuppelt diese in Äther bzw. siedendem Benzol mit 4-Dimethylamino-benzophenon und erhitzt dann unter 5 mm Druck auf ca. 280°, so erhält man ein Isomeres des 1.3-Diphenyl-α-naphthyl-3-[4-dimethylamino-phenyl]-allens (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 552). Die Grignard-Verhindung aus β -Brom-α-phenyl-α-[α-naphthyl]-äthylen liefert mit Methyl- β -pyridyl-keton in siedendem Äther 1-Phenyl-1-[α-naphthyl]-3-[β -pyridyl]-buten-(1)-ol-(3).
- 9. 3-Cinnamyliden-inden, w-Styryl-benzo-fulven C₁₈H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 697). Zur Bildung nach Thiele (B. 33 [1900], 3399) vgl. Whitby, Katz, Am.

 Soc. 50, 1169. Absorptionsspektrum in Methyläthylketon-Lösung: Jonescu, Bulet. Cluj 2, 298; C. 1925 I, 2221. Polymerisiert sich beim Erhitzen auf 200° und hei Elymere his zu cs. (C₁₈H₁₄)s enthalten. Die Polymerisation unter dem Einfluß von Antimon(V)-chlorid erfolgt so heftig, daß Verkohlung eintritt (Wh., K.).
- 1-Nitro-3-cinnamyliden-inden $C_{18}H_{13}O_2N = O_2N \cdot C \xrightarrow{C_8H_4} C: CH \cdot CH : CH \cdot C_8H_5$.

 B. Aus dem Kaliumsalz des 3-Isonitro-indens hehandeln mit Zimtaldehyd in Methanol hei Gegenwart von konz. Säuren in der Hitze (Wislicenus, Pfeilsticker, A. 436, 41). Tiefrote Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich hei 208°. Löst sich in Alkali mit hellgelher Farbe.
- 10. 1.1'- Dimethyl [indeno 3'.2': 2.3 inden],
 9.12-Dimethyl-diphensuccindadien-(9.11) C₁₈H₁₄,
 s. nehenstehende Formel. B. Durch Kochen von 9.12-Dimethyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Ameisensäure und
 Eisessig (Brand, Schläger, B. 56, 2543). Tiefrote Nadeln (aus Amylacetat), braunrote,
 manchmal auch hellere Nadeln (aus Eisessig), gclbhraune Nadeln (aus Alkohol). F: 212°.
 Ist in gepulvertem Zustand stets gelh. Die heiße Lösung in verd. Alkohol liefert beim
 Schütteln mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Tierkohle 9.12-Dimethyl-diphensuccindan. Läßt sich durch Zink und Eisessig nicht reduzieren.
- 11. Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{14}$ von ungewisser Struktur (H 697) wird als Terphenyl erkannt (Kuhn, Winterstein, B. 60, 432).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{16}$

1. Triphenylmethan, Tritan C₁₉H₁₆ = (C₄H₅)₃CH (H 698; E I 345). B. Beim Erhitzen von Benzol mit Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von im Wasserstoffstrom erhitztem Aluminium (RAY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 108; C. 1928 I, 2371), von Chrompulver (Chakrabarty, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 501) oder von Zirkoniumchlorid (Krishnamurti, C. 1928 I, 2156). Aus Diphenylhrommethan durch Kochen mit thiophenfreiem Benzol und Zinn(IV)-chlorid unter Feuchtigkeitsausschluß (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 183) oder mit üherschüssigem Quecksilberdiphenyl im Toluol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1500). Bei der Einw. von Zinkchlorid auf Triphenylfluormethan in Äther (BLICKE, Am. Soc. 46, 1517). Zur Bildung aus Triphenylchlormethan nach Schmidlin, Garcia-Banus (B. 45, 3189) vgl. Hatt, Soc. 1929, 2421. Bei der Einw. von Äther, Alkohol oder Dihutyläther auf Triphenylchlormethan in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Norris, Young, Am. Soc. 46, 2581, 2582). Beim Erhitzen von Triphenylchlormethan mit p-Kresol und Zinkchlorid auf 180°, nehen einem gelbroten Farhstoff (Van Alphen, R. 46, 291). Bei der Einw. von Hydrazobenzol auf Triphenylchlormethan in siedendem Benzol (Aspelund, Acta Acad. Abo. 5, Nr. 1, 115; C. 1929 I, 2417) oder auf Triphenylmethyl in siedendem Toluol (Goldschmidt, Wurzschmitt, B. 55, 3219). Zur Bildung bei

der Bestrahlung von Triphenylmethyl mit Licht verschiedener Wellenlängen in verschiedenen Lösungsmitteln vgl. Bowden, Jones, Soc. 1928, 1149.

Triphenylmethan entsteht beim Destillieren von 1.1.1-Triphenyl-2-[2-oxy-phenyl]-äthan mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Schorigin, B. 59, 2507). Die labile Form des Triphenylmethans entsteht beim Leiten von Triphenylcarbinol-Dampf über vorher auf 150—1800 erhitzte platinierte Kohle im Wasserstoffstrom; bei 3000 erbält man bei Anwendung aktivierter Kohle die stabile Form (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1049). Beim Erbitzen von Triphenylcarbinol mit konz. Salzsäure im Rohr auf 1450 (Gilman, Kirby, Kinney, Am. Soc. 51, 2259). Neben anderen Produkten durch Einw. von 2-, 3- und 4-Chlor-phenol (Hardy, Soc. 1929, 1007) oder von p-Kresol (Schorigin, B. 60, 2375, 2377) auf Triphenylcarbinol in Eisessig-Schwefelsäure. Aus Triphenylcarbinol oder Äthyltrityläther durch Einw. von Äther bei Gegenwart von Aluminiumcblorid (Norbis, Young, Am. Soc. 46, 2581). Bei der thermischen Zersetzung von Ätbyl-, Isopropyl- und Butyltrityläther (Norbis, Young, Am. Soc. 46, 2582) und beim Kochen von Äthyltrityläther mit wasserfreier Ameisensäure (Schlenk, Bergmann, A. 463, 152). Bei längerem Erwärmen von 0-, m- oder p-Tolyltrityläther mit Natrium in Toluol im Rohr auf ca. 1000, neben anderen Produkten (Schorigin, B. 59, 2511; 60, 2371). Beim Erhitzen von p-Tolyltrityläther mit Zinkchlorid auf 1800 (Scho., Makarow-Semljanski, B. 61, 2521; vgl. dazu van Alphen, B. 61, 277).

Aus Benzaldehyd und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid oder besser Eisenchlorid, zuletzt unter Erwärmen auf 60—80°, neben anderen Produkten (Schaarschmidt, Hermann, Szemző, B. 58, 1915). Aus dem Kalium- oder Natriumsalz der Triphenylessigsäure in wäßrig-alkoholischer Lösung bei Bestrahlung mit kurzwelligem Licht (Jaeger, Soc. 119, 2074; J., Berger, R. 41, 76, 79). Durch Einw. von Benzylmagnesiumbromid auf Triphenylacetonitril in Toluol und Zersetzung der Magnesiumverbindung mit verd. Salzsäure (Ramart-Lucas, Salmon-Legagneur, Bl. [4] 43, 329). Beim Kochen von Tritylanilin mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Gilman, Kirby, Kinney, Am. Soc. 51, 2259). Beim Erhitzen von Trityl-p-toluidin mit Zinkohlorid auf 190° (van Alphen, R. 46, 504). Aus N.N'-Ditrityl-hydrazin beim Schmelzen sowie beim Erhitzen nit Zinkchlorid auf ca. 100° oder mit Benzol auf 250° (Stieglitz, Brown, Am. Soc. 44, 1277, 1278, 1279). Bei der Zersetzung von α-Benzolazo-triphenylmethan in reinem Ligroin bei 70—80° (Wieland, Popper, Seefried, B. 55, 1825). Durch Erhitzen von Triphenylmethan-α-phosphonsäure (Syst. Nr. 2292) mit Natronkalk (Boyd, Smith, Soc. 125, 1477). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Kohlenoxyd auf Phenylmagnesiumbromid in Äther + Benzol bei Gegenwart von Chrom(III)-chlorid (Job, Cassal, Bl. [4] 41, 820) oder von Nickelcarbonyl (Gilliand, Blanchard, Am. Soc. 48, 449). Bei der Umsetzung von überschüssigem Phenylmagnesiumbromid mit Benzoylameisensäure (Peters, Mitarb., Am. Soc. 47, 453) oder mit Benzoylcyanid in Äther, neben anderen Produkten (Adams, Bramlet, Tendick; Am. Soc. 42, 2373). In geringer Menge aus Phenylcaleiumjodid und Benzoylchlorid in Äther (Gilman, Schulze, Am. Soc. 48, 2467). Beim Behandeln von Lithiumtrityl oder Rubidiumtrityl mit Wasser (v. Grosse, B. 59, 2651) oder von Kaliumtrityl mit Methoxy-trimethyl-ammoniumjodid in absol. Ätber (Jones, Seymour, Am. Soc. 50, 1152).

Darstellung aus Benzol und Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid: Norris, Young, Am. Soc. 46, 2581; N., Org. Synth. Coll. Vol. I [1932], 532.

Physikalische Eigenschaften. Außer der stabilen und der instabilen Form existiert nach Schaum (A. 462, 207) noch eine sehr unbeständige dritte Modifikation. Umwandlungsgeschwindigkeit der instabilen Form: Schaum. Röntgenogramm der stabilen Form: Becker, Rose, Z. Phys. 14 [1923], 371; 17 [1923], 351; 24 [1924], 65; vgl. dazu Mark, Weissenberg, Z. Phys. 17, 347; 24, 68; Herzog, Jancke, Z. Phys. 45, 195; C. 1928 I, 639. Beugung von Röntgenstrahlen in geschmolzenem Triphenylmethan: H., J. Schmelzpunkt der stabilen Form: 91° (Vorländer, Haberland, B. 58, 2654), 91—92° (Jones, Seymour, Am. Soc. 50, 1152), 92° (Zelinsky. Gawerdowskaja, B. 61, 1050), 92,2—92,5° (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972), 92,5—93° (Orndorff, Mitarb., Am. Soc. 49, 1543); der instabilen Form: 81° (Z., G.). D°: 1,148 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 207); D°: 1,0140; D¹°°°¹: 1,0155 (v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276); Dichte zwischen 94° (1,018) und 175° (0,956): Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 124. — n°°°¹: 1,5788; n°°¹: 1,5852; n°°°¹: 1,6008 (v. Au., B.); n°°°¹: 1,5778; n°°°¹: 1,5997; n°°¹: 1,6136 (L.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in absol. Alkohol: Orndorff, Mitarb., Am. Soc. 49, 1543; in Äther: Anderson, Am. Soc. 50, 209; 51, 1890. Luminescenz bei Bestrahlung mit Röntgenstrahlen: De Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4, 263; C. 1924 I, 134; mit Kathodenstrahlen: Marsh, Soc. 1927, 128. Tesla-Luminescenz beektrum: McVioker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 999. Depolarisationsgrad des an flüssigem Triphenylmethan bei 95° gestreuten Lichtes: Lautsch, Ph. Ch. [B] 1, 124. Raman-Effekt: Peteikaln, Hochberg, Ph. Ch. [B] 3, 227. Dielektr.-Konst. zwischen 94° (2,46) und 175° (2,35): L. Zeigt piezoelektrischen Effekt (Giebe, Scheibe, Z. Phys. 33, 765; C. 1926 I, 317).

Die labile Form des Triphenylmethans ist schwer löslich in konz. Schwefelsäure unter Gelbfärbung und gibt mit Benzol eine Komplexverbindung; die stabile Form gibt mit konz. Schwefelsäure eine farblose Lösung, die sich nach einigen Stunden goldgelb färbt und bildet mit Benzol keine Komplexverbindung (Zelinsky, Gawerdowskaja, B. 61, 1050). Triphenylmethan löst sich in flüssigem Schwefeldioxyd mit roter Farbe (de Carli, G. 57, 351). Unlöslich in flüssigem Ammoniak (de C.; vgl. Kraus, Rosen, Am. Soc. 47, 2740). Kryoskopisches Verhalten in Benzol bei Gegenwart von Natriumsulfat verschiedenen Wassergehaltes: Jones, Bury, Soc. 127, 1950. Thermische Analyse der binären Systeme mit Phenol und mit 2-, 3- und 4-Nitro-phenol: Kremann, Odelga, Zawodsky, M. 42, 120; mit 2.4-Dinitro-phenol: Kr., Mitarb., M. 43, 324; mit Pikrinsäure: Kr., O., Z., M. 42, 124; Rheinboldt, Kirchensen, J. pr. [2] 112, 190; mit α- und β-Naphthol: Kr., O., Z., M. 42, 132; mit Triphenylcarbinol: Kr., Mitarh., M. 43, 325; mit Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon und Pyrogallol: Kr., O., Z., M. 42, 134; mit Benzophenon: Schaum, Rosenberger, Z. anorg. Ch. 136, 335; mit Chinon: Kr., Mitarb., M. 43, 308; mit Anilin, p-Toluidin, α- und β-Naphthylamin: Kr., O., Z., M. 42, 120, 122, 128; mit σ-Phenylendiamin: Kr., Malarb., M. 43, 323; mit m-Phenylendiamin: Kr., O., Z., M. 42, 124; mit Sarkosinanhydrid: Pfeiffer, Angern, H. 154, 285. Ebullioskopisches Verhalten in Tetrachloräthylen: Walden, Ann. Acad. Sci. fenn. 29, Nr. 23, 16; C. 1928 I, 166. Temperatur-Dichte- und Temperatur-Druck-Diagramm äther. Triphenylmethan-Lösungen in der Umgebung des kritischen Punktes: Schröer, Ph. Ch. [A] 142, 378. Viscosität von geschmolzenen Gemischen mit Schwefel: Mondain-Monval, Schneider, Cr. 186, 751; Bl. [4] 43, 1316. Kontaktwinkel gegen Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Dichte und Brechungsindices einer Lösung in 1-Methyl-naphthalin bei 18,2°: v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276.

Chemisches und biochemisches Verhalten. Triphenylmethan läßt sich hei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig bei 60° und 2—3 Atm. Druck zu Tricyclohexylmethan hydrieren (Adams, Marshall, Am. Soc. 50, 1972). Liefert beim Erhitzen mit Wasserstoff unter Druck in Gegenwart von Tonerde und Kupferoxyd auf 500° Benzol, Diphenylmethan und andere Produkte (Ipatjew, Orlow, B. 60, 1967). Reagiert mit Natrium in flüssigem Ammoniak unter Wasserstoff-Entwicklung und Bildung von Natriumtrityl (Kraus, Kawamura, Am. Soc. 45, 2758). Gibt mit Kaliumamid oder Natriumamid in reinem oder Ammoniumsalze enthaltendem flüssigem Ammoniak farblose Lösungen; in Gegenwart von in flüssigem Ammoniak löslichen Alkalien entstehen rote Lösungen von Kaliumtrityl bzw. Natriumtrityl (Kraus, Rosen, Am. Soc. 47, 2741, 2743). Liefert beim Kochen mit Bleitetraacetat in Eisessig Tritylacetat (Dimroth, Schweizer, B. 56, 1384).

Triphenylmethan wird nach Verfütterung an Kaninchen und Hunde zum großen Teil unverändert im Harn wieder ausgeschieden (MIRIAM, WOLF, SHERWIN, J. biol. Chem. 71, 697). Physiologisches Verhalten: H. STAUB in J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt. Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 65.

Substitutionsprodukte des Triphenylmethans.

Triphenylfluormethan, Triphenylmethylfluorid, Tritylfluorid $C_{19}H_{15}F=(C_6H_5)_3CF$. B. Aus Triphenylcarbinol und Acetylfluorid in Benzol (BLICKE, Am. Soc. 46, 1517). — Krystalle (aus Petroläther oder Alkohol). F: $102-104^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Benzol, Ather und Schwefelkohlenstoff. — Wird von Kaliumpermanganat in Aceton unter Bildung von Triphenylcarbinol oxydiert. Beständig gegen fein verteiltes Silber, Quecksilber und Zink in Benzol und gegen Kupferhronze und Magnesium in Äther. Geht bei Einw. von Zinkchlorid in Ather in Triphenylmethan über. Liefert mit Aluminiumchlorid ein rotes Öl, mit Zinn(II)-chlorid und Eisenchlorid eine orangefarbene, mit Zinkchlorid und -fluorid eine gelbe Verbindung. Wird beim Kochen mit Sodalösung, wäßr. Silbernitrat-Lösung oder Essigsäure in Triphenylcarbinol übergeführt. Liefert beim Kochen mit p-Toluidin in Benzol Tritylp-toluidin. Gibt bei der Einw. von Phenylmagnesiumhromid in kaltem Äther eine orangefarbene Lösung von Triphenylmethyl, ferner Triphenylcarbinol und ein rotes Öl.

Triphenylchlormethan, Triphenylmethylchlorid, Tritylchlorid $C_{19}H_{18}Cl = (C_8H_5)_3Cl$ (H 700, E I 346). B. Durch Erwärmen von Benzotrichlorid und Benzol in Gegenwart von Chrompulver (Chakrabarty, Dutt, J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 501). Bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Äthyltrityläther in Schwefelkohlenstoff (Norris, Young, Am. Soc. 46, 2582). Beim Behandeln von Tritylamin in flüssigem Ammoniak mit Ammoniumchlorid (Kraus, Rosen, Am. Soc. 47, 2745). Durch Erwärmen von Tritylphosphonsäure mit Phosphorpentachlorid auf 70° (Hatt, Soc. 1929, 2421).

F: 106° (CHAKRABARTY, DUTT, J. indian chem. Soc. 5, 516; C. 1929 I, 501), 109—110° (ORNDORFF, Mitarb., Am. Soc. 49, 1543). Löst sich in Acetylchlorid, Benzoylchlorid, Thionylchlorid, Nitromethan, Nitrobenzol und heißem Tetrachloräthan mit gelber Farbe, in anderen

indifferenten Lösungsmitteln farblos; Einfluß der Temperatur auf die Farbe der Lösungen: HANTZSCH, B. 54, 2591. Die farbigen Lösungen werden durch absol. Äther entfärbt (H.). Colorimetrische Untersuchung des Gleichgewichts zwischen farbloser und gelber Form in Nitromethan: H. Ultraviolett-Absorptionsspektrum der Lösung in absol. Alkohol und Äther: O., Mitarb.; Anderson, Am. Soc. 50, 211; in Hexan, m-Kresol und Pyridin sowie bei Gegenwart von Schwefeldioxyd in Chloroform: H., B. 54, 2582, 2586, 2594. Sehr schwer löslich in flüssigem Ammoniak unter geringer Hydrolyse; die Lösung leitet den elektrischen Strom (Kraus, Rosen, Am. Soc. 47, 2743, 2745). Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd und in Blausäure + Benzol bei —8° und 0°: Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1818; in m-Kresol: H., B. 54, 2602. — Zur Konstitution des Triphenylchlormethans in seinen farblosen und gefärbten Lösungen vgl. Hantzsch, B. 54, 2569, 2573; Burawoy, B. 64, 1635; H., Bu., B. 64, 1622; 67 [1934], 793; Lifschitz, B. 64 [1931], 161; 67, 1413; Z. wiss. Phot. 32 [1933], 131.

Gibt bei der Einw. von Kaliumpermanganat in Aceton Triphenylearbinol (BLICKE, Am. Soc. 46, 1518). Bei der Einw. von wenig Wasser auf eine Lösung in absol. Aceton entsteht eine in hellgelben Prismen krystallisierende Verbindung, die sich bei 50-600 unter Umwandlung in Triphenylcarbinol zersetzt (Rebek, Kramarsic, B. 62, 484). Gibt mit dem Natriumsalz des Phosphorigsäurediäthylesters in Benzol + Äther Tritylphosphonsäurediäthylester (Syst. Nr. 2292) (Arbusow, Arbusow, B. 62, 1873; Ж. 61, 1926). Liefert bei Einw. von überschüssigem Rubidiumamalgam in absol. Äther unter Ausschluß von Luft Rubidiumtrityl; reagiert analog mit Caesium und Lithiumamalgam (v. GROSSE, B. 59. 2651). Einw. von 4 Atomen Caesium in absol. Äther: v. G. Liefert in flüssigem Ammoniak mit Natrium Natriumtrityl, mit Kalium Kaliumtrityl, mit Calcium eine rötlichbraune Verbindung, die sich bei Zimmertemperatur sofort, langsam bei ca. -35° zersetzt (Kraus, KAWAMURA, Am. Soc. 45, 2757). Zur Reaktion mit Calcium in flüssigem Ammoniak vgl. ferner Kr., Rosen, Am. Soc. 47, 2743. Addiert in flüssigem Ammoniak ca. 2 Mol Ammoniak; beim Leiten von Ammoniak in eine Lösung von Triphenylchlormethan in absol. Äther entsteht eine in Äther + Ammoniak lösliche Komplexverbindung, die nach Vertreiben des überschüssigen Ammoniaks in Tritylamin und Ammoniumchlorid zerfällt (KR., R.). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Kaliumjodid in Aceton bei 0°: Conant, Kirner, Hussey, Am. Soc. 47, 498. Triphenylchlormethan liefert bei längerem Schütteln mit überschüssigem Silbercarbonat in Benzol Ditritylcarbonat (Halford, Am. Soc. 51, 2158). Gibt bei der Einw. von Zinkwolle in siedendem Benzol 9-Phenyl-fluoren (GILMAN, KIRBY, KINNEY, Am. Soc. 51, 2259). Liefert bei der Einw. von Aluminiumchlorid in Äther, Alkohol oder Dibutyläther Triphenylmethan und amorphe Produkte, die sich bei der Destillation zersetzen (Norris, Young, Am. Soc. 46, 2582).

Triphenylchlormethan gibt beim Erwärmen mit obw. p.Kresol in absol. Pyridin auf dem Wasserbad obw. p.Tolyltrityläther (Schorign, B. 59, 2506; van Alphen, B. 61, 277; R. 46, 290; vgl. dazu Boyd, Hardy, Soc. 1928, 630). Beim Erhitzen mit okresol auf 180°, zweckmäßig in Gegenwart von etwas Zinkchlorid (van A., R. 46, 280) oder mit okresol und etwas okresol-natrium auf 120° (Sch., B. 58, 2507) erhält man 4-Oxy-methyl-tetraphenylmethan (vgl. Boyd, Hardy, Soc. 1928, 631, 632; Iddles, French, Mellon, Am. Soc. 61 [1939], 3192; I., Mickler, Am. Soc. 62 [1940], 2757); analoge Verbindungen entstehen beim Kochen mit m-Kresol-natrium in Xylol (Schorisin, B. 60, 2376) und beim Erhitzen mit p-Kresol-natrium und p-Kresol auf 120—140° (Sch., B. 60, 2378; vgl. Boyd, Hardy, Soc. 1928, 632), während man beim Erhitzen mit p-Kresol und Zinkchlorid auf 180° Triphenylmethan und einen gelbroten, in Kalilauge löslichen Farbstoff erhält (van Alphen, R. 46, 289, 291). Liefert beim Schütteln mit der Kaliumverbindung des Triphenylcarbinols in Benzol im Rohr und Kochen des Reaktionsprodukts mit Aceton und verd. Natronlauge 4-Oxy-triphenylcarbinol (Blicke, Am. Soc. 45, 1969). Gibt mit 0.5 Mol Brenzcatechin in Pyridin auf dem Wasserbad Brenzcatechin-ditrityläther; mit 2 Mol Brenzcatechin entsteht eine Verbindung Catholog (s. bei Brenzcatechin, Syst. Nr. 553) (Helferich, Speidel, Toeldte, B. 56, 770). Kondensiert sich mit der Kaliumverbindung des Dibenzoylmethans in Benzol bei ca. 50° zu ω.ω-Diphenyl-ω'.ω'-dibenzoyl-p-xylol (Goldschmidter), B. 61, 834). Bildet additionelle Verbindungen mit 1—2 Mol Anilin (F: 189—190°) und mit 1 Mol Pyridin (F: 173—174°) (Kraus, Rosen, Am. Soc. 47, 2744). Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin-hydrochlorid und Zinkchlorid auf 160° Triphenylmethan und einen roten Farbstoff (van Alphen, R. 46, 504). Wird beim Kochen mit Hydrazobenzol in Benzol zu Triphenylmethan reduziert (Aspelund, Acad. Abo. 5, 115; C. 1929 I, 2417). Reagiert mit Triphenylbornatrium in äther. Lösung bei Luftabschluß unter Rotfärbung (Krause, Polack,

jodid in Benzol + Äther wechselnde Mengen 5.5'-Ditrityl-dithienyl-(2.2')(?), sowie Triphenylmethan und Ditritylperoxyd (Minnis, Am. Soc. 51, 2145). Bei 9-tägiger Einw. auf Lithiumbutyl in Petroläther erhält man mäßige Mengen 1.1.1-Triphenylpentan (Marvel, Hager, Coffman, Am. Soc. 49, 2327). Gibt mit Natriumtrityl in flüssigem Ammoniak + Toluol Triphenylmethyl, mit Kaliumtrityl eine Verbindung vom Schmelzpunkt 210° und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 235—236° (Kraus, Kawamura, Am. Soc. 45, 2759, 2760). Liefert mit dem aus Tetraphenyläthylen und Natriumpulver in Äther entstehenden Dinatriumtetraphenyläthan in Äther unter Stickstoff wenig Pentaphenyläthyl (S. 712) und Triphenylmethyl (SCHLENK, MARK, B. 55, 2297, 2289).

Verhalten hei der Bestimmung des aktiven Wasserstoffs nach Zerewitinow: H. Fischer, Postowsky, H. 152, 308; Fi., Walter, B. 60, 1988.

- $(C_6H_5)_3CCl+HgCl_2$. Absorptionsspektrum in Äthylenbromid: Hantzsch, B. 54, 2585. $(C_6H_5)_3Ccl+SnCl_4$ hzw. $[(C_6H_5)_3C]SnCl_5$. Absorptionsspektrum in Chloroform +2% Acetanhydrid: H., B. 54, 2585, 2593.
- 4.4'. α -Trichlor-triphenylmethan, 4.4'-Dichlor-triphenylchlormethan, 4.4'-Dichlor-tritylchlorid $C_{19}H_{19}Cl_3=C_6H_5\cdot CCl(C_6H_4Cl)_2$ (H 703). Wurde von Stagner (Am. Soc. 38 [1916], 2075) in Form einer bei 43-50° schmelzenden Krystallmasse erhalten.
- **2-Brom-triphenylmethan** $C_{19}H_{15}Br = (C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4Br$ (E I 348). *B.* Bei der Einw. von Phenylmagnesiumhromid auf 2-Brom-benzoesäureäthylester hei Gegenwart von Magnesium in Äther bei 50° in Stickstoffatmosphäre, Zersetzung des Reaktionsprodukts und nachfolgenden Destillation unter vermindertem Druck (HATT, Soc. 1929, 1628). F: 84—85°.

Triphenylbrommethan, Triphenylmethylbromid, Tritylbromid $C_{1a}H_{1b}Br = (C_6H_5)_3CBr$ (H 704; E I 348). B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf Triphenylcarbinol in Gegenwart von etwas Acetanhydrid in Eisessig (Hantzsch, B. 54, 2589). — Röntgenogramm: Mark, Noethling, Z. Kr. 65, 449). F: 152° (Hantzsch; Pfeiffer, Eister, J. pr. [2] 124, 184), 150° (M., N.). D: 1,55 (M., N.). Erscheint fein pulverisiert farhlos; färbt sich beim Erhitzen gelb und wird heim Erkalten wieder fast farblos (H.). Löst sich in Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform, Tri- und Tetrachloräthylen farblos, in Nitromethan, Tetrachloräthan, 1.2.3-Trichlor-propan, Trichlornitromethan, Nitrohenzol, Benzonitril, Dichloräthylen und Dichlormethan mit gelber Farhe von in dieser Reihe abnehmender Intensität; die gelhen Lösungen werden durch Äther entfärbt (H.). Einfluß der Temperatur auf die Farbe der Lösungen: H., B. 54, 2591. Absorptionsspektrum in Hexan, Tetrachloräthan und m-Kresol und in Tetrachloräthan bei Gegenwart von Schwefeldioxyd: H., B. 54, 2582, 2586, 2594. Colorimetrische Untersuchung des Gleichgewichts zwischen farbloser und gelber Modifikation in Tetrachloräthan, Nitromethan und bei Gegenwart von Schwefeldioxyd in Tetrachloräthan: H., B. 54, 2591. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd und in Blausäure + Benzol hei —8° und 0°: Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1818; in m-Kresol: H., B. 54, 2602. Einfluß auf die Klopffestigkeit von Treihstoffen: Egerton, Gates, J. Inst. Petr. Technol. 13, 279; C. 1928 II, 211. — Zur Konstitution der farblosen und der gelben Modifikation vgl. die S. 616 bei Triphenylchlormethan zitierte Literatur.

Reagiert mit Silbernitrat in Acetonitril und mit Kaliumrhodanid in Aceton hei Zimmertemperatur sofort unter Bildung von Silberbromid bzw. Kaliumbromid (Carothers, Am. Soc. 48, 3193). Liefert beim Schütteln mit Ammoniumacetat in Benzol oder heim Sättigen der Lösung in Eisessig + Benzol mit Ammoniak Tritylacetat (Schoepfle, Am. Soc. 47, 1470). Reagiert sofort mit absolutem Methanol (Ca.). Giht bei der Einw. auf Natriumacetessigester in Äther + Benzol entgegen den Angaben von Allen, Kölliker, A. 227, 111; H 5, 704) Triphenylmethyl und α-Trityl-acetessigester, der bei der Verseifung mit heißer wäßrig-alkoholischer Natronlauge unter Bildung von β,β,β-Triphenyl-propionsäure gespalten wird (Blicke, Am. Soc. 48, 739). Liefert mit Natriumcyanessigester in Alkohol oder Äther sehr geringe Mengen β,β,β-Triphenyl-α-cyan-propionsäure-äthylester(?) (Hellerman, Am. Soc. 49, 1737). Giht bei der Einw. von Natriumdiäthylphosphit in Benzol + Äther Triphenylmethyl, wenig Triphenylmethan und ein phosphorhaltiges, flüssiges Produkt (Kp₂: 146—149°); in ahsol. Alkohol entsteht nur Äthyltrityläther (Arbusow, Arbusow, B. 62, 1874; ж. 61, 1926). Liefert beim Erhitzen mit Trialkylphosphiten Tritylphosphonsäuredialkylester und Alkylbromide (Ar., Ar., ж. 61, 231; C. 1929 I, 2979). Beim Erhitzen mit Isopropyloxydiphenylphosphin (Syst. Nr. 2272) auf 100—200° entstehen Diphenyl-trityl-phosphinoxyd und Isopropylbromid (Ar., Ar.). Reagiert mit Diphenylarsenjodid unter Bildung einer tiefroten Substanz, die begierig große Mengen Sauerstoff absorbiert (Blicke, Smith, Am. Soc. 51, 2275). Beim Behandeln mit 4.4'.4"-Trinitro-triphenylmethyl (Ziegler, Boye, A. 458, 254). Verbindung mit Zinp(IV)-chlorid C.-H.-Br + SnCl. R. Aus den Komponenten

Verbindung mit Zinn(IV)-chlorid C₁₉H₁₅Br + SnCl₄. B. Aus den Komponenten in siedendem Benzol (Pfeiffer, Eistert, J. pr. [2] 124, 184). Nicht rein erhalten. Orangefarbenes Pulver.

- α -Chlor-2-brom-triphenylmethan, 2-Brom-triphenylchlormethan, 2-Brom-tritylchlorid $C_{19}H_{14}ClBr = (C_6H_5)_2CCl\cdot C_6H_4Br$ (H 704; E I 348). F: 116—118° (HATT, Soc. 1929, 1628).
- α-Chlor-4-brom-triphenylmethan, 4-Brom-triphenylchlormethan, 4-Brom-tritylchlorid C₁₀H₁₄ClBr = (C₆H₅)₂CCl·C₆H₄Br (H 705; E I 348). Die Lösung in Xylol bzw. Brombenzol liefert bei ca. 20 Min. langem Schütteln mit fein verteiltem Silber unter Luftabschluß 4-Brom-triphenylmethyl; bei längerem Schütteln wird auch ein Teil des Broms abgespalten (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1775). Liefert bei mehrtägigem Schütteln mit Silbersulfat in Nitrobenzol unter Luftabschluß bei 50° eine rote Lösung, die bei der Hydrolyse mit 3%iger Natronlauge 4-Oxy-triphenylcarbinol gibt (G., Bl.; vgl. Bowden, Watkins, Soc. 1940, 1253); bei längerem Schütteln erhält man ein rotes, alkalilösliches Ol (G., Bl.).
- 4.4'.4"-Tribrom-triphenylmethan $C_{19}H_{13}Br_3 = (C_6H_4Br)_3CH$ (H 706; E I 349). Beim Erhitzen von 4.4'.4".-Tetrabrom-benzpinakolin mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad, neben 4-Brom-benzoesäure (Montagne, R. 43, 642). F: 116,5° (korr.). Kp₁₂: 295° (korr.).
- 4-Brom-α-jod-triphenylmethan, 4-Brom-triphenyljodmethan, 4-Brom-trityljodid $C_{19}H_{14}BrI = (C_6H_5)_2CI \cdot C_6H_4Br$. B. Bei der Einw. von Jod auf eine Lösung von 4-Brom-triphenylmethyl in Benzol (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1775). Liefert beim Schütteln mit Silberchlorid in Benzol 4-Brom-tritylchlorid.
- 2 Nitro triphenylmethan $C_{19}H_{15}O_2N = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (H 707; E I 349). B. Zur Bildung aus 2-Nitro-benzylidenchlorid und Benzol in Gegenwart von Aluminium-chlorid vgl. Tanasescu, Bl. [4] 39, 1454. Bei 2-tägigem Belichten der Lösungen in Benzol. Äthylacetat, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff oder Aceton bildet sich 2-Isonitro-triphenylmethan (C_6H_5)₂C: C_6H_4 :NO·OH (rötliche Flocken; F: 55°); beim Belichten in Pyridin-Lösung erhält man 2-Nitroso-triphenylcarbinol (T., Bl. [4] 39, 1454; 41, 1471).
- Triphenylnitromethan $C_{19}H_{15}O_2N = (C_6H_5)_3C\cdot NO_2$ (E I 349). B. Aus Chlorpikrin und Benzol in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und wenig Aluminium bei 45° (Rây, Soc. 117, 1339). Krystalle (aus Alkohol). F: 145° (Zers.).
- 2.4-Dinitro-triphenylmethan $C_{10}H_{14}O_4N_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(NO_2)_2^{s.4}$. B. In geringer Menge aus 2.4-Dinitro-benzylidenchlorid und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei Zimmertemperatur (Tanasescu, Bl. [4] 39, 1719, 1723). Krystalle (aus Alkohol). F: 93—94° (unkorr.). Gibt mit Alkalien rote Färbungen Verhalten beim Belichten der Lösungen: T., Bl. [4] 39, 1720.
- 4.4'.4"-Trinitro-triphenylmethan $C_{19}H_{13}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_3$ CH (H 707; E I 349). B. Zur Bildung durch Nitrierung von Triphenylmethan vgl. noch Shoesmith, Sosson, Hetherington, Soc. 1927, 2227. Thermische Analyse des Systems mit Sarkosinanhydrid: Pfeiffer, Angern, H. 154, 285.
- 2.4.2'.4'.2''.4''- Hexanitro triphenylmethan $C_{19}H_{10}O_{12}N_6 = CH[C_6H_3(NO_2)_2^{2.4}]_3$ (H 708). Verbindungen mit Pyridin s. Syst. Nr. 3051.
- Triphenylazidomethan, Triphenylmethylazid, Tritylazid $C_{19}H_{15}N_3 = (C_6H_5)_3C\cdot N_3$ H 708; E I 349). B. Beim Schütteln einer Lösung von Triphenylcarbinol-perchlorat in Chloroform mit Natriumazid (Lifschitz, Girbes, B. 61, 1488). Krystalle. F: 65°. Die Lösung in Alkohol färbt sich im ultravioletten Licht ziegelrot bis braunrot.
- 2. 4-Benzyl-diphenyl, 4-Phenyl-diphenylmethan, Phenyl-diphenylylmethan $C_{19}H_{16}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$ (H 708). B. Neben 4-Cyclohexyl-diphenylmethan beim Behandeln von Cyclohexen mit Diphenylmethan und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Bodroux, A. ch. [10] 11, 530). D;: 1,171 (Ziegler, Drizel, A. 478, 201).

Phenyl-diphenylyl-chlormethan, 4-Phenyl-benzhydrylchlorid $C_{10}H_{15}Cl = C_6H_5$. CHCl· C_6H_4 · C_6H_5 . B. Aus Phenyl-diphenylyl-carbinol und Chlorwasserstoff in Äther oder Benzol (Norris, Banta, Am. Soc. 50, 1807). — Krystalle (aus Petroläther) (N., B.), sehr

unbeständige Krystalle mit ½ Tetrachlorkohlenstoff (aus Tetrachlorkohlenstoff bei —15°) (N., Tibbetts, Am. Soc. 42, 2092). F: 71—72,5° (N., B.). — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Alkohol bei 25°: N., B., Am. Soc. 50, 1804; N., Ph. Ch. 130, 665.

Phenyl-diphenylyl-dichlormethan, 4-Phenyl-benzophenonchlorid $C_{19}H_{14}Cl_2 = C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$ (E I 350). B. Zur Bildung aus 4-Phenyl-benzophenon vgl. Schlenk. Bergmann, A. 463, 120. — Nädelchen (aus Ligroin). F: 72° (vgl. dagegen die abweichende Angabe im Ergw. I). Färbt sich an der Luft rosa. — Liefert beim Kochen mit reiner Kupferbronze in Benzol im Koblendioxyd-Strom cis- und trans- α . β -Diphenyl- α . β -bis-diphenylyl-äthylen und etwas 4-Phenyl-benzophenon.

- 3. 1-Phenyl-1, α -naphthyl-propen-(1), α -Methyl- β -phenyl- β -[α -naphthyl]-äthylen $C_{19}H_{16}=C_{10}H_{7}\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot CH\cdot CH_{3}$. Vgl. darüber Luce, C.r. 180, 146.
- 4. 1-Phenyl-4.5-benzo-hydrinden C₁₉H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Oxo-1-phenyl-4.5-benzo-hydrinden mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Braun, Manz, Reinsch, A. 468, 297). Krystalle (aus Methanol). F: 79°. Kp₁₃: 226—229°.

-CH₂ CH₂

5. 3 (oder 4)-Benzyl-acenaphthen $(,,\beta$ -Benzylacenaphthen") I. $C_{19}H_{16}$, Formel I oder II. B. Neben 5-Benzyl-acenaphthen beim Erhitzen von

Acenaphthen mit Benzylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid (Dziewonski, Leonhard, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 108; C. 1929 I, 1339). — Krystalle (aus Alkohol). F: 45—46°. Kp $_{20}$: 260—265°. Sebr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig [2(oder 3)-Benzoyl-naphthalsäure]-anhydrid. — Pikrat $C_{19}H_{16}+2C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 101—102°.

6. 5-Benzyl-acenaphthen (,, a-Benzylacenaphthen") C₁₉H₁₆.
s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt der früher als 4-Benzyl-acenaphthen (H 708) beschriebenen Verbindung zu (Dziewonski, Rychlik, B. 58, 2239, 2243; Lorriman, Am. Soc. 47, 213).
B. Zur Bildung aus Acenaphthen und Benzylchlorid in Gegenwart von Zinkeblorid vgl. Dziewonski, Leonhard, Bl. Acad. polon. [A] 1928,

H₂C—CH₂

CH₂·C₆H₅

Zinkeblorid vgl. Dziewonski, Leonhard, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 102; C. 1929 I, 1339. Beim Kochen von 5-Benzoyl-acenaphthen mit Natrium in absol. Alkohol (Dz., R.). Bei der Destillation von 5-[2-Carboxy-benzyl]-acenaphthen mit überschüssigem Bariumhydroxyd unter 40—50 mm Druck (Lo., Am. Soc. 47, 215). — F: 110° bis 111° (Dz., R.), 111—112° (Lo.). Sehr leicht löslich in Benzol, löslich in heißem Eisessig (Lo.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit olivgrüner Farbe (Dz., Le., Bl. Acad. polon. [A] 1928, 109). — Beim Überleiten der Dämpfe über rotglühenden Eisen- bzw. Nickeldraht entsteht 5-Benzyl-acenaphthylen (Dziewonski, Leonhard, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 107; C. 1929 I, 1339). Gibt bei der Oxydation mit 2 Tln. Natriumdicbromat in Eisessig anfangs bei 40—50°, zuletzt bei 100° 2.2′-Dioxo-5.5′-dibenzyl-diacenaphthenyliden-(1.1′)

(Formel III) und 2.2'-Dioxo-5.5'-dibenzoyl-diacenaphthenyliden-(1.1') (Formel IV) (Dz., Le., Bl. Acad. polon. [A] 1928, 106); bei der Oxydation mit 4 Tln. Natriumdichromat in Eisessig bei 120—130° erbält man 5-Benzyl-acenaphtbenchinon, 5-Benzoyl-acenaphthenchinon, [4-Benzyl-naphthalsäure]-anhydrid (Dz., Le., Bl. Acad. polon. [A] 1928, 102; LORRIMAN, Am. Soc. 47, 215). Liefert bei der Einw. von 30% iger Salpetersäure 6-Nitro-5-benzyl-acenaphtben(?) (Dz., Le.).

6-Nitro-5-benzyl-acenaphthen (P) C₁₉H₁₅O₂N, Formel V. B.

Durch Einw. von 30 %iger Salpetersäure auf 5-Benzyl-acenaphthen
(Dziewonski, Leonhard, Bl. Acad.
polon. [A] 1928, 107; C. 1929 I,
1339). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144°.

 $V. \begin{array}{c} H_2C - CH_2 \\ \hline \\ V. \\ \hline \\ O_2\dot{N} \quad \dot{C}H_2 \cdot C_6H_5 \end{array} \qquad VI. \begin{array}{c} -HC - \\ \hline \\ H_2\dot{C} \\ \hline \\ CH_2 \end{array}$

7. 2.α-Hydrindyl-naphthalin, 1-β-Naphthyl-hydrinden C₁₉H₁₈, Formel VI. B. Durch Hydrierung von 1-β-Naphthyl-inden in Gegenwart von Palladium-Tierkohle (v. Braun, Manz, Reinsch, A. 468, 298). — Krystalle (aus Metbanol). F: 47°. Kp₁₃: 229° bis 230°. [Beger]

5. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{20}H_{18}}$.

- 1. **1.8-Diphenyl-octadiin-(3.5)** $C_{20}H_{18} = [C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C : C-]_2$. B. Bei der Einw. von 1 Mol Jod auf 2 Mol β -Phenäthyl-acetylenmagnesiumbromid in Äther (GRIGNARD, TCHÉOUFAKI, $C.\tau$. 188, 359). F: 118°. Zur Mol.-Refr. vgl. Gr., Tch.
- 2. 1.8-Diphenyl-octatetraen-(1.3.5.7). 1.2-Dicinnamyliden-äthan C₂₀H₁₈=C₄H₅·[CH:CH]₄·C₄H₅ (H 709). B. Beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Zimtaldehyd, Bleioxyd und Essigsäureanhydrid auf 140° (Kuhn, Winterstein. Helv. 11, 93, 109). Beim Kochen von Zimtaldehyd mit bernsteinsaurem Blei in Eisessig + Acetanhydrid oder, weniger gut, von Cinnamylidendiacetat mit Bernsteinsäure, Bleioxyd und Acetanhydrid (K., W., Helv. 11, 93, 110). Zur Bildung aus Zimtaldehyd, bernsteinsaurem Natrium und Acetanhydrid nach Fittig, Batt (A. 331 [1904], 160) vgl. K., W., Helv. 11, 92, 110. Beim Erhitzen von Dicinnamylidenbernsteinsäure-anhydrid mit Acetanhydrid und Bleioxyd (K., W., Helv. 11, 94). Grünstichig chromgelbe Schuppen (aus Acetanhydrid). Schmilzt ohne Zersetzung bei 232° (korr.) (K., W., Helv. 11, 96, 98, 111). Läßt sich in sehr kleiner Menge unzersetzt destillieren (K., W.). Bei 19° beträgt die Löslichkeit in Chloroform 2,95 gd, in Benzol 1,2 gd; schwer löslich in der Hitze in Acetanhydrid, Cyclohexanol. Pyridin und Dioxan (K., W., Helv. 11, 101, 111). Die Lösungen sind gelb und fluorescieren bein Belichten grün (K., W., Helv. 11, 98).

Wird beim Bestrahlen mit ultraviolettem Licht unter Luftausschluß nicht verändert (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 100; vgl. Stobbe, B. 42 [1909], 567). Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (K., W.). Geschwindigkeit der Oxydation durch Permanganat in Aceton: K., W., Helv. 11, 115. Die Absättigung der Doppelbindungen durch Benzopersäure (Pummerer, Rebmann, Reindel, B. 62, 1417) und die Addition von Chlorjod (Mac Lean, Thomas, Biochem. J. 15, 326; P., R., R.) verlaufen nicht quantitativ. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumkohle in Eisessig 1.8-Diphenyl-octan, in Gegenwart von Platinoxyd 1.8-Dicyclohexyl-octan (K., W., Helv. 11, 138, 139). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Benzol + absol. Alkohol oder mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther 1.6-Dibenzyl-hexatrien-(1.3.5) (K., W., Helv. 11, 133). Bei langem Schütteln mit Lithium in absolutem, über Phosphorpentoxyd destilliertem Äther entsteht eine olivgrüne Additionsverbindung (K., W., Helv. 12, 498). Beim Anlagern von 2 Mol Maleinsäurcanhydrid. Dehydrieren und Decarboxylieren wird Quaterphenyl erhalten (K., A. 475, 132). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot; beim Lösen in einem Gemisch von konz. Schwefelsäure, Chloroform und Acetanhydrid werden beide Schichten olivgrün gefärbt (K., W., Helv. 11, 151); über das Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure vgl. K., W.

Das H 709 beschriebene farblose 1.8-Diphenyl-octatetraen-(1.3.5.7) ist zu streichen; in dem Präparat von Fichter, Hirsch (B. 34 [1901], 2189) hat Stilben vorgelegen (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 96, 100).

- 3. Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-butadiin. Bis[2.4-dimethyl-phenyl]-diacetylen C₂₀H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 1 Mol Jod auf CH₃.

 2 Mol [2.4-Dimethyl-phenyl]-acetylenmagnesiumbromid in
 Äther (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 14; GR., TCHÉOUFAKI, C. r. 188, 358). Alis
 [2.4-Dimethyl-phenyl]-acetylenmagnesiumbromid und [2.4-Dimethyl-phenyl]-jodacetylen in
 Äther (GR., P.). Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 145,5—146° (GR., TCH.). Zur Mol. Refr.
 vgl. GR., P.; GR., TCH. Liefert in verd. Alkohol in Gegenwart von Sauerstoff 1-Oxo1.4-bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-butin-(2) (GR., TCH., C. r. 188, 528; R. 48, 900). Gibt beim
 Erwärmen mit 5—6% iger Permanganat-Lösung 2.4-Dimethyl-benzoesäure (GR., TCH., C. r.
 188, 527; R. 48, 900). Wird durch Quecksilber(II)-chlorid in alkoh. Lösung gefällt (GR., P.).
- 4. 1.1.2-Triphenyl-äthan C₂₀H₁₈ = (C₆H₅)₂CH·CH₂·C₆H₅ (H 709; E I 350). B. Aus dem Anlagerungsprodukt von Natrium an Triphenyläthylen in Äther durch Behandeln mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 45). Durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Diphenyl-benzyl-acctonitril in Toluol oder Xylol und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Ramart-Lucas, Salmon-Legagneur, Bl. [4] 43, 328). F: 56° (Sch., B.).
- 1.2.2-Trichlor-1.1.2-triphenyl-äthan $C_{20}H_{15}Cl_3=(C_0H_5)_2CCl\cdot CCl_2\cdot C_0H_5$. B. Beim Behandeln von Triphenylbromäthylen mit überschüssigem Chlor in Tetrachlorkohlenstoff (Meisenheimer, A. 456, 146). Rhombische Blättchen (aus Alkohol). F: 124°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in kaltem Alkohol.
- 1.2 Dibrom -1.1.2 triphenyl äthan, Triphenyläthylendibromid C₃₀H₁₆Br₂ = (C₆H₅)₂CBr·CHBr·C₆H₅ (H 709). Zur Bildung aus Triphenyläthylen und Brom vgl. Meisen-Heimer, A. 456, 144. Krystalle. F: 95°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin. Die Krystalle zersetzen sich langsam, sind aber beim Aufbewahren unter Ligroin beständiger. Beim Aufbewahren von Lösungen in Chloroform, Benzol

621

oder Eisessig entstehen Triphenyläthylen, Triphenylbromäthylen, Brom und Bromwasserstoff. In siedendem absoluten Alkohol wird außer diesen Verbindungen β -Äthoxy- α . α . β -triphenyl-äthylen erhalten.

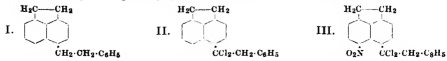
5. Diphenyl-o-tolyl-methan, 2-Methyl-triphenylmethan $C_{20}H_{18} = (C_8H_6)_2CH \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$.

Diphenyl-o-tolyl-chlormethan, 2-Methyl-triphenylchlormethan $C_{30}H_{17}Cl = (C_8H_5)_2CCl\cdot C_8H_4\cdot CH_8$ (H 710). Liefert beim Behandeln mit Natriumamalgam in Äther und nachfolgenden Einleiten von Kohlendioxyd Diphenyl-o-tolyl-essigsäure (Schlenk, Bergmann, A. 463, 264).

- 6. Diphenyl-p-tolyl-methan. 4-Methyl-triphenylmethan C₂₀H₁₈ = (C₈H₈)₂CH·C₈H₄·CH₃ (H 710; E I 350). B. Bei längerem Kochen von Diphenylbronnmethan mit Quecksilber-di-p-tolyl in Toluol oder m-Xylol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1499).
- 7. 2-β-Phenāthyl-diphenyl C₂₀H₁₈, s. nebenstehende Formel.
 Diese Konstitution kommt vermutlich der H 5, 692 als 1.2-Diphenyltricyclooctan beschriebenen Verbindung zu (Kuhn, Deutsch, B.

 65 [1932], 44, 48).
- 8. 1-Phenyl-1-diphenylyl-äthan, 4- α -Phenäthyl-diphenyl $C_{20}H_{18}=C_{6}H_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(CH_{8})\cdot C_{6}H_{5}.$
- 1.2 Dibrom -1 phenyl -1 diphenylyl äthan, $4 [\alpha.\beta \text{Dibrom} \alpha \text{phenyl} \text{äthyl}]$ diphenyl $C_{20}H_{16}Br_2 = C_6H_6 \cdot C_6H_4 \cdot \text{CBr}(\text{CH}_2\text{Br}) \cdot C_6H_5$. B. Durch Bromierung von α -Phenyl- α -diphenylyl-äthylen (Delaville, C. r. 184, 463). F: 156°.
- 9. 1.2-Dibenzyl-benzol C₂₀H₁₈ = C₈H₅·CH₂·C₆H₄·CH₂·C₆H₅ (H 740; E I 351). B. Entsteht neben 1.4-Dibenzyl-benzol und anderen Produkten: beim Kochen eines Gemisches von Benzol und Benzylchlorid in Gegenwart von Eisenpyriten (SMYTHE, Soc. 121, 1277), beim Kochen eines Gemisches von Benzol und Benzolsulfonsäure-benzylester (Föld, B. 61, 1612) oder beim Erhitzen von Diphenylmethan mit Benzolsulfonsäure-benzylester auf 110° (F., B. 61, 1613). Beim Kochen von 1.3-Diphenyl-thiophthalan C₆H₆CH(C₆H₅) S mit Zinkstaub und rauchender Salzsäure in Eisessig (BISTRZYCKI, BRENKEN, Helv. 5, 25). Prismen (aus Alkohol + Wasser). F: 78° (BI., BR.), 79° (SM.).
- 10. 1.3-Dibenzyl-benzol $C_{20}H_{18}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$ (E I 351). B. Neben 1.4-Dibenzyl-benzol und anderen Produkten beim Behandeln von Benzol mit Benzylchlorid oder Äthylbenzyläther in Gegenwart von Titan(IV)-chlorid, anfangs unter Kühlung, danach auf dem Wasserbad (Stadnikow, Kaschtanow, B. 61, 1389; \mathcal{H} . 60, 1118, 1119). Krystalle (aus Alkohol). F: 58—59°.
- 11. **1.4-Dibenzyl-benzol** $C_{30}H_{18}=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot C_{8}H_{6}$ (H 711; E I 351). B. Entsteht neben anderen Produkten aus Benzol und $\omega.\omega'$ -Dibrom-m-xylol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 30—35° (Reindel, Siegel, B. 56, 1553), aus Benzol und Benzylalkohol in Gegenwart von 70% iger Schwefelsäure bei 40° (Meyer, Bernhauer, M. 53/54, 725) oder in Gegenwart von Phosphorpentoxyd (Nametkin, Kurssanow, H. 60, 919; C. 1929 I, 996) und aus Diphenylmethan und Benzylalkohol in Gegenwart von Phosphorpentoxyd (N., K.). Weitere Bildungen s. in den Artikeln 1.2-Dibenzyl-benzol und 1.3-Dibenzyl-benzol
- 12. 1.4-Di-p-tolyl-benzol(?), 4.4"-Dimethyl-terphenyl(?) $C_{20}H_{18} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5 \cdot C_6H_6 \cdot C_6$
 - 13. 5- β -Phenāthyl-acenaphthen $C_{20}H_{18}$, Formel I.

5-[α . α -Dichlor- β -phenyl-äthyl]-acenaphthen $C_{20}H_{16}Cl_2$, Formel II. B. Beim Behandeln von Benzyl-acenaphthenyl-(5)-keton mit Phosphorpentachlorid in siedendem Chloro-



form (Ruggli, Jenny, Helv. 10, 233). — Braunes Öl. — Liefert bei längerem Aufbewahren bei gewöhnlicher Temperatur, schneller beim Erhitzen im Vakuum auf 140° oder beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 5-[α -Chlor- β -phenyl-vinyl]-accnaphthen.

- 6-Nitro-5-[α.α-dichlor-β-phenyl-äthyl]-acenaphthen C₂₀H₁₅O₃NCl₂, Formel III auf S. 621. B. Beim Behandeln von Benzyl-[6-nitro-acenaphthenyl-(5)]-keton mit Phosphorpentachlorid in siedendem Chloroform (Ruggli, Jenny, Helv. 10, 238). Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 136° (Zers.). Löslich in Chloroform, schwer löslich in Äther und Petroläther. Liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 140° 6-Nitro-5-[α-chlor-β-phenyl-vinyl]-acenaphthen. Verharzt beim Behandeln mit verd. Alkalilauge.
- 14. 3.4.3'.4'-Tetrahydro-dinaphthyl-(1.1'), Bis-[3.4-dihydro-naph-thyl-(1)] C₂₀H₁₈, Formel I. B. Aus Bis-[1-oxy-1.2.3.4 tetrahydro-naphthyl-(1)] bei kurzem Kochen in Eisessig (Schroeter, B. 58, 716). F: 139—140°. Beim Bromieren entsteht 2.2'-Dibrom-ditetralylen-(1.1').
- 15. 3.4.3'.4'-Tetrahydro-dinaphthyl-(2.2'), Bis-[3.4-dihydro-naphthyl-(2)], a.c. β-Bisdialin C₂₀H₁₈, Formel II. B. Neben 1.2-Dihydro-naphthalin beim Behandeln von Äthyl-[2-brom-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(1)]-äther mit Magnesium in Äther, Zersetzen mit verd. Säure und anschließenden Erwärmen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Schwefelsäure (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 615; Tetralin-Ges., D. R. P. 335477; C. 1921 II, 1063; Frdl. 13, 328). Blättchen (aus Alkohol). F: 156° (v. Br., K.), 158° (Tetralin-Ges.). Schwer löslich in Alkohol und Äther (v. Br., K.). Die alkoh. Lösung fluoresciert violett (v. Br., K.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Ditetralyl-(2.2') (v. Br., K.). Beim Behandeln mit Brom in Chloroform erhält man Dinaphthyl-(2.2') (v. Br., K.; Tetralin-Ges.).

- 16. 9.12-Diāthyli-diphensuccindadien-(9.11) $C_{20}H_{18}$, Formel III. B. Neben 9.12-Diāthyliden-diphensuccindan (s. u.) beim Kochen von 9.12-Diāthyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Eisessig + Ameisensäure (Brand, Schläger, B. 56, 2543). Aus 9.12-Diāthyl-diphensuccindan beim Kochen mit wenig konz. Schwefclsäure in Eisessig (B., Sch., B. 56, 2544). Rote bis rotbraune Blättchen (aus Methanol). F: 154°. Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, Alkohol, Ather und Benzol.
- 17. 9.12-Diäthyliden-diphensuccindan C₂₀H₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Neben 9.12-Diāthyl-diphensuccindadien-(9.11) (s. o.) beim Kochen von 9.12-Diäthyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Eisessig + Ameisensäure (Brand, Schläger, B. 56, 2543). Farblose Krystalle (aus Alkohol, Eisessig, Essigester oder Isoamylacetat). F: 199,5°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig auf dem Wasserbad Diphensuccindandion und Acetaldehyd. Geht beim Kochen mit wenig konz. Schwefelsäure in Eisessig in 9.12-Diäthyl-diphensuccindadien-(9.11) über.
- 18. 1.2.3.10.11.12 (oder 1.2.3.7.8.9) Hexahydroperylen C₂₀H₁₈, Formel IV oder V
 (E I 351). Zur Konstitution vgl.
 ZINKE, SCHNIDERSCHITSCH, M. 51, 280; Z., BENNDORF, M. 59 [1932],

246; Hua-chih, Conrad-Billroth, Ph. Ch. [B] 20 [1933], 339. — B. Beim Schütteln von Perylen mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Eisessig unter 230—240 mm Überdruck bei 19—23° (Z., Sch., M. 51, 282). — F: 189° (unkorr.) (Z., Sch.).

6. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{20}$.

1. 1.1.3-Triphenyl-propan C₂₁H₂₀ = (C₆H₅)₂CH·CH₂·C₆H₅. B. Aus 1.1.3-Triphenyl-propen-(1) bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol (Ziegler, Grabbe, Ulbich, B. 57, 1990) oder beim Behandeln einer Lösung in Toluol mit Natrium in flüssigem Ammoniak und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid (Z., Colonius, Schäfer, A. 473, 56). Aus 1.3.3-Triphenyl-propen-(1) bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol (Z., Richter, Schnell, A. 443, 180). Durch Hydrierung von 1.3.3-Triphenyl-propin-(1) in Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 216). Durch Reduktion von α.α.γ-Triphenyl-propylalkohol mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (W., K.). — Prismen (aus Methanol). F: 46° (W., K.), 46—47° (Z., G., U.).

- 623
- 1.2 Dibrom 1.1.3 triphenyl propan $C_{21}H_{18}Br_2 = (C_8H_5)_2CBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot C_8H_5$. B. Beim Behandeln von 1.1.3 Triphenyl propen-(1) mit Brom in Äther unter Kühlung (Ziegler, Richter, Schnell, A. 443, 172). Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 94—95°. Liefert beim Erwärmen über den Schmelzpunkt 2-Brom-1.1.3-triphenyl-propen-(1). Bei kurzem Kochen mit Methanol erhält man 2-Brom-1-methoxy-1.1.3-triphenyl-propan.
- 2. 1.2.3-Triphenyl-propan. Phenyl-dibenzyl-methan $C_{21}H_{20}=C_3H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ (H 711). Die E I 352 von Späth (M. 34 [1913], 1992) als solches beschriebene Verbindung war vielleicht 4-Benzyl-dibenzyl (Fuson, Am. Soc. 48, 2937; vgl. Späth, B. 60, 703). B. Bei der Reduktion von Phenyldibenzylcarbinol mit 45% iger Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor in siedendem Eisessig (F., Am. Soc. 48, 2941). Dickflüssiges Ol. Kp₁₀: 225—230°; Kp₂: 179—181°; D₁¹⁰: 1,0482; n_D²⁰: 1,6042 (F.).
 - α.β.β'-Triphenyl-isopropyl-kalium s. Syst. Nr. 2357.
- 2-Phenyl-1.3-bis-[2.4.6-trinitro-phenyl]-propan, 2-Phenyl-1.3-dipikryl-propan, 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-ms-phenyl-dibenzyl-methan C₂₁H₁₄O₁₂N₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzaldehyd und 2.4.6-Trinitro-toluol in Pyridin in Gegenwart von wenig Piperidin be

$$O_2N \cdot \underbrace{ \begin{array}{c} O_2N \\ \\ O_2N \cdot \\ \end{array}} \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot \underbrace{ \begin{array}{c} NO_2 \\ \\ NO_2 \\ \end{array}} \cdot NO_2$$

in Pyridin in Gegenwart von wenig Piperidin bei Zimmertemperatur (PASTAK, Bl. [4] 39, 80). — Gelbes Pulver (aus Eisessig). F: 183—185°. Bräunt sich am Licht.

2-[3-Nitro-phenyl]-1.3-bis-[2.4.6-tri-nitro-phenyl]-propan, 2-[3-Nitro-phenyl]-1.3-dipikryl-propan, 2.4.6.2'.4'.6'-Hexa-02N. nitro-ms-[3-nitro-phenyl]-dibenzyl-methan $C_{21}H_{13}O_{14}N_{2}$, s. nebenstehende Formel.

$$O_2N \cdot \underbrace{\begin{array}{c} O_2N \\ \\ O_2N \\ \end{array}} \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH_2 \cdot \underbrace{\begin{array}{c} NO_2 \\ \\ \\ NO_2 \\ \end{array}} \cdot NO_2$$

nitro - ms - [3 - nitro - phenyl] - dibenzyl - O_2N $O_$

- 3. 1.2.2-Triphenyl-propan $C_{21}H_{20}=C_{9}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(C_{9}H_{5})_{2}\cdot CH_{3}$. B. Aus $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthyl-kalium und Benzylchlorid (Ziegler, Schnell, A. 437, 244). Bei der Einw. einer Lösung von $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-äthylen in Toluol auf eine Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Benzylchlorid (Z., Colonius, Schäfer, A. 473, 56). Aus $\alpha.\alpha.\beta$ -Triphenyl-äthyl-kalium und Methyljodid (Z., Schn.). Prismen (aus Benzol und Alkohol). F: 116—117° (Z., Schn.). Zur Reaktion mit Kalium vgl. Z., Schn., A. 437, 230 Anm. 2.
- 4. **1.1.2-Triphenyl-propan** $C_{2_1}H_{20}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_5$ (H 712). B. Durch Einw. von Alkohol auf das aus 1.1.2-Triphenyl-propen-(1) und Natrium in Äther erhaltene Anlagerungsprodukt (Schlenk, Bergmann, A. **463**, 46). Prismen (aus Petroläther). F: 73—75°.
- 5. Phenyl-di-o-tolyl-methan, 2.2'- Dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{20}=C_6H_5\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_3)_2$. B. Aus Phenyl-di-o-tolyl-carbinol beim Durchleiten von Bromwasserstoff bei 130—140° oder, weniger gut, beim Kochen mit Zink und etwas konz. Salzsäure in Eisessig (Weiss, Reichel, M. 53/54, 197). Krystalle (aus Eisessig). F: 104°. Kp₁₂: 180—185°. Beim Behandeln mit Chlor bei 125—130° entstehen x-Dichlor-2.2'-dimethyl-triphenylmethan (Krystalle; F: 57°) und x-Tetrachlor-2.2'-dimethyl-triphenylmethan (Krystalle; F: 63—65°).
- 6. Phenyl-di-p-tolyl-methan, 4.4'-Dimethyl-triphenylmethan $C_{21}H_{20}=C_6H_5\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_3)_2$.
- [2.4-Dinitro-phenyl]-di-p-tolyl-methan, 2".4"-Dinitro-4.4'-dimethyl-triphenyl-methan $C_{21}H_{18}O_4N_2=(O_2N)_2\bar{C}_eH_3\cdot CH(C_eH_4\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzaldehyd und Toluol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Tanasescu, Bl. [4] 41, 533, 537). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 280° (Zers.).
- 7. 4-Benzyl-dibenzyl $C_{21}H_{20}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_9H_5$. Ist nach Fuson (Am. Soc. 48, 2937; vgl. Späth, B. 60, 702) vielleicht identisch mit der in E I 352 als $\alpha.\beta.\gamma$ -Triphenyl-propan beschrlebenen Verbindung von Späth (M. 34 [1913], 1992). B. Aus Dibenzyl und Benzylchlorid bei ca. 150° in Gegenwart von wenig Zinkstaub (F., Am. Soc. 48, 2941). Bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₀: 225—230°; Kp₅: 213—216°; D₄¹⁸: 1,0394; n₂¹⁸: 1,5929 (F.). Wird von Chromtrioxyd in Eisessig zu 4-Benzoyl-benzoesäure oxydiert (F.).
- 8. 2-Methyl-3-phenyl-3- α -naphthyl-buten-(1) $C_{21}H_{20}=C_{10}H_7\cdot C(CH_3)(C_6H_5)\cdot C(CH_3):CH_2$. B. Aus 2.2-Dimethyl-1-phenyl-1- α -naphthyl-propanol-(1) beim Leiten des Dampfes über Infusorienerde, beim Kochen mit Acetanhydrid + Acetylchlorid oder besser

beim Erwärmen mit einer Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf 40-500 (RAMART. C. r. 179, 634, 852; VOLMAR, Dissert. [Paris 1913], S. 91). — F: 85°.

9. 1-Benzyl-5.6.7.8-tetrahydro-anthracen, 1-Benzyl-tethracen $C_{21}H_{20}$, Formel 1. B. Beim Behandeln von 1-Benzyl-3.4.5.6.7.8-hexahydro-anthracen mit Brom in Eiscssig und Erwärmen des Bromierungsprodukts (Schroeter, B. 57, 2020). — Nadeln.

$$I. \quad \begin{matrix} H_2 \\ H_2 \end{matrix} \qquad \begin{matrix} CH_2 \cdot C_6H_5 \\ H_2 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_2 \cdot C_6H_5 \\ H_2 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_2 \cdot C_6H_5 \\ H_2 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_2 \cdot C_6H_5 \\ H_2 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_5 \\ CH_5 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \qquad \qquad \begin{matrix} CH_3 \cdot C_$$

- 10. 9-Benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen C21H20, Formel II.
 - 1.2.3.4.10-Pentabrom-9-benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen $C_{21}H_{15}Br_5$, Formel III.
- a) Höherschmelzende Form. B. Aus 10-Brom-9-henzyl-anthracen und 4 Atomen Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (Cook, Soc. 1926, 2166). — Krystalle (aus Chloroform und Äther). F: 1920 (Zers.). — Liefert heim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad 2.3.10-Trihrom-9-benzyl-anthracen.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Entstand einmal neben der höherschmelzenden Form aus 10-Brom-9-henzyl-anthracen und 4 Atomen Brom in Schwefelkohlenstoff hei Zimmertemperatur (Cook, Soc. 1926, 2167). — Nadeln (aus Benzol und Petroläther). F: 127º (Zers.).

7. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{22}$.

1. 1.10-Diphenyl-decatetraen-(2.4.6.8), 1.8-Dibenzyl-octatetraen-(1.3.5.7) C₂₂H₂₂ = C₈H₅·CH₂·[CH:CH]₄·CH₂·C₆H₅. B. Bei der Reduktion von 1.10-Diphenyl-decapentaen-(1.3.5.7.9) mit 4% igem Natriunamalgam in Benzol + ahsol. Alkohol (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 134). — Nadeln (aus Aceton). F: 109—110°. Leicht löslich in Äther und Chloroform, löslich in Aceton, schwer löslich in Petroläther und Eisessig, unlöslich in Alkohol. — Zersetzt sich beim Aufhewahren. Liefert heim Behandeln mit Brom in Chloroform 1.10-Diphenyl-decapentaen-(1.3.5.7.9) zurück. Beim Ozonisieren in Eisessig und nachfolgenden Kochen der Lösung mit Wasserstoffperoxyd werden geringe Mengen Phenyl-gestaldehyd und Phenylessigsure gehalten acetaldehyd und Phenylessigsäure erhalten.

$Tribenzylmethan C_{22}H_{22} = CH(CH_2 \cdot C_6H_5)_3.$

Tribenzylchlormethan, Tribenzylmethylchlorid, β, β', β'' -Triphenyl-tert.-butylchlorid $C_{22}H_{21}Cl = CCl(CH_2 \cdot C_6H_5)_3$ (H 713; E 1 352). B. Beim Kochen von Trihenzylcarbinol mit Acetylchlorid (Jones, Scott, Am. Soc. 44, 419). — Nadeln (aus Acetylchlorid). F: ca. 1730 (Zers.). Löslich in heißem Benzol und heißem Aceton, sehr schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Wird durch siedendes Wasser oder siedende 10% ige Kalilauge sehr langsam zersetzt. Beim Erhitzen üher den Schmelzpunkt wird Chlorwasserstoff entwickelt. Reagiert nicht mit Magnesium in Äther oder Benzol.

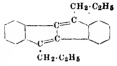
Tribenzylbrommethan, Tribenzylmethylbromid, $\beta.\beta'.\beta''$ -Triphenyl-tert.-butylbromid $C_{22}H_{21}Br = CBr(CH_2 \cdot C_0H_5)_3$ (H 713). B. Durch Sättigen einer Lösung von Tribenzylcarbinol in Äther mit Bromwasserstoff (Trotman, Soc. 127, 90, 93). — Liefert beim Behandeln mit Äthylmagnesiumhromid in Benzol + Äther 1.3 Diphenyl-2-henzylpropen und wenig Hexahenzyläthan, mit Benzylmagnesiumchlorid die erstgenannte Verbindung und wenig Tetrabenzylmethan; beim Behandeln mit Zinkdiäthyl erhält man nur 1.3-Diphenyl-2-henzyl-propen.

- 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-2-benzyl-propan, $\alpha.\gamma$ -Diphenyl- β -benzyl-propylendibromid $C_{22}H_{20}Br_2=(C_6H_5\cdot CH_9)_2CBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5$ (E I 352). F: 127—128° (TROTMAN, Soc. 127, 93), 128—129° (TIFFENEAU, LÉVY, Bl. [4] 39, 780).
- 3. 1.3 Diphenyl-2-p-tolyl-propan, p-Tolyl-dibenzyl-methan $C_{12}H_{22} =$ $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$.
- 1.3 Bis -[2.4.6 trinitro phenyl] 2-ptolyl-propan, 1.8-Dipikryl-2-p-tolyl-propan, 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-ms-p-O₂N.

 tolyl-dibenzylmethan C₂₂H₁₆O₁₂N₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Toluylaldehyd und 2.4.6-Trinitro-toluol in Pyridin in Gegenwart von wenig Piperidin bei Zimmertemperatur

(Pastak, Bl. [4] 39, 81). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 183—186°. Bräunt sich am Licht.

- 4. o-Tolyl-di-p-tolyl-methan, 2.4'.4"-Trimethyl-triphenylmethan $C_{s}H_{s}=$ $(CH_3)^2C_6H_4\cdot CH[C_6H_4(CH_3)^4]_2$.
- o-Tolyl-di-p-tolyl-chlormethan, 2.4'.4''- Trimethyl-triphenylchlormethan $C_{22}H_{21}Cl=(CH_3)^2C_6H_4\cdot CCl[C_6H_4(CH_3)^4]_2$. B. Durch Einw. von p-Tolylmagnesiumbromid auf o Toluylsaure athylester in Ather anfangs bei 0°, dann unter Kochen, Zersetzen mit verd. Schwefelsäure und Behandeln der Lösung des Reaktionsprodukts in Petroläther mit Chlorwasserstoff in Gegenwart von Calciumchlorid (HATT, Soc. 1929, 1630). - Nadeln (aus Petroläther). F: 106°.
- 5. Tri-p tolyl methan, 4.4'.4''- Trimethyl triphenylmethan $C_{22}H_{22}=CH[C_{6}H_{4}(CH_{3})^{4}]_{3}$ (H 713; E I 352). B. Neben 4-Methyl-benzoesäure beim Erhitzen von 4-Methyl- β . β . β -tri-p-tolyl-acetophenon mit alkoh. Kalilauge (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 49, 250).
- 6. 9.12-Dipropyl-diphensuccindadien-(9.11) C₂₂H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 9.12-Dipropyliden-diphensuccindan (s. u.) beim Kochen von 9.12-Dipropyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Eisessig + Ameisensäure oder mit wenig konz. Salzsäure enthaltendem Alkohol (Brand, Sasaki, B. 58, 2548). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Ticrkohle in verd. Alkohol 9.12-Dipropyl-diphensuccindan.



- 7. 9.12-Dipropyliden-diphensuccindan $C_{22}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 9.12-Dipropyl-diphensuccindadien-(9.11) (s. o.) beim Kochen von 9.12-Dipropyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Eisessig + Ameisensäure oder mit wenig konz. Salzsäure enthaltendem Alkohol (Brand, Sasaki, B. 58, 2548). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 157—158°. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in verd. Alkohol 9.12-Dipropyl-dipliensuccindan.
 - CH · C2H5 CH · C2H5

8. 9.12-Diisopropyl-diphensuccindadien-(9.11) $C_{22}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 9.12-Diisopropyliden-diphensuccindan (s. u.) beim Kochen von 9.12-Diisopropyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Eisessig + Ameisensäure oder mit wenig konz. Salzsäure enthaltendem Alkohol (Brand, Sasaki, B. 58, 2549). — Rote bis braunrote Krystalle (aus Alkohol). F: 178—179°. — Liefert bei

CH(CH3)2 CH(CH3)2

der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in verd. Alkohol 9.12-Diisopropyldiphensuccindan.

- 9. **9.12-1**)iisopropyliden-diphensuccindan $C_{22}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 9.12-Diisopropyl-diphensuccindadicn-(9.11) (s. o.) beim Kochen von 9.12-Diisopropyl-diphensuccindandiol (9.12) mit Eisessig + Ameisensäure oder init wenig konz. Salzsäure enthaltendem Alkohol (Brand, Sasaki, B. 58, 2549). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 189°. — Liefert bei
- C(CH3)2 C(CH₃)₂

der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in verd. Alkohol ein öliges Produkt.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{24}$.

- 1. 1-Phenyl-2.2-dibenzyl-propan, 1.1.1-Tribenzyl-āthan, Methyltribenzylmethan $C_{23}H_{24}=CH_3\cdot C(CH_2\cdot C_0H_5)_3$. B. In kleiner Mcnge durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf 2-Brom-1-phenyl-2-benzyl-propan bei 100° (Trotman, Soc. 127, 93). Prismen (aus Alkohol). F: 113°. Schwer löslich in Alkohol und Petroläther, leichter in anderen organischen Lösungsmitteln.
- 2. 2.2-Dimethyl-1.1.3-triphenyl-propan $C_{23}H_{24} = (C_6H_5)_2CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_5 \cdot C_6H_5$. $\textbf{1-Chlor-2.2-dimethyl-1.1.8-triphenyl-propan} \ \ C_{23}H_{23}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ CoH5. B. Beim Behandeln von 2,2-Dimethyl-1.1.3-triphenyl-propanol mit Thionylchlorid (RAMART, C. r. 179, 278).
- 3. 2-Methyl-2.3.4-triphenyl-butan $C_{23}H_{24} = C_0H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$. Kalium verbindung $C_0H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot CHK \cdot C_0H_5$ s. Syst. Nr. 2357.
- 4. 1.1.1-Triphenyl-pentan. Butyl-triphenyl-methan $C_{33}H_{24} = (C_6H_5)_3C \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$. B. Neben anderen Produkten bei längerer Einw. von Lithiumbutyl auf Triphenylchlormethan in Petroläther (Marvel, Haoer, Coffman, Am. Soc. 49, 2327). Krystalle (aus Petroläther, Aceton oder Alkohol). F: 153-154°.

[Syst. Nr. 487

5. 2.2-Dimethyl-1.1.1-triphenyl-propan. 1.1.1-Trimethyl-2.2.2-triphenyl-äthan, tert.-Butyl-triphenyl-methan $C_{23}H_{24}=(C_0H_5)_3C\cdot C(CH_3)_3$ (E I 353). B. Neben anderen Produkten beim Aufbewahren von Triphenylmethyl-trimethylacetyl-diimid in Äther oder Petroläther (Wieland, Hintermaier, Dennstedt, A. 452, 17). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 189,5°.

6. Phenyl-bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-methan, CH₃ CH₃
2.4.2'.4'-Tetramethyl-triphenylmethan C₂₃H₂₄,
s. nebenstehende Formel. Kp₁₀: 210° (I. G. Farbenind., CH₃ CH₄)
D. R. P. 468766; C. 1930 I, 1052; Frdl. 18, 575).
Liefert beim Leiten des Dampfes im Gemisch mit Luft über Manganoxyd und Kupferoxyd enthaltende Kohle bei 380° 2-Methyl-10-[2.4-dimethyl-phenyl]-anthracen.

7. 2.2-Dimethyl - 1-[β.β-diphenyl - vinyl] - 3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, ω-Diphenylmethylen-tricyclen C₂₃H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2¹-Benzoyl-camphen und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Lipp, QUAEDVLIEG, B. 62, 2321; vgl. Asahina, Sano, B. 73 [1940], 747).

— Krystalle (aus wäßr. Methanol). F: 70—71°. Kp_{0,5}: 183—186°.

Liefert bei der Ozonspaltung in Eisessig Benzophenon und Tricyclensäurc. Nimmt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr in Äther mehr als 2 Atome Wasserstoff auf.

Einen isomeren Kohlenwasserstoff $C_{23}H_{24}$ (Blättchen aus wäßr. Methanol; F: 83° bis 84°; $Kp_{0.5}$: 176—177°), den Lipp, Quaedvlieg (B. 62, 2320) bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf ein Gemisch aus 2¹-Benzoyl-camphen und ω -Benzoyl-tricyclen (vgl. Asahina, Sano, B. 73, 749) erhielten, konnten Asahina, Sano auf diese Weise nicht isolieren.

9. 1.3 · Diphenyl - 2 - [4 · isopropyl - phenyl] - propan, Dibenzyl - [4 · isopropyl - phenyl] - methan $C_{24}H_{26} = (CH_3) \cdot _2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$.

B. Aus Cuminaldehyd und 2.4.6-Trinitro-toluol in Pyridin in Gegenwart von wenig Piperidin bei Zimmertemperatur (Pastak, Bl. [4] 39, 81). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 202—203°. Bräunt sieh allmählich am Licht.

13. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-23}.

1. Triphenylmethyl bzw. Hexaphenyläthan $C_{10}H_{15} = (C_6H_5)_3C$ bzw. $C_{38}H_{30} = (C_6H_5)_3C \cdot C(C_6H_5)_3$ (H 715; E I 353). B. Neben Triphenylcarbinol beim Erwärmen von Phenylmagnesiumbromid in Äther mit Tetrachlorkohlenstoff und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (Binaghi, G. 53, 882). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Triphenylfluormethan in kaltem Äther (Blicke, Am. Soc. 46, 1516). Aus Triphenylmethyl-natrium und Triphenylchlormethan in flüssigem Ammoniak + Toluol (Kraus, Kawamura, Am. Soc. 45, 2759). Aus Triphenylbrommethan bei der Einw. des Natriumsalzes des Phosphorigsäurediäthylesters in Äther (Arbusow, Arbusow, B. 62, 1874; Ж. 61, 1928) oder in kleiner Menge durch Einw. von Natriumacetessigester in Äther + Benzol (Blicke, Am. Soc. 48, 739). Bei der Reduktion von Triphenylcarbinol mit Vanadium(II)-chlorid in Aceton + konz. Salzsäure oder Essigsäure (Conant, Small, Taylor, Am. Soc. 47, 1971). Durch Erwärmen von α -Benzolazo-triphenylmethan in Ligroin auf 70—80° (Wieland, Popper, Seefried, B. 55, 1824).

H 717, Z. 8 v. o. nach "
$$[C_0H_4\cdot CO\cdot O\cdot C=]_2$$
" füge hinzu "(Wohl)".

Über die Dichte der aus verschiedenen Lösungsmitteln erhaltenen Krystalle vgl. Ziegler, Ditzel, A. 473, 209. Absorptionsspektrum in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Ziegler, Ewald, A. 473, 186. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd + Toluol bei —8°: Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1818. Potential von Triphenylmethyl + Triphenylmethylsulfat gegen Chloranil + Tetrachlorhydrochinon in schwefelsaurer Lösung: Conant, Small, Taylor, Am. Soc. 47, 1960.

Die photochemische Zersetzung in Triphenylmetban und α, β -Diphenyl- α, β -bis-diphenylenäthan in indifferenten Lösungsmitteln erfolgt am schnellsten durch Bestrahlung mit grünblauem Liebt (530—400 mµ); in Schwefeldioxyd tritt diese Reaktion nicht ein (Bowden, Jones, Soc. 1928, 1155). Geschwindigkeit dieser Reaktion: B., J. Wärmetönung und Gleichgewichtskonstante des Zerfalls von Hexaphenyläthan in 2 Mol Triphenylmethyl in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Ziegler, Ewald, A. 473, 179). Geschwindigkeit der Oxydation durch Sauerstoff zum Peroxyd in Brombenzol allein oder in Gegenwart von Aceton, Alkylsulfid oder Schwefelkohlenstoff bei 23.5°: ROGERS, DOUGHERTY, Am. Soc. 50, 154. Wird durch Natrium in flüssigem Ammoniak (KRAUS, KAWAMURA, Am. Soc. 45, 2759), durch Natriumkaliumlegierung oder Natriumamalgam in Ätber oder Benzol (Conant, Garvey, Am. Soc. 49, 2600) sowie durch Triphenylborylnatrium (C₆H₅)₃BNa in Ätber (Krause, Polack, B. 59, 783) in Triphenylmethyl-natrium übergeführt. Liefert beim Behandeln mit Nitrosobenzol in Benzol 4.4'-Ditrityl-azoxybenzol und eine leichtlösliche Verbindung, aus der durch Hydrolyse Triphenylcarbinol entsteht (Goldschmidt, Christmann, A. 442, 249, 250). Bei Einw. von Bis-10-methoxy-phenanthryl-(9)]-peroxyd in Benzol entsteht eine nicht naher beschriebene Verbindung, welche beim Behandeln mit verd. Natronlauge Tripbenylearbinol und Phenanthrenhydrocbinon-monomethyläther gibt (Go., Schmidt, B. 55, 3209). Mit o-Chinon in Benzol wird eine ölige, zersetzliche Verbindung erhalten (Go., GRAEF, B. 61, 1863, 1868). Mit Anilin in absol. Äther in Gegenwart von Bleidioxyd und Natriumsulfat entsteht α-Anilino-Triphenylmethan; analoge Produkte werden mit o-Toluidin und p-Toluidin erhalten (Go., Wurzschmitt, B. 55, 3218). Liefert bei der Einw. von Diphenylstickstoffoxyd (Syst. Nr. 1932) in Äther + Benzol die Verbindung (C₆H₅)₂N·O·C(C₆H₅)₂·C₆H₄·C(C₆H₅)₃ (Syst. Nr. 1932), mit Bis-[4-nitro-phenyl]-stickstoffoxyd dagegen N.N-Bis-[4-nitro-phenyl]-O-trityl-hydroxylamin (O₂N·C₆H₄)₂N·O·C(C₆H₅)₃ (Wieland, Roth, B. 53, 219, 228). Bei der Reaktion mit Hydrazobenzol in siedendem Toluol erhält man Triphenylmethan und Azobenzol (Go., Wu., B. 55, 3219). Liefert mit N.N'-Diphenyl-N.N'-bis-[4-diathylamino-phenyl]-hydrazin in Benzol Phenyl-[4-diathylamino-phenyl]-trityl-amin (Syst. Nr. 1768) (Wie., B.53, 1321). Gibt beim Erwärmen mit 1.1.4.4-Tetraphenyl-2.3-diacetyl-tetrazan in Chloroform auf ca. 60° eine Verbindung $C_{33}H_{29}ON_2$ (Prismen; F:159°), die beim Kochen mit Eisessig in Triphenyl-carbinol und N'-Aeetyl-N.N-diphenyl-hydrazin zerfällt; in Benzol entsteht statt dessen eine Verbindung C₃₃H₂₈ON₂ (F: ca. 256°), die durch siedenden Eisessig nicht verändert wird (GOLDSCHMIDT, A. 437, 206, 216). Reaktion mit Hexaphenyltetrazan: Go., B. 53, 46, 57.

Tetramethyl-tripbenylmethyl-ammonium, Triphenylmethyl-tetramethyl-ammonium $C_{23}H_{27}N=(C_6H_5)_3C\cdot N(CH_3)_4$ (E I 354). Zur Konstitution vgl. Hantzsch, B. 54, 2615. — Triphenylmethyl-natrium s. Syst. Nr. 2357.

Verbindung mit Dimethylsulfid $C_{38}H_{30}+C_2H_6S$. B. Aus Triphenylchlormethan beim Scbütteln mit Quecksilber und Dimethylsulfid (Rogers, Dougherty, Am. Soc. 50, 150, 152, 153). Farblose bis bellgelbe Krystalle. Leicht löslich in Benzol, Äther, Cbloroform und organischen Sulfiden. Verliert leicht Dimethylsulfid. Bei der thermischen Zersetzung treten außer dem Zerfall in die Komponenten noch andere Reaktionen ein. Die Lösungen absorbieren Sauerstoff unter Bildung von Bis-[triphenylmethyl]-peroxyd. — Verbindung mit Diäthylsulfid $C_{38}H_{30} + C_4H_{10}S$. Verliert leicht Diäthylsulfid; besitzt im übrigen die bei der vorangehenden Verbindung angegebenen Eigenschaften (R., D., Am. Soc. 50, 153). — Verbindung mit Dipropylsulfid $C_{38}H_{30} + C_6H_{14}S(?)$. Farblose bis bellgelbe Krystalle; ist unbeständiger als die beiden vorangebenden Verbindungen (R., D., Am. Soc. 50, 153).

4-Brom-triphenylmethyl $C_{19}H_{14}Br = (C_8H_8)_2C \cdot C_8H_4Br$. B. Bei kurzem Behandeln von 4-Brom-triphenylchlormethan mit überschüssigem fein verteiltem Silber in Xylol oder Brombenzol (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1774). — Ist nur in Lösung erhalten worden. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Zersetzt sich beim Konzentrieren der Lösungen. Die Lösungen absorbieren nabezu die theoretische Menge Sauerstoff unter Bildung von Bis-[4-brom-tripbenylmethyl]-peroxyd. Die Addition von Jod in Benzol unter Bildung von 4-Brom-trityljodid verläuft nicht quantitativ.

4.4'.4"-Trinitro-triphenylmethyl $C_{19}H_{12}O_6N_3 = (O_2N \cdot C_6H_4)_3C$. B. Durch Behandeln von 4.4'.4"-Trinitro-triphenyl-methyl-natrium mit Silbernitrat oder 4.4'.4"-Trinitro-tritylbromid in Pyridin (ZIEGLER, BOYE, A. 458, 254, 255). Neben Triphenylmethyl aus 4.4'.4"-Trinitro-triphenylmethyl-natrium und Triphenylbrommethan in Benzol (Z., B.). — Im durchfallenden Licht grüne, im reflektierten Licht kupferrote Krystalle. Sehr wenig löslich. — Oxydiert sich langsam an der Luft. Beim Behandeln mit Brom in Tetracblorkohlenstoff entsteht 4.4'.4"-Trinitro-tritylbromid.

2. 4.4'.4"-Trimethyl-triphenylmethyl, Tri-p-tolyl-methyl $C_{22}H_{21}=(CH_3\cdot C_6H_4)_9C$ (E I 354). B. Bei der Zersetzung von α -[4-Chlor-benzolazo]-tri-p-tolyl-methan in heißem Ligroin (Wieland, Popper, Seeffied, B. 55, 1829). [Knobloch]

14. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2 n-24}.

1. Kohlenwasserstoffe C18H12.

- 1. Phenyl- β -naphthyl-acety/en $C_{18}H_{12} = C_{10}H_7 \cdot C : C \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von β -Chlor- α -phenyl- β -[β -naphthyl]-äthylen mit Kaliumhydroxyd in Pyridin (Ruggli, Reinert, Helv. 9, 75). Durch Schütteln von Phenyl- β -naphthyl-glyoxal-dihydrazon mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol (Ruggli, Jenny, Helv. 10, 241). Krystalle (aus Alkohol). F: 117° (R., J.). Entfärbt Permanganat-Lösung langsam (R., R.). Gibt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure nach Eingießen in Eiswasser Benzyl- β -naphthyl-keton (R., R.).

Licht erzeugten Fluorescenz der festen Substanz und der Lösung in Äthylacetat: Ra., Ba., Bulet. Cluj 4. 353, 355, 412 Tafel II und III; C. 1929 II, 1766. — Geht ebenso wie Anthracen beim Belichten einer Xylol-Lösung in ein farbloses Dimercs (?) über, bei dessen Zersetzung wieder Naphthacen erhalten wird (Capper, Marsh, Am. Soc. 47, 2848; vgl. Fritzsche, C. r. 54 [1862], 912; 67 [1868], 1105; Z. 1866, 143; J. pr. [1] 106, 277).

3. 1.2-Benzo-anthracen, 1.2-Benzanthracen, "Naphthan-thracen" $C_{18}H_{12}$, s. nebenstehende Formel (H 718). B. Entsteht aus 2-Methyl-1-benzyl-naphthalin bei der Destillation über Zinkstaub, neben wenig Naphthacen (Dziewonski, Ritt, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 186; C. 1927 II, 1568) und beim Leiten des mit Luft gemisehten Dampfes über aktive. Manganoxyd und Kupfcroxyd enthaltende Kohle bei 350° (I. G. Farbenind., D. R. P. 486 766; C. 1930 I. 1052; Frdl. 16, 575). Beim Leiten des Dampfes von 1-o-Toluylnaphthalin über Aluminiumoxyd oder besser über akt. Kohle bei 420° (I. G. Farbenind., D. R. P. 481 819; C. 1930 I. 1053; Frdl. 16, 718, 721). Bildet sich aus 2-Methyl-1-benzoylnaphthalin beim Erhitzen zu gelindem Sieden (Fieser, Dietz, B. 62, 1830) und bei der Destillation über Zinkstaub (Dziewonski, Ritt, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 189). Zur Bildung durch Reduktion von 1.2-Benzo-anthrachinon mit Zinkstaub und Ammoniak (Elbs, B. 19, 2211) vgl. Barnett, Matthews, Chem. N. 130, 339; C. 1925 II, 562. — Gelbgrün fluorescierende Blättehen oder Tafeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 167° (I. G. Farbenind., D. R. P. 481 819, 486 766), 159° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001), 158—159° (Barnett, Matthews; Dziewonski, Ritt), 155—157° (Fieser, Dietz). Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in Benzol (Dz., R.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Lösung: Capper, Marsh, Soc. 1926, 726, 727. Tesla-Luminescenzspektrum: McV., M., St. Spektrum der durch Ultraviolett-Bestrahlung bewirkten Fluorescenz der festen Substanz: Radulescu, Barbulescu, Bulet. Cluj 4, 353, 355, 412 Tafel II und III; C. 1929 II, 1766. Luminescenz im Kathodenlicht: Marsh, Soc. 1927, 126. Gemische von Borsäure und wenig 1.2-Benzoanthracen zeigen nach Ultraviolett-Bestrahlung rotes Nachleuchten (Tiede, Ragoss, B. 56,

¹⁾ Die Bezeichnung Chrysogene wird in der neueren Literatur in erweitertem Sinne für die hartnäckig anhaftenden gefärbten Begleiter hestimmter aromatischer Kohlenwasserstoffe henutzt; vgl. Dufraisse, Horclois, Bl. [5] 8 [1936], 1874; L. F. Fierer, The chemistry of natural products related to phenanthrene [New York 1936], S. 18—20, 101.

NAPHTHACEN: CHRYSEN

658). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe und gelbroter Fluorescenz (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819).

Pikrat. Rote Nadeln (aus Xylol). F: 132° (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 719).

9 (oder 10)-Nitro-1.2-benzo-anthracen C₁₈H₁₁O₂N, Formel I oder II. B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf 1.2-Benzo-anthracen in Eisessig (BARNETT, MATTHEWS, Chem. N. 130, 339; C. 1925 II, 562). — Nadeln (aus wäßr. Pyridin). F: 165°.

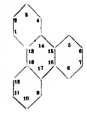
$$\text{II.} \qquad \qquad \text{III.} \qquad \qquad \text{IIII.}$$

4. 1.2-Benzo-phenanthren, Chrysen C₁₈H₁₂, Formel III (H 718; E I 355). B. In geringer Menge beim Leiten von Hydrinden über verzinntes Eisen bei ca. 650° (Kruber, B. 57, 1011, 1012) und beim Leiten von Fluoren durch ein verzinntes Eisenrohr im Wasserstoffstrom bei 760—770° (F. Fischer, Schrader, Meyer, Abh. Kennnis Kohle 5, 434; C. 1922 IV, 1039). Entsteht neben anderen Produkten aus Cholesterin (s. 4. Hauptabt., Sterine) beim Erhitzen mit Palladium-Kohle (Diels, Gädke, B. 58, 1231; 60, 141; Schmid, Zentner, M. 49, 96), mit akt. Kohle, mit akt. Kohle und Schwefel oder mit japanischer Fullererde (Tsukamoto, J. pharm. Soc. Japan 48, 18, 19; C. 1928 I, 2408). Bildet sich auch beim Erhitzen des von Mauthner, Suida, M. 17 [1896], 41 aus Cholesterylchlorid erhaltenen Kohlenwasserstoffs C₁₉H₂₈ mit Palladiumkohle, neben anderen Produkten (Diels, Gädke, Körding, A. 459, 11).

Ist auch in fester Lösung in Anthracen nicht triboluminescent (GHIGI. G. 57, 284). F: 254—255° (Diels, Gädhe, B. 58, 1233; 60, 141), 252,5° (Pascal, Bl. [4] 29, 654). Spezifische Wärme zwischen 0° und 79°: 0,262 cal/g (Padoa, G. 52 II, 206). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in absolut-alkoholischer Lösung: Marchlewshi, Moroz, Bl. [4] 33, 1406. Röntgen-Luminescenzspektrum eines käuflichen Präparats: de Beaujeu, J. Phys. Rad. [6] 4 [1923], 265. Spektrum der durch Ultraviolett-Bestrahlung erzeugten Fluorescenz der festen Substanz: Radulescu, Barbulescu, Bulet. Cluj 4, 353, 355, 412, Tafel II und III; C. 1929 II, 1766; Andant, Chim. et Ind. 19, Sonder-Nr., S. 269; C. 1929 I, 1538. Ist nicht piezoelektrisch (Neuhaus, Z. Kr. 90, 427). Löslichkeit in Äther bei verschiedenen Drucken: Timmermans, J. Chim. phys. 20, 506. Thermische Analyse der binären Systeme mit Anthracen und Carbazol (Eutektikum, F: 204,5°, 51% Chrysen) und des ternären Systems mit Anthracen und Carbazol (Eutektikum, F: 204,5°, 51% Chrysen) und des ternären Systems mit Anthracen und Carbazol (Eutektikum, F: 192°): Pascal, Bl. [4] 29, 654, 655.

Verhalten bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure und mit Silberdichromat und Schwefelsäure: Simon, C. r. 477, 266. Erhitzt man Chrysen unter hohem Wasserstoffdruck in Gegenwart von Eisen(III)-chlorid auf 440—450°, so erhält man neben beträchtlichen Mengen kohliger Produkte Phenanthren, Naphthalin, Hydrierungsprodukte des Phenanthrens, Naphthalins und der Methyl-naphthaline, Benzol-Kohlenwasserstoffe, Methan und andere Produkte (Orlow, Lichatschew, B. 62, 720; Ж. 61, 1182). — Mikrochemischer Nachweis durch Sublimation und durch Überführung in die Verbindung mit 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon: Behrens-Kley, Organische mikrochemische Analyse [Leipzig 1922], S. 22.

5. 9.10 - Benzo - phenanthren, Triphenylen C₁₈H₁₂, s. nebenstehende Formel (H 720). Die in der Formel angegebene Stellungsbezeichnung wird in diesem Handbuch für die von Triphenylen abgeleiteten Namen gebraucht (vgl. a. R. STELZNER, H. KUH, Nomenklaturfragen [Leipzig-Berlin 1921], S. 75). — B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Natrium auf siedendes Chlorbenzol (BACHMANN, CLARKE, Am. Soc. 49, 2093, 2094). Beim Erhitzen von Dodekahydrotriphenylen (S. 477) mit Selen auf 280—290° (Diels, Karstens, B. 60, 2324). — Nadeln (aus Chloroform). F: 199° (korr.); Kp: 425° (korr.) (B., C.). — Pikrat F: 223° (korr.) (B., C.).



2. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{14}$.

1. 2-[Indenyl-(1)]-naphthalin, $1-\beta$ -Naphthyl-inden $C_{19}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von α -Hydrindon mit β -Naphthylmagnesiumbromid (v. Braun, Manz, Reinsch, A. 468, 298). — Blättchen (aus Methanol). F: 88°. Kp₁₄: 246—250°. Schwer löslich in kaltem Methanol.

630

2. 9-Phenyl-fluoren. Phenyl-diphenylen-methan C₁₉H₁₄, s. ncbenstehende Formel (H 720; E I 355). B. Beim Kochen von Triphenylchlormethan mit Zinkwolle in Benzol (GILMAN, KIRBY, KINNEY, Am. Soc. 51, 2259). Beim Leiten von Dicyclohexyl-pbenyl-carbinol über platinierte Kohle im Wasserstoffstrom bei 3000 (Zelinsky, Gawer-



DOWSKAJA, B. 61, 1051). Beim Kochen von 9-Phenyl-9-[4-oxy-phenyl]-fluoren mit Jodwasserstoffsäure und Eisessig (HARDY, Soc. 1929, 1009). Bildet sich aus N-[2-Phenyl-benz-hydryl]-anilin (Syst. Nr. 1738) beim Erbitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 145°, beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure und beim Kochen mit Acetylchlorid und Acetanlydrid (GILMAN, KIRBY, KINNEY. Am. Soc. 51, 2259). — D.: 1,232 (ZIEGLER, DITZEL, A. 473, 207). Tesla-Luminescenzspektrum: McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001. Luminescenz im Kathodenlicht: MARSH, Soc. 1927, 128.

- 9-Chlor-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{13}Cl = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CCl \cdot C_6H_5$ (H 721; E I 355). Liefert beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Äther 9-Phenyl-fluorenyl-(9) (S. 638) (SCHMIDT-NICKELS, B. 62, 919).
- 9-Brom-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{13}Br = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot C_6H_5$ (H 720; E I 355). Liefert beim Erhitzen init äther. Benzylmagnesiumchlorid-Lösung 9-Phenyl-9-benzyl-fluoren (Bachmann, Am. Soc. 52 [1930], 3291).
- 3. 5-Benzyl-acenaphthylen $C_{19}H_{14}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von 5-Benzyl-acenaphthen über rotglühenden Nickeloder Eisendraht (Dziewonski, Leonhard, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 107; C. 1929 I, 1339). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 104—105°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.
 - ĊH₂·C₆H₅ 4. 6-Methyl-1.2-benzo-anthracen, β-Methyl-naphth.
- anthracen C₁₉H₁₄, s. nebenstchende Formel. B. Bei der Destillation von 2-Methyl-1-p-toluyl-naphthalin über Zinkstaub (Dziewonski, RITT, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 191; C. 1927 II, 1568). Beim Leiten CH₃. des Dampfes von 1-[2.4-Dimethyl-benzoyl]-naphthalin im Gemisch mit Luft über aktive Kohle bei 400° (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053: Frdl. 16, 719, 721). — Hellgelbe, grün fluorescierende Tafeln (aus Alkohol), gelbe, grüngelb fluorescierende Blättchen (aus Xylol). F: 127° (Dz., R.). 130—131° (I. G. Farbenind.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Dz., R.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farhe und gelbroter Fluorescenz (I. G. Farbenind.).
- 5. 8-Methyl-1.2-benzo-anthracen C₁₉H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht aus 2-Methyl-1-o-toluyl-naphthalin bei der Destillation über Zinkstaub (Dziewonski, Ritt, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 192; C. 1927 II, 1568) oder über hochporöse Stoffe (z. B. aktive Kohle) bei holter Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 722). — Gelbe, blaugrün fluorescierende Blättchen oder Täfelchen (aus Alkohol). F: 1450 (Dz., R.), 1420 (I. G. Farbenind.). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Dz., R.). Die Lösung in Schwefelsäure ist rot (I. G. Farbenind.).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{16}$.

1. Triphenyläthylen, α -Phenyl-stilben $C_{20}H_{16}=C_6H_5\cdot CH:C(C_6H_5)_2$ (H 722; E I 355). Der von Stadnikow (\mathbb{K} . 46, 883; B. 47, 2140) als Triphenyläthylen angesebene Kohlenwasserstoff ist als Diphenyl erkannt worden (Boyd, Hatt, Soc. 1927, 902, 909). — B. Beim Behandeln von Diphenylbenzylcarbinol mit Acetylchlorid, zuletzt auf dem Wasserbad (Lagrave, A. ch. [10] $\hat{\mathbf{8}}$, 411). Entstebt aus dem Nitrit des $\beta . \beta . \beta$ -Triphenyl-äthylamins beim Erhitzen für sich auf 135° oder mit Wasser auf dem Wasserbad sowie neben Triphenyl-

beim Erhitzen für sich auf 135° oder mit Wasser auf dem Wasserbad sowie neben Triphenylacetaldehyd, beim Erbitzen mit gelbem Quecksilberoxyd auf 135° (Hellerman, Cohn, Hoen, Am. Soc. 50, 1723, 1724, 1728). — Darstellung durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Benzophenon: Adkins, Zartman, Org. Synth. 17 [1937], 89.

F: 72° (Ley, Kirchner, Z. anorg. Ch. 173, 400), 70° (Lagrave, A. ch. [10] 8, 411), 69—70° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 44), 68° (kort.) (Hellerman, Cohn, Hoen, Am. Soc. 50, 1724), 67—69° (v. Auwers, B. 62, 700). Läßt sich leicht unterkühlen (L., K.). D₄⁷⁶⁴: 1,0373 (v. Au.); Dichte und Viscosität der unterkühlten Schmelze zwischen 12° und 35°: L., K., Z. anorg. Ch. 173, 405. n_{\pi}⁷⁸⁴: 1,6292; n_{\text{He}}⁷⁸⁴: 1,6401; n_{\text{B}}⁷⁸⁴: 1,6680 (v. Au.); Brechungsindices der unterkühlten Schmelze bei 25°: L., K.. Z. anorg. Ch. 173, 402. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Ley, Rinke, B. 56, 773; L., Manecke, B. 56, 779.

Liefert in Chloroform-Lösung mit 1 Mol Benzopersäure bei gewöbnlicher Temperatur Triphenyläthylenoxyd, mit überschüssiger Benzopersäure hei 40° Triphenyläthylenoxyd und Diphenylbenzoylmethan (Lagrave, A. ch. [10] 8, 411, 416). Gibt mit Brom in kaltem Tetrachlorkohlenstoff 1.2-Dibrom-1.1.2-triphenyl-ätban (Meisenheimer, A. 456, 144; Hellerman, Cohn, Hoen, Am. Soc. 50, 1724; vgl. Klages, Heilmann, B. 37 [1904]. 1456), in Schwefelkohlenstoff Tripbenylbromäthylen (Mei., A. 456, 146). Bei der Einw. von Natrium auf Triphenyläthylen in Ätber entsteht eine hraunschwarze Lösung, die hei der Zersetzung mit Alkobol 1.1.2-Tripbenyl-äthan, beim Behandeln mit Kohlendioxyd und Ansäuern mit verd. Schwefelsäure in der Wärme Tripbenylbernsteinsäureanhydrid gibt (Schlenk, Bergmann, A. 463, 45). Gibt in Benzol-Lösung mit Zinn(IV)-chlorid eine orangegelbe, mit Zinn(IV)-bromid eine schwach orangefarbene Additionsverbindung; Farbänderungen dieser Lösungen heim Verdünnen: Skraup, Freundlich, A. 431, 252, 253. (Bibt mit 1.3.5-Trinitro-benzol in Chloroform eine gelhe Komplexverbindung (Ley, Rinke, B. 56, 775).

- β-Brom-α.α.β-triphenyl-äthylen, Triphenylbromäthylen $C_{20}H_{15}Br = C_0H_5 \cdot CBr$: $C(C_0H_5)_1$ (H 722). B. Aus Triphenyläthylen und Brom in Schwefelkohlenstoff (Meisenheimer, A. 456, 146). Liefert bei der Einw. von überschüssigem Chlor in Tetrachlorkohlenstoff 1.2.2-Trichlor-1.1.2-triphenyl-äthan (Mei.). Gibt beim Erhitzen mit wasserfreiem Kaliumacetat und Eisessig im Rohr auf 200° Diphenylbenzoylmethan (Ley, Manecke, B. 56, 783).
- 2. α -Phenyl- α -diphenylyl-āthylen $C_{30}H_{16}=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot C:CH_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus Methyl-phenyl-diphenylyl-carbinol dureb Wasserabspaltung (Delayille, C. r. 184, 463; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 464, 31). Durch Umsetzung von Phenyl-diphenylyl-keton mit Methylmagnesiumjodid in siedendem Äther (Sch., B., A. 464, 32). Blättchen (aus Methanol oder Eisessig). F: 96° (Sch., B.), 93° (D.). Bei der Addition von unterjodiger Säure und Behandlung des erhaltenen, nicht näher beschriehenen Jodbydrins mit überschüssigem Silbernitret erbält man 1-Oxo-1-phenyl-2-diphenylyl-āthan (D.). Liefert hei der Einw. von Benzopersäure ein Oxyd, das sich in Phenyl-diphenylyl-acetaldehyd umlagern läßt (D.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaustichig kirsebrot (Sch., B.). Bildet ein hei 136° schmelzendes Nitrosit (D.).
- 3. 9 Phenyl dihydroanthracen C₂₀H₁₆, s. nebenstehende Formel. Das H 722 als 9-Pbenyl-dihydroantbracen beschriehene Präparat von BAEYER (A. 202, 56, 63), das auch von Schlenk, Bergmann (A. 468, 161, 164) einmal bei der Reduktion von 9-Phenyl-anthracen mit Natrium und Isoamylalkobol erbalten wurde, ist eine Additionsverbindung

CH₂

Natrum und Isoamylakobol erositen wirde, ist eine Additionsverbindung aus 9-Pbenyl-dibydroanthracen und 9-Phenyl-anthracen (s. S. 639); der von Bakver durch energischere Einw. von Jodwasserstoffsäure und Phospbor auf Phenyloxanthranol oder Triphenylmethan-carbonsäure-(2) erbaltene Koblenwasserstoff vom Schmelzpunkt 86—88° ist als wahres 9-Phenyl-dibydroantbracen anzusehen (Haack, B. 62, 1779). — B. 9-Phenyl-dibydroanthracen entsteht aus 9-Phenyl-anthracen bei der Reduktion mit 4 Atomen Natrium in siedendem Isoamylakohol oder mit 4—5 Atomen Natrium oder Kalium in Xylol unter tropfenweiser Zugabe von Alkobol (Haack, B. 62, 1783; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 163, 164) oder durch Einw. von 2 Atomen Natrium in Äther und Behandlung der erhaltenen Lösung mit Alkohol (Sch., B.). Nehen überwiegenden Mengen 9-Phenyl-anthracen hei der Einw. von Coloroform und Aluminiumchlorid auf Benzol (Linebarger, Am. 13 [1891], 555). Bei der Einw. von Natrium auf 10-Metboxy-10-phenyl-anthron-(9) in siedendem Isoamylalkohol (Sch., B., A. 463, 276). — Nadeln (aus Metbanol oder Benzin). F: 90—91° (korr.) (H.), 87—88° (Sch., B.), 87° (L.). Zeigt im Kathodenlicht rotviolette Luminescenz und grünes Nachleuchten (Sch., B., A. 463, 161). Thermische Analyse des hinären Systems mit 9-Phenyl-anthracen: Haack, B. 62, 1776. — Reagiert nicht mit Natrium in Äther (Sch., B., A. 463, 164). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 180—190° 9-Phenyl-anthracen (H., B. 62, 1783).

1.5.9.10 - Tetrachlor -9 - phenyl - dihydroanthracen $C_{30}H_{13}Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von 1.5-Dicblor-9-phenylantbracen mit einer gesättigten Lösung von Cblor in Tetracblorkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 672, 677). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 175° (Zers.). — Liefert beim Erhitzen auf 200° 1.5.10-Tri-

+ Ligroin). F: 175° (Zers.). — Liefert beim Erhitzen auf 200° 1.5.10-Trichlor-9-phenyl-anthracen. Verbarzt beim Erhitzen in Xylol oder Cymol. Liefert beim
Kochen mit Calciumcarbonat und wäßr. Aceton 1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9-pbenyl-dibydroanthracen, beim Kochen mit Methanol den Dimethyläther dieser Verhindung, beim Kochen
mit Alkobol 1.5-Dichlor-10-äthoxy-9-phenyl-anthracen und geringere Mengen 1.5-Dichlor9.10-diäthoxy-9-phenyl-dihydroanthracen. Gibt mit Anilin in Chloroform bei gewöhnlicher
Temperatur 1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9)-anil (Syst. Nr. 1604). Liefert mit Dimethylanilin in siedendem Chloroform 1.5-Dichlor-9-phenyl-10-[4-dimetbylamino-pbenyl]-anthracen.

- 4. 9-Benzyl-fluoren $C_{20}H_{16} = \begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{array} CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5.$
- 9-[2-Chlor-benzyl]-fluoren $C_{20}H_{15}Cl = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Reduktion von 9-[2-Chlor-benzyliden]-fluoren (E I 5, 358) mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2134, 2138). Blättchen (aus Alkohol). F: 67—68°.
- 9 [3 Chlor benzyl] fluoren $C_{20}H_{13}Cl = {C_6H_4 \choose C_6H_4}CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Nadeln (aus Alkohol). F: 122—123° (SIEGLITZ, JASSOY, B. 54, 2138).
- 9 [4 Chlor benzyl] fluoren $C_{20}H_{15}Cl = {C_6H_4 \over C_6H_4}CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen. Spieße (aus Eisessig). F: 150—151° (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2138).
- 2.7 Dichlor 9 benzyl fluoren C₂₀H₁₄Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.7 Dichlor 9 benzyliden fluoren (S. 640) mit amalgamiertem Aluminium und feuchtem Äther (SIEG- CI LITZ, SCHATZKES, B. 54, 2077). Blättchen (aus Eisessig). F: 110° cl
- 2.7 Dichlor 9 [2-chlor-benzyl]-fluoren $C_{20}H_{13}Cl_3 = {C_6H_3Cl \choose C_6H_3Cl}CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen. Blättchen (aus Eisessig). F: 116—1170 (SIEGLITZ, SCHATZKES, B. 54, 2078).
- 2.7-Dichlor-9-[2.6-dichlor-benzyl]-fluoren $C_{20}H_{12}Cl_4 = \frac{C_6H_3Cl}{C_6H_3Cl} CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3Cl_2$.

 B. Analog den vorangehenden Verbindungen. Nadeln (aus Eisessig). F: 129—130° (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2078).
- 9-[3-Brom-benzyl]-fluoren $C_{20}H_{15}Br = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4Br$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen. Blätter (aus Eisessig). F: 143—144° (SIEGLITZ, JASSOY, B. 54, 2138).
- 2.7 Dibrom 9 benzyl fluoren $C_{90}H_{14}Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.7 Dibrom 9 benzyliden fluoren mit amalgamierten Aluminium in feuchtem Äther (SIEGLITZ, B. 53, Br. 2247). Durch Umsetzung von 2.7 Dibrom fluoren glyoxylsäure (9) äthylester mit Natrium und Benzylchlorid in Alkohol und Kochen des Reaktionsgemisches mit Kalilauge (S.). Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 126° bis 127°.
- 2.7-Dibrom-9-[2-chlor-benzyl]-fluoren $C_{20}H_{13}ClBr_2 = {C_6H_3Br \over C_6H_3Br}CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Reduktion von 2.7-Dibrom-9-[2-chlor-benzyliden]-fluoren mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Sieglitz, B. 53, 2247). Krystalle (aus Alkohol). F: 117°.
- 2.7 Dibrom -9 [4-chlor benzyl] fluoren $C_{20}H_{13}ClBr_2 = \frac{C_6H_3Br}{C_6H_3Br}CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$.

 B. Analog der vorangehenden Verbindung (Sieglitz, B. 53, 2247). Nadeln (aus Eisessig). F: 150°.
- 9 [3 Jod benzyl] fluoren $C_{20}H_{15}I = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4I$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen. Blättehen (aus Eisessig). F: 134—135° (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2138).
- 5. 5-Styryl-acenaphthen, α -Phenyl- β -[acenaphthenyl-(5)]-äthylen $C_{20}H_{16}$, Formel I auf S. 633.
- 5-[α -Chlor- β -phenyl-vinyl]-acenaphthen, β -Chlor- α -phenyl- β -[acenaphthenyl-(5)]-äthylen $C_{20}H_{15}$ Cl, Formel II auf S. 633. B. Entsteht aus 5-[α . α -Dichlor- β -phenyl-äthyl]-acenaphthen langsam beim Aufbewahren, rascher beim Erhitzen im Vakuum auf 440° oder beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (Ruggli, Jenny, Helv. 10, 233). Nadeln (aus Alkohol). F: 77,5°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol. Entfärbt kalte Permanganat-Lösung langsam.

6-Nitro-5-[α -chlor- β -phenyl-vinyl]-acenaphthen $C_{20}H_{14}O_{2}NCl$, Formel III. B. Beim Erhitzen von 6-Nitro-5-[α . α -dichlor- β -phenyl-athyl]-acenaphthen im Vakuum auf 140°

(Ruggli, Jenny, Helv. 10, 239). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 160—161°. — Zersetzt sich bei der Einw. von Alkalien.

6. 3.6-Dimethyl-1.2-benzo-anthracen C₃₀H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Beim Leiten von 1-Methyl-4-[2.4-dimethyl-benzoyl]-naphthalin über hochporöse Stoffe (z. B. aktive Kohle) bei hoher Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481 819; C. 1930 I, CH₃: 1053; Frdl. 16, 722). — Gelbliche Blättchen. F: 124°. Die Lösung in Schwefelsäure ist bordeauxrot.

7. Derivat eines Tetrahydroperylens C20H16.

Dekachlor-tetrahydroperylen C₃₀H_cCl₁₀. B. Durch Chlorierung von Perylen (S. 655) bei Gegenwart von Aluminiumchlorid oder Antimonpentachlorid in Nitrobenzol bei 130—140° (ZINKE, FUNKE, IPAVIC, M. 48, 742, 748). — Braune Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 400°. Sehr schwer löslich in Nitrobenzol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz; unlöslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure, löst sich in heißer konzentrierter Schwefelsäure teilweise mit violetter Farbe, in kalter rauchender Schwefelsäure (25% SO₃) mit grüner, beim Erhitzen auf 150° in Ultramarinblau übergehender Farbe; hierbei bildet sich Oktachlor-oktahydroperylendichinon (Syst. Nr. 723).

8. Kohlenwasserstoff C₂₀H₁₆ aus Steinkohlen-Urteer (vielleicht ein Dimethylnaphthacen). V. Im Urteer aus englischen Steinkohlen (Morgan, J. Soc. chem. Ind. 47, 132 T; C. 1928 II, 208). — Orangefarben, goldglänzend. F: 320°. — Läßt sich zu einem Chinon oxydieren.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{18}$.

1. 1.1.3-Triphenyl-propen-(1), α.α.y-Triphenyl-propylen, α.α-Diphenyl-β-benzyl-āthylen C₂₁H₁₈ = (C₆H₅)₂C:CH·CH₂·C₆H₅ (E I 356). B. Aus Diphenyl-β-phenäthyl-carbinol (1-Oxy-1.1.3-triphenyl-propan) beim Kochen mit 5 Tln. Acetanhydrid (Ziegler, Grabbe, Ulrich, B. 57, 1989) oder beim Erwärmen mit Eisessig und etwas konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Ziegler, Richter, Schnell, A. 443, 171; Schlenk, Bergmann, A. 463, 50; vgl. a. Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 38). — Krystalle (aus Alkohol). F: 31—32° (Z., G., U.). Hält sich sehr lange im unterkühlten Zustand (Z., R., Sch., A. 443, 172 Anm. 1). Kp₁₅: 228—229° (Lagrave, A. ch. [10] 8, 405); Kp₁₂: 225° (Z., G., U.); Kp₁₀: 222° (Schil., B.).

Gibt mit Benzopersäure in Äther α.α.γ-Triphenyl-propylenoxyd (Lagrave, A. ch. [10] 8, 406). Reagiert mit Natrium in Äther langsam unter Bildung einer tiefroten Lösung, die beim Behandeln mit Alkohol 1.1.3-Triphenyl-propen-(1) zurückliefert (Schlenk, Bergmann, A. 463, 50). Bei der Einw. von Natrium in flüssigem Ammoniak auf eine Lösung in Toluol und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid entsteht 1.1.3-Triphenyl-propan (Ziegler, Colonius, Schler, A. 473, 56). Liefert beim Behandeln mit α-Phenyl-isopropylkalium in Äther und Einleiten von Kohlendioxyd in das Reaktionsgemisch α.γ.γ-Triphenyl-vinylessigsäure (Ziegler, Mitarb., A. 473, 26).

3-Chlor-1.1.3-triphenyl-propen-(1), α.γ.γ-Triphenyl-allylchlorid C₂₁H₁,Cl = (C₆H₅)₆C:CH·CHCl·C₆H₅. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol oder dessen Methyläther in Äther (Ziegler, Grabbe, Ulrich, B. 57, 1987) oder bei Gegenwart von Calciumchlorid in Benzol (Straus, Ehrenstein, A. 442, 109). — F: 93—94,5° (Zers.) (St., E.), 94—95° (Zers.) (Z., Richter, Schnell, A. 443, 179; vgl. Z., G., U.). — Geht bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit höhersiedenden indifferenten Lösungsmitteln in dimeres Triphenylallen (S. 722) über (Z., G., U.; St., E.); in der Wärme oder im hellen Licht umkrystallisierte Präparate wandeln sich beim Aufbewahren von selbst in dimeres Triphenylallen um (St., E.). Gibt mit feuchtem Silberoxyd auf Kieselgur in Äther α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol (St., E., A. 442, 110). Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Chlorwasserstoff-Entwicklung; beim Ausfällen mit Eis erhält man α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol (Z., G., U., B. 57, 1987). Liefert mit Methanol den Methylather des α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohols (Z., G., U., St., E.); beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung entsteht daneben der Methyläther des Diphenyl-styryl-carbinols (Ziegler,

RICHTER, SCHNELL, A. 443, 175). Liefert mit Phenylmagnesiumbromid in Äther 1.1.3.3-Tetraphenyl-propen (STRAUS, EHRENSTEIN, A. 442, 110). Gibt mit Pyridin und Chinolin ziemlich beständige quaternäre Salze (Z., G., U., B. 57, 1985). Farbreaktionen mit flüssigem Schwefeldioxyd, konz. Schwefelsäure, mit Überehlersäure und mit Zinn(IV)-chlorid: STRAUS, EHRENSTEIN, A. 442, 107, 110.

- 2-Brom-1.13-triphenyl-propen-(1) C₂₁H₁₇Br = (C₈H₅)₂C:CBr·CH₂·C₈H₅. B. Durch Bromierung von 1.1.3-Triphenyl-propen-(1) (Ziegler, Grabbe, Ulrich, B. 57, 1989 Anm. 18). Beim Erhitzen von 1.2-Dihrom-1.1.3-triphenyl-propan über den Schmelzpunkt (Z., Richter, Schnell, A. 443, 172). Aus 2-Brom-1-methoxy-1.1.3-triphenyl-propan beim Erwärmen mit Eisessig und einer Spur Mineralsäure oder beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff (Z., R., Sch., A. 443, 173). Krystalle (aus Eisessig). F: 97—98°. Verändert sieh nicht bei längerem Kochen mit alkoh. Alkalilaugen (Z., G., U.); spaltet beim Kochen mit isoamylalkoholischer Natronlauge rasch Bromwasserstoff ah und verharzt (Z., R., Sch., A. 443, 172 Anm. 2).
- 2. 1.3.3-Triphenyl-propen-(1). $\alpha.y.y-Triphenyl-\alpha-propylen$. Diphenyl-styryl-methan $C_{21}H_{18}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Cinnamylidenchlorid auf Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (ZIEGLER, RICHTER, SCHNELL, A. 443, 179). Krystalle (aus Eisessig). F: 97—98°. Kp_{15} : 230°; $Kp_{0\cdot 2}$: ca. 180°. Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig Benzoesäure und Diphenylessigsäure. Gibt bei der Redüktion mit Natrium und absol. Alkohol 1.1.3-Triphenyl-propan. Reagiert in verd. Lösung nicht mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Z., R., Sch., A. 443, 169).
- 1-Chlor-1.3.3-triphenyl-propen-(1) $C_{21}H_{17}Cl = C_6H_5 \cdot CCl : CH \cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Durch Einw. von 1.3-Dichlor-1.3-diphenyl-propen auf Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (STRAUS, EHRENSTEIN, A. 442, 104). Tafeln (aus Petroläther). F: 84,5—85.5°: leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Methanol und Alkohol (ST., E.). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung die Methyläther des α, γ, γ -Triphenylallylalkohols und des Diphenyl-styryl-earbinols (ST., E., A. 442, 106, 108; vgl. Ziegler, Richter, Schnell, A. 443, 163); Geschwindigkeit dieser Reaktion: ST., E., A. 442, 105. Löst sich in konz. Schwefelsäure alluählich mit gelber Farbe; beim Eintragen der äther. Lösung in konz. Schwefelsäure entsteht sofort eine gelbe Lösung (ST., E.).
- 3. 1.2.3 Triphenyl propen. $\alpha.\beta.\gamma$ Triphenyl propylen. $\alpha.\beta$ Diphenyl- α -benzyl-äthylen $C_{21}H_{18}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(C_6H_5):CH\cdot C_6H_5$ (E I 356). B. Beim Behandeln von Phenyldibenzylcarbinol mit Phosphorpentoxyd (Ramart, Amagat, C. r. 182, 1344; A. ch. [10] 8, 320). Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf $\beta.\beta.\gamma$ -Triphenyl-propylalkohol (R., A., C. r. 182, 1343; A. ch. [8] 10, 318). Bei der Reduktion von 3.4.5-Triphenyl- Λ^2 -pyrazolin mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf dem Wasserbad (Ectors, Bl. Acad. Belgique [5] 9, 514; C. 1924 I, 913). F: 63—64° (R., A.), 61—62° (E.). Kp₁₂: 220—222° (R., A., A. ch. [10] 8, 318).
- 4. 1.1.2-Triphenyl-propen (1), α.α.β-Triphenyl-α-propylen, α-Methyl-α.β.β-triphenyl-ätliylen C₂₁H₁₈ = C₆H₅·C(CH₃):C(Ĉ₆H₆)₂ (H 723; E I 356). B. Entsteht aus 1-Oxy-1.1.2-triphenyl-propan (= Diphenyl-α-phenäthyl-earbinol) (Lένγ, Bl. [4] 29, 893), aus 2-Oxy-1.1.2-triphenyl-propan (L., Bl. [4] 29, 892; SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 45) und aus 1-Oxy-1.2.2-triphenyl-propan (L., Bl. [4] 29, 891) bei der Destillation in Gegenwart von wenig Schwefelsäure unter vermindertem Druck. Bildet sich aus 1-Oxy-1.2.2-triphenyl-propan auch bei langsamem Eintragen in Schwefelsäure (D:1.84) (L., Bl. [4] 29, 892). Durch Einw. von α-Chlor-propionsäure-äthylester auf Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Lévγ, Bl. [4] 29, 894). Durch Umsetzung von Hydratropasäure-äthylester mit 2 Mol Phenylmagnesiumbromid und nachfolgendes Koehen mit Aeetanhydrid (Ziegler, Grabber, Ulrich, B. 57, 1989 Anni. 19). Krystalle (aus Alkohol). F: 92—93° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 45), 89—90° (Lévγ, Bl. [4] 29, 894), 86—87° (Z., G., U.). Ein nicht ganz einheitliches Präparat zeigte D₁^(10,2): 0.9956; n_α^(10,2): 1.5841; n₁^(10,2): 1.5925; n₁^(10,2): 1.6147 (v. Auwers, B. 62, 700). 1 g löst sich in 4 cm³ siedendem Alkohol (L., Bl. [4] 29, 894). Oxydation mit Chromsäure: Lévγ, Bl. [4] 29, 894; vgl. indessen Schlenk, Bergmann, A. 479 [1930], 51; Bergmann, Ukal, B. 66 [1933], 55. Liefert mit 2 Atomen Brom in Tetrachlorkohlenstoff, zuletzt bei Zimmertemperatur, 3-Brom-1.1.2-triphenyl-propen-(1) (Meisenheimerk, A. 456, 147; vgl. Ziegler, Bähr, B. 62, 1695). Beim Erhitzen mit überschüssigem Brom in Tetrachlorkohlenstoff entstehen gelbe, krystallisierende Produkte (M., A. 456, 150). Bei der Einw. von Natrium oder Lithium in Äther entsteht eine blutrote Lösung, aus der man beim Behandeln mit Alkohol 1.1.2-Triphenyl-propan erhält (Şchlenk, Bergmann, A. 463, 45).
- 3-Brom-1.1.2-triphenyl-propen-(1) $C_{21}H_{17}Br = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)\cdot CH_2Br$. B. Durch Einw. von 2 Atomen Brom auf 1.1.2-Triphenyl-propen-(1) in Tetrachlorkohlenstoff, anfangs

unter Kühlung, dann bei Zimmertemperatur (Meisenheimer, A. 456, 147). — Nadeln (aus Petroläther). F: 122°; bei manchen Präparaten werden auch niedrigere Schmelzpunkte (von 96° an) beobachtet. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer in Petroläther. — Liefert bei der Spaltung mit Ozon in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung Benzophenon und Phenacylbromid. Gibt bei weiterer Bromierung im Sonnenlicht in der Kälte 3.3-Dibrom-1.1.2-triphenyl-propen-(1). Liefert beim Kochen mit absol. Alkohol 3-Ätboxy-1.1.2-triphenyl-propen-(1). Bei der Umsetzung mit Phenylmagnesiumhromid in Äther entsteht 1.1.2.3-Tetraphenyl-propen-(1).

- **3.3 Dibrom 1.1.2 triphenyl propen (1)** $C_{21}H_{16}Br_2 = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)\cdot CHBr_2$. B. Durch Einw. von 2 Atomen Brom auf eine Lösung von 3-Brom-1.1.2-triphenyl-propen-(1) im Sonnenlicht unter Küblung mit Eis (Meisenheimer, A. 456, 149, 150). Nadeln (aus Petroläther). F: 129° (Zers.); erstarrt wieder und schmilzt erneut hei 159°.
- 5. 1.1-Diphenyl-hydrinden C₂₁H₁₈, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Reduktion von 3.3-Diphenyl-inden mit Natrium und Alkohol oder mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol +

 Äther (Gagnon, A. ch. [10] 12, 338). Aus dem Semicarbazon oder Hydrazon des 3.3-Diphenyl-bydrindons-(1) beim Erhitzen mit Natriumätbylat-Lösung im Robr auf ca. 200° (G., A. ch. [10]-12, 340, 341; vgl. Moureu, Dufraisse, Gagnon, C. r. 189, 218). Krystalle (aus Methanol oder Alkobol). F: 67—68°; Kp₂: ca. 185° (G.).
- 2.3-Dibrom-1.1-diphenyl-hydrinden, 3.3-Diphenyl-inden-dibromid $C_{21}H_{16}Br_2 = C_6H_4 < \frac{C(C_6H_5)_2}{CHBr} > CHBr$. B. Aus 3.3-Diphenyl-inden und Brom in Äther bei 0° (Gagnon, A. ch. [10] 12, 334). Krystalle (aus Alkohol). F: 132—133°. Giht bei der Reduktion mit Eisen und Essigsäure in Alkohol 3.3-Diphenyl-inden. Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung 1 (oder 2)-Brom-3.3-diphenyl-inden.
- 6. 1.2-Diphenyl-hydrinden $C_{21}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bergmann, Weiss, B. 63 [1930], 1175. B. Neben üherwiegenden Mengen 1.2.3-Triphenyl-propen beim Behandeln von $\beta.\beta.\gamma$ -Triphenyl-propylalkohol mit Phosphorpentoxyd (Ramart, Amagat, C. r. 182, 1343; A. ch. [10] 8, 318). Krystalle. F: 89° (R., A.).
- 7. 1.3-Diphenyl-hydrinden $C_{21}H_{18} = C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_5)}{CH(C_6H_6)} > CH_2$. B. Durch Reduktion von 1.3-Diphenyl-inden mit Natrium in siedendem Alkohol oder in feuchtem Äther (Zieglen, Grabbe, Ulrich, B. 57, 1988). Beim Koehen von dimerem Triphenylallen (S. 722) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor in Eisessig (Z., G., U., B. 57, 1989). Nadeln (aus Benzol und Methanol). F: 156—157°.
- 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-hydrinden, 1.3-Diphenyl-inden-dibromid $C_{21}H_{16}Br_2 = C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_6)}{CBr(C_6H_5)} > CHBr.$ B. Aus 1.3-Diphenyl-inden und Brom in Äther unter Küblung (WEISS, LUFT, M. 48, 341). Krystalle (aus Ligroin). Zersetzt sich hei 92—96°. Bräunt sieb bei längerem Aufbewahren. Liefert beim Kochen mit Methanol 2-Brom-1-methoxy-1.3-diphenyl-bydrinden.
- 8. 9 Benzyl dihydroanthracen $C_{21}H_{18}$, s. nehenstehendc Formel (H 723). B. Durch Reduktion von 9-Benzyl-antbracen mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (Cook, Soc. 1926, 2169). Entsteht aus 9-Benzoyl-dihydroanthracen (C., Soc. 1926, 1681), aus 9.10-Dibenzoyl-dihydroanthracen (C., Soc. 1926, 1684) und aus der Verbindung $C_{6}H_{6} < \frac{\text{CO} \cdot \text{CH}(\text{CH}_{2} \cdot \text{C}_{6}H_{5})}{\text{CO}} > C_{6}H_{4}$ (Syst. Nr. 685) (C., Soc. 1928, 62) beim Er-
- hitzen mit 50% iger Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 180—200°.

 F: 119—120° (C., Soc. 1926, 1681, 2169). Reagiert bei gewöhnlicher Temperatur nicht mit Brom in Schwefelkohlenstoff oder mit Salpetersäure (D: 1.4) in Eisessig (C., Soc. 1926, 2169). Die Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure ist farblos und nimmt beim Erwärmen infolge Bildung von 9-Benzyl-antbracen dunkelgrüne Färbung und rote Fluorescenz an (C., Soc. 1926, 1682).
- 2-Chlor-9.10.10-tribrom-9-benzyl-dihydroanthracen (?) C₂₁H₁₆ClBr₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 3—4 Mol Brom auf 2-Chlor-9-benzyl-anthracen in Schwefelkoblenstef (BARNETT, WILTSHIRE, Soc. 1928, 1824). Gelbliches Pulver (aus Benzol + Petrolätber). Schmilzt unter heftiger Zersetzung bei ca. 150°.

CH₂·C₆H₅
CBr
CBr₂
CI (?)

1.5. Dichlor-9.10-dibrom-9-benzyl-dihydroanthracen, 1.5-Dichlor-9-benzyl-anthracen-dibromid $C_{21}H_{14}Cl_{2}Br_{2}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Cook, B. 60, 2366. — B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 1.5 Dichlor 9-benzyl-anthracen in kaltem Schwefelkohlenstoff (Barnett, Cook, Matthews, B. 60, 2359). - Farblos, unbeständig. Geht beim Aufbewahren in der Wärme in 1.5-Dichlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen über (B., C., M.; vgl. C., B. 60, 2367; Soc. 1928, 2799, 2804).

9. 9-Methyl-10-phenyl-dihydroanthracen $C_{21}H_{18} = C_6H_4 < \frac{CH(CH_3)}{CH(C_6H_5)} > C_6H_4$.

1.5 - Dichlor - 9 - brom - 9 - brommethyl - 10 - phenyl - dihydroanthracen $\mathrm{C}_{21}\mathrm{H}_{14}\mathrm{Cl}_2\mathrm{Br}_2$, s. ncbenstehende Formel. B. Durch Einw. von Brom auf 1.5-Dichlor-10-phenyl-9-methylen-dihydroanthracen in Schwefelkohlenstoff in der Kälte (BARNETT, COOK, B. 61, 319). — Gelbliches Krystallpulver (aus Benzol + Petroläther). F: 122°. Färbt sich beim Erhitzen oder beim Kochen mit Benzol gelb.

10. 9-[2-Methyl-benzyl]-fluoren $C_{21}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4} CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 9-[2-Methyl-benzyliden]-fluoren (E I 5. 359) mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2137). — Würfel (aus Eisessig). F: 71—72°.

11. 9-[3-Methyl-benzyl]-fluoren $C_{21}H_{18}=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus 9-[3-Methyl-benzyliden]-fluoren (S. 649) durch Reduktion mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther oder durch Behandlung mit Brom in Chloroform und Reduktion des erhaltenen amorphen Dibromderivats mit Zinkstaub und Eisessig (DE FAZI, G. 51 I, 335, 336). - Nadeln (aus Alkohol). F: 111-112°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Eisessig.

9-[4-Methyl-benzyl]-fluoren $C_{21}H_{18} = \begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{array}$ CH · CH₂ · C₆H₄ · CH₃. B. Durch Reduktion von 9-[4-Methyl-benzyliden]-fluoren (E I 5, 359) mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2137). — Spieße (aus Eisessig). F: 136—137°.

2.7-Dichlor-9-[4-methyl-benzyl]-fluoren $C_{21}H_{16}Cl_2$, s. nebenz.7-Dienior-9-[4-methyl-Denizyl]-hadred C21216C12, Statement of the Statem CH2-C6H4-CH3 essig). F: 136-137°.

2.7-Dibrom-9-[4-methyl-benzyl]-fluoren $C_{21}H_{16}Br_2$, s. obenstehende Formel (X Br). B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Sieglitz, B. 53, 2247). - Stäbehen (aus Eisessig). F: 141-142°.

5. Kohlenwasserstoffe C₂₂H₂₀.

- 1. 1.10-Diphenyl-decapentaen-(1.3.5.7.9) $C_{22}H_{20}=C_6H_5\cdot [CH:CH]_5\cdot C_6H_5$. Entsteht in geringer Ausbeute beim Erhitzen von Buten-(2)-dicarbonsaurc-(1.4) mit Zimtaldehyd. Acetanhydrid und Bleioxyd auf 130° und nachfolgenden Kochen (Kuhn, Winter-STEIN, Helv. 11, 112). — Orangefarbene Blätteben (aus Acctanhydrid). F: 2530; zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. Bei 190 lösen 1000 cm3 Benzol 0,125 g, 1000 cm3 Chloroform 0,20 g; leichter löslich in siedendem Chloroform, Acetanhydrid, Benzol, Pyridin und Dioxan (K., W., Helv. 11, 101, 112). — Beim Schütteln einer Suspension in Benzol + Alkohol mit 4%igem Natriumamalgam entsteht 1.10-Diphenyl decatetraen (2.4.6.8) (S. 624), das bei der Reduktion mit amalgamiertem Aluminium und feuchtem Äther nur in sehr geringer Menge erhalten wird (K., W., Helv. 11, 133, 134). Liefert mit Brom in Chloroform 1.10-Diphenyl-decapentaen-hexabromid (S. 601); bei der Einw. von Bromdampf auf die feste Substanz entstehen grün bis blaugrün gefärbte, einige Zeit beständige Additionsprodukte (K., W., Helv. 11, 143). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe (Hauptabsorption bei 595 m μ); beim Schütteln mit Chloroform und konz. Schwefelsäure färbt sich das Chloroform violett, die Schwefelsäure blauviolett; beim Schütteln mit Chloroform, Acetanhydrid und Schwefelsäure sind die Schichten grün und blaugrün (K., W., Helv. 11, 151). Gibt mit 1.3.5-Trinitro-benzol in Chloroform tief braunviolette Nadeln (K., W., Helv. 11, 149).
- 2. 1.3 Diphenyl 2 benzyl propen, 1.3 Diphenyl 2 benzyl propen. α -Phenyl β , β dibenzyl āthylen $C_{22}H_{20} = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2C \cdot CH \cdot C_6H_5$ (E I 356). B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Umsetzung von Tribenzylbrommethan mit Athylmagnesiumbroniid in Äther + Benzol (neben Hexabenzyläthan) oder mit Benzylmagnesiumchlorid

637

in Äther + Benzol (neben Tetrabenzylmethan) (Trotman, Soc. 127, 93, 94). — Krystalle (aus Alkohol), F: 42—43° (Tr.); durch Wasserabspaltung aus Tribenzylcarbinol (s. E I 356) dargestellte Präparate zeigten F: 29—30°; Kp₁₁: 231—232°; Kp₂₀: 241—245° (Tiffenrau, Lévx, Bl. [4] 39, 780). — Liefert mit Benzopersäure in Chloroform α.γ-Diphenyl-β-benzylpropylenoxyd (Syst. Nr. 2374) (Tr., L., C. r. 182, 392; Bl. [4] 39, 780). Gibt mit Brom das entsprechende Dibromid (S. 624) (Tr.; Tr., L.).

3. $9-[\gamma-Phenyl-propyl]-fluoren, 1-Phenyl-3-[fluorenyl-(9)]-propan <math>C_{22}H_{20} = {C_6H_4 \choose C_6H_4} CH \cdot [CH_2]_3 \cdot C_6H_6$. B. Durch Hydrierung von 9-Cinnamyliden-fluoren in Gegenwart von Palladiumkohle in Eisessig bei 24° (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 139). — Nadeln (aus Methanol), Prismen (aus Äther beim Verdunsten). F: 71°. Leicht löslich in Äther, Petroläther, Chloroform und Benzol, schwerer in Alkohol, schwer in Methanol und Eisessig.

6. Kohlenwasserstoffe C23H22.

- 1. 2-Methyl-1.3.3-triphenyl-buten-(1) $C_{23}H_{22} = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3)$
- a) Höherschmelzende (stabile) Form. B. Entsteht aus β . β -Dimethyl- α . α . γ -triphenyl-propylalkohol $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3 \cdot C(C_6H_6)_2 \cdot OH$: neben überwiegenden Mengen Isobutylbenzol und Benzophenon beim Leiten der Dämpfe über Kieselgur bei 300—350° (RAMART, C. r. 179, 278, 400), neben der niedrigerschmelzenden Form beim Kochen mit Acetanhydrid und Acetylchlorid (R., C. r. 179, 278, 400), als einziges Reaktionsprodukt beim Behandeln mit Bromwasserstoff-Eisessig bei 40—50° (R., C. r. 179, 635, 636, 852). Bildet sich neben der niedrigerschmelzenden Form beim Leiten des Dampfes von α -Methyl- β - β -diphenyl- α -benzyl-propylalkohol $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CH_3$ über Kieselgur bei 300—350° und beim Kochen dieses Alkohols mit Acetanhydrid und Acetylchlorid (R., C. r. 179, 401). Beim Behandeln der niedrigerschmelzenden Form mit Bromwasserstoff in Eisessig (R., C. r. 179, 278, 401). Krystalle. F: 110° (R., C. r. 179, 278, 401). Ultraviolett-Absorptionsspektrum: RAMART-Lucas, C. r. 186, 1303. Entfärbt Brom sehr langsam (R., C. r. 179, 278).
- b) Niedrigerschmelzende (labile) Form. B. s. im vorangehenden Abschnitt. Krystalle. F: 89—90° (RAMART, C. r. 179, 278, 400). Ultraviolett-Absorptionsspektrum: RAMART-Lucas, C. r. 186, 1303. Entfärbt Brom sehr langsam (R., C. r. 179, 278). Wandelt sich beim Behandeln mit Bromwasserstoff in Eisessig in die höherschmelzende Form um (R., C. r. 179, 278, 401).
- 2. 9-[4-Isopropyl-benzyl]-fluoren $C_{23}H_{23}$, s. nebenstehende Formel (X = H). $\begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot C_8H_4 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2 \\ \hline CH_7 \cdot CH(CH_3)_2$
- 7. 9.9 Diäthyi-10 phenyi-dihydroanthracen C₂₄H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von alkoh. Schwefelsäure auf 10-Oxy-9.9-diäthyl-10-phenyl-dihydroanthracen (Kehr-Mann, Monnier, Ramm, B. 56, 172). Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. Löst sich in Schwefelsäure langsam unter Blaufärbung.
- 8. Trimeres α -Methyl-styrol $C_{27}H_{30}~\mathrm{s.~S.}$ 375.
- 9. 1-Cyclohexyl-3.3.3-tri-p-tolyl-propan $C_{30}H_{36}=(CH_3\cdot C_6H_4)_3C\cdot CH_2\cdot CH_$

[Syst. Nr. 488

10. Kohlenwasserstoff C₃₂H₄₀, Formel I, s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

- 11. Kohlenwasserstoff $C_{34}H_{44}$, Formel II $[R=C(CH_3):C(C_6H_5)_2]$ s. 4. Hauptabteilung, Sterine.
- 12. Kohlenwasserstoff $C_{36}H_{48}$, Formel II [R = $CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH : C(C_6H_5)_2$] s. 4. Hauptabteilung, Sterine.

13. Kohlenwasserstoffe $C_{40}H_{56}$.

- 1. Carotin im älteren Sinn, gewöhnliches Carotin C₄₀H₅₆ (H 30, 84). V. In den Blütenblättern von Acaeia discolor, A. linifolia und A. longifolia aus Australien (Petrie, Biochem. J. 18, 963). Carotin-Gehalt von Bananenschalen während der Reifung: Loesecke, Am. Soc. 51, 2439. Bei 25° löst 11 absol. Alkohol 15,5 mg, 11 absol. Äther 1,005 g. 11 Petroläther (Kp: 30—50°) 0,626 g (Schertz, J. agric. Res. 30, 470; C. 1925 II, 1283). Adsorption von Carotin aus Lösungen von Butterfett in Petroläther an verschiedene Kohlen. an Calciumchlorid, Quecksilber(II)-chlorid und einige Sulfide: Willimott, J. biol. Chem. 73, 589. Bei 0° sind Lösungen von Carotin in absol. Alkohol oder Petroläther sehr beständig; peroxydhaltiger Äther bewirkt auch bei 0° rasche Zersetzung (Schertz). Über Oxydation von Carotin zu Xanthophyll durch Einw. von Luft auf eine Lösung in Chloroform oder durch Einw. von Eisenchlorid in Aceton vgl. Baly, Davies, Pr. roy. Soc. [A] 116, 223; C. 1927 II, 2493. Carotin gibt in Chloroform-Lösung mit 4 oder 6 Mol Brom eine bräunlichrote, mit 8 Mol Brom eine schwach bräunliche Färbung; bei weiterem Bromzusatz tritt die Farbe des freien Broms auf (Zechmeister, Tuzson, B. 62, 2231). Versuche zur Darstellung von Additionsverbindungen mit Antimontriehlorid: v. Euler, Willstaedt, Ark. Kemi [B] 10, Nr. 9, S. 5; C. 1929 II, 2052.
- 3. β -Carotin $C_{40}H_{56} = \left[H_2C < \frac{CH_2 \cdot C(CH_3)_2}{CH_2 \cdot C(CH_3)} \cdot C \cdot CH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CH = \right]_2 (H 30, 87)$. Carotin aus Tomaten ist nahezu reines β -Carotin (Kuhn, Grundmann, B. 65, 1886).
- - 5. Isocarotin $C_{40}H_{56}$ oder $C_{40}H_{54}$ s. H 30, 88.

15. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-25}.

9-Phenyl-fluorenyl-(9), Phenyl-diphenylen-methyl bzw. 9.9'-Diphenyl-difluorenyl-(9.9'), 1.2-Diphenyl-1.1; 2.2-bis-diphenylen-äthan $C_{19}H_{13}=C_{0}H_{4}$ $C\cdot C_{0}H_{5}$ bzw. $C_{38}H_{26}=C_{0}H_{4}$ $C(C_{0}H_{5})\cdot C(C_{0}H_{5})\cdot C(C_{0}H_{$

639

16. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-26}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{14}$.

 9-Phenyl-anthracen C₂₀H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 725).
 Beim Erhitzen von 9-Phenyl-dihydroanthracen mit Schwefel auf 180° C6H5 bis 190° (HAACK, B. 62, 1778, 1783). Aus 9.9-Diphenyl-dihydroanthracen bei der Einw. von Aluminiumchlorid in siedendem Schwefelkohlenstoff (BARNETT, COOK, NIXON, Soc. 1927, 512). Aus 9-Oxy-9-phenyl-dihydroanthracen beim Versetzen mit konz. Schwefelsäure in der Kälte (Krollpfeiffer, Branscheid, B. 56, 1619). Beim Erwärmen von Anthron mit Phenylmagnesiumbromid in Ather (Kr., Br., B. 56, 1617, 1619; Cook, Soc. 1926, 2170; SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 164). Beim Erwärmen von 9-Phenylanthron (10) mit Zinkstauh und Ammoniak unter Zusatz einiger Tropfen Platinchlorid-Lösung auf dem Wasserhad (Ва., Соок, Soc. 123, 2638). Durch Kochen von 9-Phenyl-10-benzoyl-anthracen mit Schwefelsäure in Eisessig (Cook, Soc. 1926, 2170). Aus dem Hydrazon des 10-Methoxy-10-phenyl-anthrons-(9) heim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 140° (Sch., Be., A. 463, 277). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 155—157° (Barnett, Cook, Nixon, Soc. 1927, 512), 156° (McVicker, Marsh, Stewart, Soc. 127, 1001), 152° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 163, 277), 151-152° (Krollpfeiffer, Branscheid, B. 56, 1619). Ultraviolettes Ahsorptionsspektrum: Capper, Marsh, Soc. 1926, 726; in alkoh. Lösung: Ba., Cook, Ellison, Soc. 1926, 890. Tesla-Luminescenzspektrum: McV., Ma., St. Uher die Luminescenz bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen vgl. Marsh, Soc. 1927, 126.

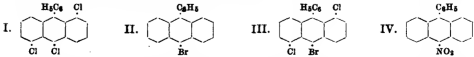
Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol oder hei der Einw. von Natrium oder Kalium in Äther oder Xylol und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Alkohol 9-Phenyl-dihydroanthracen (Schlenk, Bergmann, A. 468, 163, 164; Haack, B. 62, 1778, 1783). Bei Einw. von Brom in Pyridin, Schwefelkohlenstoff oder Chloroform entsteht 10-Brom-9-phenyl-anthracen (Cook, Soc. 1926, 2168). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig unter Kühlung und im Dunkeln (BARNETT, Cook, Soc. 128, 2638) oder hei Einw. von überschüssigem Stickstoffdioxyd in Chloroform unter Kühlung (Ba., Soc. 127, 2044) 10-Nitro-9-phenyl-anthracen. Gibt bei der Einw. von Benzoesäureanhydrid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff auf dem Wasserhad 10-Phenyl-

9-henzoyl-anthracen (Cook, Soc. 1926, 2170).

Verhindung mit 9-Phenyl-9.10-dihydro-anthracen $C_{20}H_{14}+C_{20}H_{18}$. Ist früher als 9-Phenyl-9.10-dihydro-anthracen angesehen worden; vgl. die S. 631 zitierte Literatur. -Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: 123° (korr.) (HAACK, B. 62, 1779). Bildet mit 9-Phenyl-dihydroanthracen ein Eutektikum bei 87° und ca. 5% 9-Phenyl-anthracen.

1.5-Dichlor-9-phenyl-anthracen $C_{20}H_{12}Cl_2$, s. nebenstehende Formel. H₅C₆ Cl B. Beim Erwärmen der beiden 1.5-Dichlor-10-phenyl-9-benzhydryl-9.10-di-hydro-anthranole-(10) vom Schmelzpunkt 259° und 271° mit Eisessig und wenig Salzsäure auf dem Wasserhad (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 22). Beim Kochen von 1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9) mit Zinkstaub in Eisessig + konz. Salzsäure (B., MATTHEWS, B. 59, 676). — Gelbe Nadeln (aus Aceton oder Methyläthylketon). F: 104° (B., M.). — Liefert beim Behandeln mit einer gesättigten Lösung von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff 1.5.9.10-Tetrachlor-9-phenyl-dihydroanthracen (B., M.). Beim Kochen mit Brom in Eisessig oder beim Stehenlassen in einer Lösung von üherschüssigem Brom in Tetrachlorkohlenstoff erhält man 1.5-Dichlor-10-hrom-9-phenylanthracen (B., M.). Beim Erwärmen der Suspension in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,42) auf 70-80° entsteht 1.5-Dichlor-10-nitro-9-acetoxy-9-phenyl-dihydroanthracen; bei einem Versuch wurde eine damit isomere Verbindung CasH₁₅O₄NCl, vom Schmelzpunkt 189° erhalten (B., M.).

1.5.10-Trichlor-9-phenyl-anthracen $C_{so}H_{11}Cl_s$, Formel I. B. Beim Erhitzen von 1.5.9.10-Tetrachlor-9-phenyl-dihydroanthracen auf 200° (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 677). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96°.



10-Brom-9-phenyl-anthracen $C_{30}H_{13}Br$, Formel II. B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 9-Phenyl-anthracen in Pyridin, Schwefelkohlenstoff oder Chloroform bei Zimmertemperatur (Cook, Soc. 1926, 2168). — Gelbe Blättchen (aus Eisessig, Methyläthylketon oder Alkohol). F: 154-155°.

1.5-Dichlor-10-brom-9-phenyl-anthracen C₂₀H₁₁Cl₂Br, Formel III auf S. 639. B. Aus 1.5-Dichlor-9-phenyl-anthracen beim Koehen mit Brom in Eisessig oder beim Stehenlassen in einer Lösung von überschüssigem Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 677). — Gelhe Nadeln (aus Eisessig). F: 174—175°.

10-Nitro-9-phenyl-anthracen C₂₀H₁₃O₂N, Formel IV auf S. 639. B. Beim Behandeln von 9-Phenyl-anthracen mit überschüssigem Stickstoffdioxyd in Chloroform unter Kühlung (Barnett, Soc. 127, 2044) oder mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig unter Kühlung und im Dunkeln (B., Cook, Soc. 123, 2638). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol; ziemlich leicht in Äther (B., C.). — Färbt sich am Licht rot (B., C.). Liefert bei kurzem Kochen mit überschüssiger Chromsäure in Eisessig 10-Oxy-10-phenyl-anthron-(9) und wenig Anthrachinon (B., C.).

2. 9-Benzyliden-fluoren, ω -Phenyl-dibenzofulven, β -Phenyl- α . α -diphe-

nylen-äthylen $C_{20}H_{14} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C$: CH·C₆H₅ (H 725; E I 358). Zur Darstellung aus Fluoren, Benzaldehyd und Natriumäthylat-Lösung nach Thiele, Henle (A. 347 [1906], 296) vgl. Jonescu, Bulet. Cluj 2, 293; C. 1925 I, 2221. — D; 1,169 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Absorptionsspektrum in Benzol: Wanscheidt, \mathcal{H} . 58, 291; C. 1927 I, 92; in Alkohol: Ley, Manecke, B. 56, 779; in Methyläthylketon: J. — Liefert mit Natrium in trocknem Äther 1.4-Dinatrium-2.3-diphenyl-1.4-bis-diphenylen-butan

C₆H₄ CN₈ · CH(C₆H₅) · CH(C₆H₅) · CNa C₆H₄ (Syst. Nr. 2357) (Schlenk, Bergmann, A. C₆H₄ 463, 63). Gibt mit 1.3.5-Trinitro-benzol eine intensiv gelbe Komplexverbindung (L., M., B. 56, 780). Beim Behandeln mit α-Phenyl-isopropylkalium in Äther entsteht eine rote Lösung, die bei Einw. von Kohlendioxyd 9-[α.β-Diphenyl-isobutyl]-fluoren-earbonsäurc-(9) C₆H₄ C(CO₂H) · CH(C₆H₅) · C(CH₃)₂ · C₆H₅ ergibt (Ziegler, Mitarb., A. 478, 7, 23).

9-[α -Chlor-benzyliden]-fluoren, β -Chlor- β -phenyl- α . α -diphenylen-äthylen $C_{20}H_{13}Cl = C_{6}H_{4}$ C: $CCl \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von β -Chlor- β -phenyl- α . α -diphenylen-äthylensulfid $C_{6}H_{4}$ C: $C_{6}Cl \cdot C_{6}H_{5}$ (Syst. Nr. 2375) auf ca. 150—180° (STAUDINGER, SIEGWART, Helv. 3, 851). — Blaßgelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 119—120°.

- 2.7-Dichlor-9-benzyliden-fluoren $C_{20}H_{12}Cl_2$, Formel I. B. Aus 2.7-Dichlor-fluoren und Benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (SIEGLITZ, SCHATZKES, B. 54, 2074). Blaßgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 94° .
- 2.7-Dichlor-9-[2-chlor-benzyliden]-fluoren C₂₀H₁₁Cl₃, Formel II. B. Aus 2.7-Dichlor-fluoren und 2-Chlor-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2076). Blaßorangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 159—160°.
- 2.7 Dichlor 9 [3 chlor benzyliden] fluoren $C_{20}H_{11}Cl_3$, Formel II. B. Aus 2.7 Dichlor fluoren und 3 Chlor benzaldehyd in siedender Natriumäthylat Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2076). Gelhe Nadeln (aus Eisessig). F: 134—135°.
- 2.7 Dichlor 9 [4 chlor benzyliden] fluoren $C_{20}H_{11}Cl_3$, Formel II. B. Aus 2.7 Dichlor fluoren und 4-Chlor benzaldehyd in siedender Natriumathylat Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2076). Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 204—205°.

- 2.7 Dichlor 9 [2.6 dichlor benzyliden] fluoren $C_{20}H_{10}Cl_4$, Formel III. B. Aus 2.7 Dichlor fluoren und 2.6 Dichlor benzaldehyd in siedender Natriumäthylat Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2076). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 212—213°.
- 9-[4-Brom-benzyliden]-fluoren $C_{20}H_{13}Br = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C$: C_6H_4Br . B. Aus Fluoren und 4-Brom-benzaldehyd in heißer Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1235). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 144°. Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit grünblauer Farbe.

- 2.7-Dichlor-9-[3-brom-benzyliden]-fluoren $C_{20}H_{11}Cl_2Br$, Formel IV, S. 640. B. Aus 2.7-Dichlor-fluoren und 3-Brom-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2076). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 146—147°.
- 2.7 Dibrom 9 benzyliden fluoren C₂₀H₁₂Br₂, Formel V. B. Als Hauptprodukt bei kurzem Kochen von 2.7-Dibrom-fluoren mit Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1237). Blaßgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 98—99°. Liefert mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther 2.7-Dibrom-9-benzyl-fluoren (S., B. 53, 2247).
- 2.7 Dibrom 9 [2 chlor benzyliden] fluoren C₂₀H₁₁ClBr₂, Formel VI. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 2-Chlor-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1239). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 168—169°. Gibt mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther 2.7-Dibrom-9-[2-chlor-benzyl]-fluoren (S., B. 53, 2247).
- 2.7 Dibrom 9 [3 chlor benzyliden] fluoren C₂₀H₁₁ClBr₂, Formel VI. B. Aus 2.7 Dibrom fluoren und 3 Chlor benzaldehyd in siedender Natriumäthylat Lösung (Sieglitz, B. 53, 1239). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 136—137°.
- 2.7 Dibrom 9 [4 chlor benzyliden] fluoren C₂₀H₁₁ClBr₂, Formel VI. B. Aus 2.7 Dibrom fluoren und 4 Chlor benzaldehyd in siedender Natriumätbylat Lösung (Sieglitz, B. 53, 1239). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 211—212°. Gibt mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther 2.7 Dibrom [4 chlor benzyl] fluoren (S., B. 53, 2247).

- 2.7 Dibrom 9 [3 brom benzyliden] fluoren $C_{20}H_{11}Br_3$, Formel VII. B. Aus 2.7 Dibrom fluoren und 3-Brom benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieclitz, B. 53, 1239). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 152—153°.
- 9-[3-Jod-benzyliden]-fluoren $C_{20}H_{13}I = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C$: C_6H_4I . B. Aus Fluoren und 3-Jod-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1235). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Gibt mit warmer konzentrierter Schwefelsäure eine tiefgrüne Färbung.
- 9-[4-Jod-benzyliden]-fluoren $C_{20}H_{13}I = \frac{C_6H_4}{C_6H^4}C:CH\cdot C_6H_4I$. B. Aus Fluoren und 4-Jod-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1235). Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 121°. Gibt mit warmer konzentrierter Schwefelsäure eine blaue Färbung.
- 2.7 Dibrom 9 [4 jod benzyliden] fluoren $C_{90}H_{11}Br_{2}I$, Formel VIII. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 4-Jod-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1239). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 207—208°.
- 2-Nitro-9-benzyliden-fluoren C₂₀H₁₃O₂N, Formel IX. B. Aus 2-Nitro-fluoren und Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (LOEVENICH, LOESER, J. pr. [2] 116, 326). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 148,5—149,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.
- 2-Nitro-9-[2-chlor-benzyliden]-fluoren C₂₀H₁₂O₂NCl, Formel X. B. Aus 2-Nitro-fluoren und 2-Chlor-benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Loevenich, Loeser, J. pr. [2] 116, 329). Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 240,5—241,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.
- 2-Nitro-9-[4-chlor-benzyliden]-fluoren C₂₀H₁₂O₂NCl, Formel X. B. Aus 2-Nitro-fluoren und 4-Chlor-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2078). Mattgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 246°.

- 2.7-Dichlor-9-[2-nitro-benzyliden]-fluoren $C_{30}H_{11}O_{2}NCl_{2}$, Formel XI. B. Als Haupt produkt aus 2.7-Dichlor-fluoren und 2-Nitro-benzaldehyd in siedender Natrium-athylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2076). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 173° bis 174°.
- 2.7-Dichlor-9-[3-nitro-benzyliden]-fluoren $C_{20}H_{11}O_{3}NCl_{2}$, Formel XI. B. Als Hauptprodukt aus 2.7-Diehlor-fluoren und 3-Nitro-benzaldehyd in siedender Natrium-

athylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2077). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 180—181°.

- 2.7 Diehlor -9 [4 nitro benzyliden] fluoren C₂₀H₁₁O₂NCl₂, Formel XI, S. 641.

 B. Als Hauptprodukt aus 2.7 Diehlor-fluoren und 4-Nitro-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2077). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 1960
 bis 1970.
- 2-Nitro-9-[3-brom-benzy-liden]-fluoren C₂₀H₁₂O₂NBr, Formel XII. B. Aus 2-Nitro-fluoren und 3-Brom-benzaldehyd in Natrium-äthylat-Lösung (Loevenich, Loeser, J. pr. [2] 116, 329). Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 155,5—156,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht
- 2.7-Dibrom-9-[2-nitro-benzyliden]-fluoren $C_{20}H_{11}O_{2}NBr_{2}$, Formel XIII. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 2-Nitro-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1240). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 201—202°.
- 2.7-Dibrom-9-[3-nitro-benzyliden]-fluoren C₂₀H₁₁O₂NBr₂, Formel XIII. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 3-Nitro-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1240). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 154—155°.
- 2.7-Dibrom-9-[4-nitro-benzyliden]-fluoren C₂₀H₁₁O₂NBr₂, Formel XIII. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 4-Nitro-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1240). Orangegelbes Pulver (aus Eisessig). F: 195—196°.
- 2.7 Dibrom 9 [6 chlor 3 nitro benzyliden] fluoren $C_{20}H_{10}O_2NClBr_2$, s. nebenstchende Formel. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 6-Chlor-3-nitro-benzaldehyd in siedender Natrium-äthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1240). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 216—218°.
- 2-Nitro-9-[3-jod-benzyliden]-fluoren C₂₀H₁₂O₂NI, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-fluoren und 3-Jod-benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Loevenich, Loeser, J. pr. [2] 116, 329). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 168—169° (korr.). Schr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.

in Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.

CH·C6H4I C NO2

- 3. Dinaphthyl-(1.1'). α.α-Dinaphthyl C₂₀H₁₄, s. nebcn-stchende Formel (H 725; E I 358). Die von Walder (B. 15 [1882], 2170) und Julius (B. 19 [1886], 2549) durch Destillation von 2.2'-Dioxydinaphthyl-(1.1') mit Zinkstaub erhaltenen Präparate sind als β-Dinaphthylenoxyd (Syst. Nr. 2376) erkannt worden (Schoepfle, Am. Soc. 45, 1567). Zur Stereochemie vgl. Mascarelli, G. 58, 797. B. Beim Behandeln von Naphthalin mit Diselendibromid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumbromid, neben anderen Produkten (Loevenich, Sipmann, J. pr. [2] 124, 132). Beim Erhitzen von 1-Chlor-naphthalin mit Natrium in Toluol (Rodd, Linch, Soc. 1927, 2178). Darst. Durch Erhitzen von 1-Bromnaphthalin mit Kupferpulver bei Gegenwart von Jod auf 280—285° (SCR., Am. Soc. 45, 1569). Durch Einw. von Kupfer(II)-chlorid auf α-Naphthyl-magnesiumbromid in Äther + Benzol (Sakellarios, Kyrimis, B. 57, 325). Blättchen (aus Eisessig). F: 157°; Kp₁₃: ca. 240° (Sch., Am. Soc. 45, 1569). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig bei ½-stdg. Erwärmen auf 90—95° 4-Nitro-dinaphthyl-(1.1'), bei mehrstündigem Erwärmen 4.4'-Dinitro-dinaphthyl-(1.1') und zwei weitere Dinitroderivate (S. 643) (Sch.).
- 2.2′- Dichlor dinaphthyl (1.1′) $C_{20}H_{12}Cl_2 = C_{10}H_6Cl \cdot C_{10}H_6Cl$. B. Beim Eingießen von diazotiertem 2.2′- Diamino dinaphthyl (1.1′) in eine siedende salzsaure Lösung von Kupfer(I)-chlorid (Corbellini, Debenedetti, G. 59, 399). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 151—152°. Ini Vakuum sublimierbar. Löslich in Alkohol und Äther, leicht löslich in Chloroform und Benzol. Liefert beim Erhitzen mit phosphoriger Säure auf 500° Perylen (Hansgirg, D. R. P. 386040; C. 1924 I, 1869; Frdl. 14, 479).
- 4.4'-Dichlor-dinaphthyl-(1.1') $C_{30}H_{12}Cl_2 = C_{10}H_6Cl \cdot C_{10}H_6Cl \cdot B$. Beim Eingießen von diazotiertem 4.4'-Diamino-dinaphthyl-(1.1') in eine siedende salzsaure Lösung von Kupfer(I)-chlorid (Corbellini, Debenedetti, G. 59, 397). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 215,5—216°. Löslich in Benzol, Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Alkohol und Äther.
- **4.4'-Dibrom-dinaphthyl-(1.1')** $C_{20}H_{12}Br_2 = C_{10}H_eBr \cdot C_{10}H_eBr$ (H 726 als Dibrom-dinaphthyl-(1.1') beschrieben; zur Konstitution vgl. Corbellini, Debenedeti, G. 59,

- 394). B. Man erhitzt die schwefelsaure Diazoniumverbindung des 4.4'-Diamino-dinaphthyls-(1.1') mit Kupfer(I)-bromid-Lösung auf dem Wasserbad (C., D., G. 59, 397). Nadeln (aus Benzol). F: 217,5°. Im Vakuum sublimierbar. Löslich in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Alkohol und Äther.
- 4-Nitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{13}O_2N=C_{10}H_7\cdot C_{10}H_6\cdot NO_2$. B. Durch ½-stdg. Erwärmen von Dinaphthyl-(1.1') mit Salpetersäure (D: 1.42) in Eisessig auf 90—95° (Schoepfle, Am. Soc. 45, 1570). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 104°. Leicht löslich in Benzol und Äther, ziemlich leicht in Eisessig, sehwer in Alkohol und Petroläther. Geht hei weiterem Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1.42) in Eisessig in 4.4'-Dinitro-dinaphthyl-(1.1') und zwei weiter 4.x-Dinitro-dinaphthyl-(1.1') (s. u.) über.

Nitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{13}O_2N = C_{10}H_7\cdot C_{10}H_6\cdot NO_2$ (H 726). Die unter dieser Formel von Julius (B. 19 [1886], 2550) besehriebene Verbindung wird von Schoepfle (Am. Soc. 45, 1567, 1569) als x-Nitro- β -dinaphthylenoxyd (Syst. Nr. 2376) erkannt.

- 4.4'-Dinitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{12}O_4N_2 = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N_0$. B. Beim Erhitzen von 4-Jod-1-nitro-naphthalin mit Kupferpulver und etwas Naphthalin auf 220—230° (SCHOEPFLE. Am. Soc. 45. 1571). Beim Erwärmen von Dinaphthyl-(1.1') oder 4-Nitro-dinaphthyl-(1.1') mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig (SCH.). Krystalle (aus Benzol). F: 246°. Schwer löslich in kaltem Benzol, sehr schwer in Eisessig, Alkohol, Äther und Petroläther.
- 5.5'- Dinitro dinaphthyl (1.1') $C_{20}H_{12}O_4N_2 = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot C_{10}H_6 \cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von 5-Jod-1-nitro-naphthalin mit Kupferpulver auf 220—230° (Scholl, M. 42, 407). Hellbraune Blättchen (aus wäßr. Essigsäure oder wäßr. Pyridin). F: 228—228,5°. Löslich in Benzol und Pyridin, schwer löslich in Eisessig, sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Löst sich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit gelhroter Farbe.
- 4.x-Dinitro-dinaphthyl-(1.1') vom Schmelzpunkt 228° $C_{20}H_{12}O_4N_2$. B. Als Nebenprodukt beim Erwärmen von Dinaphthyl-(1.1') oder 4-Nitro-dinaphthyl-(1.1') mit Salpetersäure (D: 1.42) in Eisessig (Schoepfle, Am. Soc. 45, 1570). Hellgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 228°. Sehwer löslich in Benzol.
- 4.x-Dinitro-dinaphthyl-(1.1') vom Schmelzpunkt 144° $C_{20}H_{12}O_4N_2$. B. Als Nebenprodukt beim Erwärmen von Dinaphthyl-(1.1') oder 4-Nitro-dinaphthyl-(1.1') nit Salpetersäure (D: 1,42) in Eiscssig (Schoeffle, Am. Soc. 45, 1570). Hellgelbe Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 144°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, Ather und Eiscssig, schwer in Petroläther.

Dinitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{12}O_4N_2=C_{20}H_{12}(NO_2)_2$ (H 726). Die unter dieser Formel von Julius (B. 19 [1886], 2550) beschriebene Verbindung wird von Schoepfle (Am. Soc. 45, 1567, 1569) als x-Dinitro- β -dinaphthylenoxyd (Syst. Nr. 2376) erkannt.

4. Dinaphthyl-(1.2'), $\alpha.\beta$ -Dinaphthyl $C_{20}H_{14}$, s. nebenstehende Formel (H 726; E I 358). Zur Stereochemie vgl. Mascarelli, G.58, 799. — B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1-Brom-naphthalin mit Kupferpulver bei Gegenwart von Jod auf 280—285° (SCHOEPFLE, Am.Soc.45, 1570).



5. Dinaphthyl-(2.2'). β.β-Dinaphthyl C₂₀H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 727; E I 359). Zur Stercochemie vgl. Mascarelli, G. 58, 798. — B. Neben anderen Produkten hei mehrstündigem Erhitzen von Naphthalin auf 475° bei 25—50 Atm. Druek (Ssachanen, Tilitschejew, B. 62, 664). Beim Erwärmen von Naphthalin mit Zinkehlorid und Benzylchlorid auf 110° bis 120°, neben anderen Produkten (Dziewonski, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 286; C. 1929 I, 1104). Zur Bildung aus β-Chlor-naphthalin beim Erhitzen mit Natrium in Toluol vgl. Rodd, Linch, Soc. 1927, 2178. In schr geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1-Brom-naphthalin mit Kupferpulver in Gegenwart von Jod auf 280—285° (Schoepfle, Am. Soc. 45, 1570). Beim Kochen von 2-Brom-naphthalin mit Magnesium bei Gegenwart von Methyljodid in Äther (Loevenich, Loeser, B. 60, 325). Beim Destillieren von Ditetralyl-(2.2') (S. 601) über rotglühendes Bleioxyd (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 615). Beim Erhitzen von Ditetralyl-(2.6') (S. 601) mit Schwefel auf 200—250° (Schroeffer, B. 57, 2000, 2002). Aus Bis-[3.4-dihydro-naphthyl-(2)] durch Einw. von Brom in Chloroform (v. Br., K., B. 54, 615: Tetralin-Ges., D. R. P. 335477; C. 1921 H, 1063; Frdl. 13, 328). Bei der Zinkstaubdestillation von 1.4.1'.4'. Tetraoxy-dinaphthyl-(2.2') (Syst. Nr. 602) (Korn, B. 17 [1884], 3025; Bamberger, Böcking, Kraus, J. pr. [2] 105, 263). Beim Destillieren von Methyl-[5.6.7.8-tetrahydro-naphthyl-(2)]-keton durch ein auf 750° erhitztes Rohr (v. Br., Hahn, Seemann, B. 55, 1691). In geringer Menge neben β-Naphthoesäure bei der Einw. von Kohlendioxyd auf β-Naphthylmagnesiumbromid in Äther + Benzol (Gilman, John, R. 48, 744). — F: 187—189° (Dziewonski, Moszew), 187° (Loevenich, Loeser, B. 60, 325), 186° (v. Braun, Kirschbaum, B. 54, 616).

6. [Naphtho-2'.3': 4.5-acenaphthen J. Acenaphthanthracen C₂₀H₁₄, Formel I. Zur Konstitution vgl. Cook, Soc. 1930, 1090. - B. Beim Leiten von I. 5-o-Toluyl-acenaplithen über poröse Stoffe, z. B. aktive Kohle, bei hoher Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 722). -- Hellgelbe

Blättehen. F: 1910. Die Lösung in Schwefelsäure ist rotviolett und zeigt rote Fluorescenz. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig 1.2-Phthalylnaphthalin-dicarbonsaure (4.5) (Formel II) (I. G. Farbenind., D. R. P. 485314; C. 1930 I, 1539; Frdl. 16, 1273).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{16}$.

1. 1.3.3 - Triphenyl - propin - (1). Phenyl - benzhydryl - acetylen $C_{21}H_{16} = (C_6H_5)_gCH \cdot C : C \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylacetylenmagnesiumbromid und Diphenylchlormethan in Ather (Wieland, Kloss, A. 470, 216). — Prismen (aus Petroläther). F: 79° (W., K.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer in kaltem Petroläther und Eisessig (W., K.). Dichte und Brechungsindices in 1-Methyl-naphthalin bei 21,60: v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Accton 1.3.3.4.4.6-Hexaphenyl-hexadiin-(1.5), bei der Hydrierung in Eisessig in Gegenwart von Palladiumschwarz 1.1.3-Triphenyl-propan, in Gegenwart von Platinoxyd wahrscheinlich 1-Cyclohexyl-3.3-diphenyl-propan (W., K.).

3-Chlor-1.3.3-triphenyl-propin-(1) $C_{21}H_{15}Cl = (C_6H_6)_2CCl\cdot C: C\cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyl-phenyl-carbinol beim Behandeln mit Phosphortrichlorid in Benzol bei 0^9 (Moureu, Dufraisse, Mackall, Bl. [4] 33, 939). — Krystalle (aus Åther + Alkohol). F: 70° bis 71° (Mou., Du., Ma.). Schr leicht löslich in Äther, Benzol und Petroläther, fast unlöslich in Alkohol (Mou., Du., Ma.). — Sehr unbeständig auch im Vakuum und im Dunkeln; wird bereits von Spuren von Alkohol zersetzt (Mou., Du., Ma.). Bei monatelangem Aufbewahren in wasserfreiem Äther entsteht 9-Chlor-9-10-11-12-tetraphenyl-9-10-dihydro-naphthacen (S. 725) neben wenig Rubren (S. 725) (Mou., Du., Robin, Ü. r. 188, 1583; R., A. ch. [10] 16 [1931], 447; Allen, Gilman, Am. Soc. 58 [1936], 939); bei gelindem Erwärmen steigt die Menge an Rubren an, bis es beim Erhitzen auf 120^{6} im Vakuum ohne Lösungsmittel zum Hauptprodukt wird (Mou., Dr., R.; R.; Mou., Dr., Dean, C. r. 182, 1441; Mou., Dr., WILLEMART, C. r. 187, 266). 3-Chlor-1.3.3-triphenyl-propin-(1) gibt bei der Einw. von Metallen, am besten beim Erwärmen mit Eisen in Eisessig unter Luftabschluß oder bei der Einw. von Natriumjodid in Accton 1.3.3.4.4.6-Hexaphenyl-hexadiin-(1.5) und geringe Mengen eines gelben krystallinen Kohlenwasserstoffs (F: 245° [Maquennescher Block]) (Mou., Du., Hough-TON. Bl. [4] 41. 56). Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in die alkoh. Lösung bildet sich 3-Amino-1.3.3-triphenyl-propin-(1) neben anderen Produkten (R., U. r. 189, 254; A. ch. [10] 16, 508). Kochen mit Wasser in Aceton ergibt Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol (Mov., Du., Ma., Bl. [4] 33, 940). Bei der Einw. von Brom in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung bei 0° entsteht unter Abspaltung von Bromwasserstoff ein gelbes Ol (Mov., Dv., Ma.). Liefert beim Kochen mit Alkohot Phenyl- $[\beta, \beta$ -diphenyl-vinyl]-keton (Mov., Dv., Ma.). Beim Kochen der gesättigten Lösung in Anilin oder beim Behandeln mit einer alkoh. Lösung von Anilin bei 80-90° erhält man das Anil des Phenyl-[β.β-diphenyl-vinyl]-ketons (R., C. r. 189, 252; A. ch. [10] 16, 474, 485).

3-Brom-1.3.3-triphenyl-propin-(1) $C_{21}H_{15}Br = (C_6H_5)_2CBr\cdot C:C\cdot C_6H_5$. Aus Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol und Phosphortribromid in Petroläther bei -10° (MOURE), Dufraisse, Mackall, Bl. [4] 33, 940). — Krystalle (aus Petroläther). F: 72-73°. — Sehr unbeständig. Brom wird in Chloroform-Lösung bei -10° absorbiert, bei -5° entweicht

Bromwasserstoff unter Bildung eines gelben Ols. 2. 3.3-Diphenyl-inden $C_{21}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Dibrom-1.1-diphenyl-hydrinden beim Erwärmen mit Eisen und

Alkohol bei Gegenwart von Essigsäure auf 70° (GAGNON, A. ch. [10] 12, 332). Aus dem Hydrochlorid des 3-Amino-1.1-diphenyl-hydrochlorid des 3-Amino bei der Destillation unter 10 mm Druck (G.). Aus Trimethyl-[3.3-diphenyl-hydrindyl-(1)]-anmoniumjodid bei kurzem Erhitzen bei Atmosphärendruck auf 300° (G.). — Platten (aus Alkohol). F: 91—92°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, sehwer in Alkohol. Methanol und Essigsäure. Gibt mit Schwefelsäure eine blaßgrüne Färbung. - Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol oder bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinsehwarz in Alkohol-Äther 1.1-Diphenyl-hydrinden. Beim Behandeln mit Brom in Äther bei 0° entsteht 2.3-Dibrom-1.1-diphenyl-hydrinden,

1 (oder 2) - Brom - 3.3 - diphenyl - inden $C_{21}H_{15}Br = C_6H_4 - \frac{C(C_6H_5)_2}{CBr} - CH$ oder $C_6H_4 - \frac{C(C_6H_5)_2}{CH} - CBr$. Beim Koehen von 2.3-Dibrom-1.1-diphenyl-hydrinden mit

C₆H₄CH CBr. B. Beim Koehen von 2.3-Dibrom-1.1-diphenyl-hydrinden mit Natriummethylat-Lösung (Gagnon, A. ch. [10] 12, 336). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103° bis 104°.

- 3. 1.2-Diphenyl-inden C₂₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (E I 359).

 Zur Bildung dureh Kochen von 2.3-Diphenyl-inden mit alkoh. Kalilauge vgl. Banús, Calvet, An. Soc. españ. 27, 55; C. 1929 II. 1793.

 Bei mehrstündigem Erhitzen von 1.3-Diphenyl-isoehroman mit Salzsäure und Acetanhydrid auf 145—170° (B., MEDRANO, An. Soc. españ. 21, 459; C. 1924 I, 908).

 Krystalle (aus Alkohol). F: 108° (B., M.), 110° (B., C.). Kp₁₂: 235—240° (B., M.). Löslichin Äther, Benzol und Petroläther, sehwer löslich in kaltem Alkohol (B., M.). Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton Benzoesäure und 2-Benzoyl-benzoesäure. Beim Behandeln mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff entsteht 3-Brom-1.2-diphenyl-inden (B., M.).
- **3-Brom-1.2-diphenyl-inden** $C_{21}H_{15}Br = C_6H_4 < C(C_6H_5) < C \cdot C_6H_5$ (E I 359). B. Beim Behandeln von 1.2-Diphenyl-inden mit Brom in Tetraehlorkohlenstoff (Banús, Medrano, An. Soc. españ. 21, 461; C. 1924 I, 909). Krystalle (aus Essigsäure). F: 159—160°.
- 4. 2.3-Diphenyl-inden C₂₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (E I 359).

 B. Zur Bildung durch Versetzen von 1.2.3-Triphenyl-propen in Chloroform mit 1 Mol Brom und Koehen des Reaktionsprodukts nit Eisessig vgl. Banús, Medrano, An. Soc. españ. 21 [1923], 463. Bei der Einw. von Aeetylchlorid in der Siedehitze auf racemisches (Orechow, Tiffeneau, Bl. [4] 31, 255; B., Calvet, An. Soc. españ. 27, 53; C. 1929 II, 1792) oder linksdrehendes 1.2-Dioxy-1.2.3-triphenyl-propan (Roger, McKenzie, B. 62, 284). Neben anderen Produkten beim Erwärmen von racem. 1.2-Dioxy-1.2.3-triphenyl-propan mit Phosphorpentoxyd in Benzol auf dem Wasserbad (O., T., Bl. [4] 31, 254). Bei der Einw. von Aeetanhydrid und etwas konz. Sehwefelsäure auf 1.3-Diphenyl-isoehroman, neben anderen Produkten (B., M., An. Soc. españ. 21, 441; C. 1924 I, 908; B., An. Soc. españ. 26, 374; C. 1929 II, 1412). Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 176—177° (O., T.; R., McK.). Leicht löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Aceton (R., McK.). Gibt mit konz. Sehwefelsäure eine tiefblaue, allmählich grünlichblau werdende Färbung (R., McK.). Liefert bei der Einw. von Ozon in Eisessig [2-Benzoyl-phenyl]-benzoyl-carbinol (B., C., An. Soc. españ. 27, 57; C. 1929 II, 1792).
- 5. 1.3-Diphenyl-inden C₂₁H₁₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus Diphenyl-styrylearbinol sowie ans dessen Methyläther und aus α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol bzw. dessen Methyläther durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei —15° bis —20° und folgende Einw. von überschüssiger Natronlauge unter Kühlung (Ziegler, Richter, Schnell, A. 443, 179). Bei Einw. von Phosphorpentoxyd auf α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol oder dessen Methylätlier, neben anderen Produkten (Z., Grabbe, Ulrich, B. 57, 1988). Aus 3-Phenyl-hydrindon-(1) durch Behandlung mit Phenylmagnesiumbromid in trocknem Benzol und folgende Destillation im Vakuum (Z., G., U.). Blättehen (aus Eisessig). F: 71—72°; Kp₁₅: 230° (Z., G., U.). Bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol entsteht 1.3-Diphenyl-hydrinden (Z., G., U.). Lagert Brom in Äther unter Bildung von 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-hydrinden an (Weiss, Luft, M. 48, 341). Zienlich beständig gegen Mineralsäuren (Z., G., U.).
- 2.3-Dibrom-1.3-diphenyl-inden $C_{21}H_{14}Br_2 = C_6H_4 \underbrace{CBr(C_6H_5)}_{C(C_6H_5)} CBr$. B. Aus Phenyl- $[\beta.\beta$ -diphenyl-vinyl]-keton und Brom in Chloroform bei Zimmertemperatur, neben anderen Produkten (Barré, Kohler, Am. Soc. 50, 2039). Beim Erhitzen von Phenyl- $[\alpha$ -brom- $\beta.\beta$ -diphenyl-vinyl]-keton mit einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf 100° (B., K.). Gelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 104—105°. Löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Petroläther. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbe Lösung, die beim Erhitzen rot wird. Liefert bei der Ozonspaltung 1.2-Dibenzoyl-benzol. Beim Kochen mit Alkohol entsteht 2-Brom-3-äthoxy-1.3-diphenyl-inden.
- 6. **9-Benzyl-anthracen** C₂₁H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 728). CH₂·C₆H₅ Zur Reinheit des Präparats von Bach (B. **23** [1890], 1570) vgl. Cook, Soc. **1926**, 2166. B. Beim Aufbewahren von 9-Oxy-9-benzyl-dihydroanthracen im Vakuumexsiccator (Barnett, C., Wiltshire, Soc. **1927**, 1729). Beim Koehen von 10-Oxy-9-benzyl-dihydroanthracen mit Eisessig (C., Soc. **1926**,

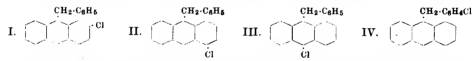
CH2.C6H5

CH2.C6H5

646

2165). — Nadeln (aus Alkobol). F: 133° (C.). Schwer löslich in Alkohol; die Lösungen zeigen violette Fluorescenz (C.). Gibt mit Schwefelsäure eine grüne, rot fluorescierende Lösung (C.). Absorptionsspektrum in alkob. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 890. — Liefert bei der Einw. von 1 Mol Chlor in Tetracblorkohlenstoff 10-Chlor-9-benzyl-anthracen; dieses entsteht auch neben 9.10-Dichlor-anthracen beim Erhitzen mit Sulfurylchlorid in Chloroform (C.). Gibt bei Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff 10-Brom-9-benzyl-anthracen; init überschüssigem Brom wird 9.10-Dibrom-anthracen gebildet (C.). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) in Essigsäure bei Zimmertemperatur entsteht 10-Nitro-9-oxy-9-benzyl-dihydroanthracen; Einleiten von Stickstoffdioxyd in die Suspension in Chloroform unter Kühlung und Versetzen des Reaktionsprodukts mit Pyridin und Alkohol führt zu 10-Nitro-9-benzyl-antbracen (C.). Bei der Einw. einer Lösung von 1 Mol Brom in Pyridin entsteht [9-Benzyl-9.10-dibydro-anthrylen-(9.10)]-bis-pyridiniumbromid (C.).

- 1-Chlor-9-benzyl-anthracen $C_{21}H_{15}Cl$, s. nebenstehende Formel. Cl $CH_2 \cdot C_0H_5$ B. Beim Aufbewahren von 1-Chlor-9-oxy-9-benzyl-dihydroanthracen in Fisessig-Salzsäure (Cook, Soc. 1928, 2806). Blaßgelbe Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 119—120°. Bei Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht als Hauptprodukt 1-Cblor-10-brom-9-benzyl-anthracen.
- 2-Chlor-9-benzyl-anthracen C₂₁H₁₅Cl, Formel I. B. Durch Einw. von 2-Cbloranthron-(9) auf Benzylmagnesiumchlorid in Ätber und kurzes Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Wiltshire, Soc. 1928, 1824). Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 132°. Liefert, in Schwefelkohlenstoff gelöst, bei Einw. von 1 Mol Brom 2-Chlor-10-brom-9-benzyl-antbraeen; bei längerer Einw. von überschüssigem Brom entsteht wahrscheinlich 2-Chlor-9.10.10-tribrom-9-benzyl-dihydroanthracen.
- 4-Chlor-9-benzyl-anthracen $C_{21}H_{15}Cl$, Formel II. B. Durch Einw. von 4-Chloranthron-(9) auf Benzylmagnesiumchlorid in Äther und Aufbewahren des nicht näher beschriebenen 4-Chlor-9-oxy-9-benzyl-dihydroanthracens in Eisessig-Salzsäure (Coox, Soc. 1928, 2806). Blaßgelbe Nadeln (aus Essigester + Alkohol). F: 120°. Bei Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht 4-Chlor-9-[α-brom-benzyl]-antbracen.



- 10-Chlor-9-benzyl-anthracen $C_{21}H_{15}Cl$, Formel III. Aus 9-Benzyl-anthracen bei der Einw. von 1 Mol Chlor in Tetrachlorkohlenstoff oder neben 9.10-Dichlor-anthracen beim Erhitzen der Lösung in Cbloroform mit Sulfurylchlorid (Cook, Soc. 1926, 2168). Gelbe Nadeln (aus Isoamylalkohol). F: 127—128°.
- 9-[4-Chlor-benzyl]-anthracen $C_{21}H_{15}Cl$, Formel IV. B. Durch Einw. von 4-Cblorbenzylmagncsiumchlorid auf Anthron und Erhitzen des nicht näber beschriebenen 9-Oxy-9-[4-chlor-benzyl]-dihydroanthracens mit Eisessig-Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Wiltshire, B. 62, 3075). Gelbe Krystalle (aus Alkohol + wenig Aceton oder Petroläther + Benzol). F: 129°. Bei der Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht 10-Broni-9-[4-chlor-benzyl]-antbracen.
- 1.4-Dichlor-9-benzyl-anthracen C₂₁H₁₄Cl₂, s. nebenstebende Formel. B. Durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf 1.4-Dichlor-anthron-(9) und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und wenig konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, WILTSHIEE, B. 62, 1972). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol oder Essigester + Methanol). F: 113°. Liefert bei Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff 1,4-Dichlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen.
- 1.5-Dichlor-9-benzyl-anthracen C₂₁H₁₄Cl₂, s. ncbenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 1.5-Dichlor-9-oxy-9-benzyl-dihydroanthracen mit Eisessig und etwas Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Cook, Matthews, B. 60, 2359). Gelbe Krystalle (aus Mcthyläthylketon oder Essigsäure). F: 127° (B. C., M.). Zeigt Fluorescenz und gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelgrüne Färbung (B., C., M.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 888. Liefert bei Finny von

in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1926, 888. — Liefert bei Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung 1.5-Dichlor-9.10-dibrom-9-benzyl-dihydroanthracen (S. 636); beim Aufbewahren der Reaktionsmischung bei Zimmertemperatur entsteht 1.5-Di-

chlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen (B., C., M.). Gibt in Chloroform beim Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd unter Kühlung eine Verbindung $C_{21}H_{14}O_4N_2Cl_2$ (Krystalle; F: 177° unter Zersetzung), die beim Behandeln mit Pyridin in eine Verbindung $C_{21}H_{13}O_2NCl_2$ (gelbes Pulver; F: 176°) übergeht (B., C., M., B. 60, 2365).

1.5-Dichlor-9-[4-chlor-benzyl]-anthracen C₂₁H₁₃Cl₃, Formel V. B. Durch Einw. von 4-Chlor-benzylmagnesiumchlorid auf 1.5-Dichlor-anthron-(9) und Erwärmen des nicht näher beschriebenen 1.5-Dichlor-9-oxy-9-[4-chlor-benzyl]-dihydroanthracens mit salzsäurehaltigem Eisessig auf dem Wasserbad (BARNETT, WILTSHIRE, B. 82, 3075). — Gelbe Nadeln (aus Aceton + Methanol oder Benzol). F: 175°. — Liefert bei Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff 1.5-Dichlor-10-brom-9-[4-chlor-benzyliden]-dihydroanthracen.

10-Brom-9-benzyl-anthracen C₂₁H₁₅Br, Formel VI. Ist identisch mit dem H 728 in unreiner Form beschriebenen x-Brom-9-benzyl-anthracen (Cooκ, Soc. 1926, 2166).

— B. Bei Einw. von 1 Mol Brom auf 9-Benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (C.).

— Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 144°. — Liefert bei Einw. von 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur 1.2.3.4.10-Pentabrom-9-benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen vom Schmelzpunkt 192°; einmal entstand daneben ein stereoisomeres 1.2.3.4.10-Pentabrom-9-benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen vom Schmelzpunkt 127°.

1-Chlor-10-brom - 9-benzyl - anthracen $C_{21}H_{14}ClBr$, Formel VII. B. Neben überwiegenden Mengen 1-Chlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen bei der Einw. von 1 Mol Brom auf eine Lösung von 1-Chlor-9-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Cook, Soc. 1928, 2806). — Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 160° . — Bleibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat oder mit alkoh. Kali unverändert. Liefert, in Schwefelkohlenstoff gelöst, bei Einw. von überschüssigem Brom 4-Chlor-9-brom-anthracen.

2-Chlor-10-brom-9-benzyl-anthracen $C_{21}H_{14}ClBr$, Formel VIII. B. Bei Einw. von 1 Mol Brom auf eine Lösung von 2-Chlor-9-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Wiltshire, Soc. 1928, 1824). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig oder Essigester). F: 167°.

10-Brom-9-[4-chlor-benzyl]-anthracen C₂₁H₁₄ClBr, Formel IX. B. Bei Einw. von 1 Mol Brom auf 9-[4-Chlor-benzyl]-anthracen in Schwefelkohlenstoff (BARNETT, WILTSHIRE, B. 62, 3075). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 199°. — Wird beim Kochen mit Piperidin in Chloroform-Lösung nicht verändert.

4-Chlor-9-[α -brom-benzyl]-anthracen $C_{21}H_{14}ClBr$, Formel X. B. Bei Einw. von 1 Mol Brom auf eine Lösung von 4-Chlor-9-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Cook, Soc. 1928, 2807). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 165—166°. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser und Aceton in Gegenwart von Calciumcarbonat auf dem Wasserbad 4-Chlor-9-[α -oxy-benzyl]-anthracen. Beim Erhitzen mit Methanol und Calciumcarbonat auf dem Wasserbad entsteht 4-Chlor-9-[α -methoxy-benzyl]-anthracen; reagiert analog mit Alkohol.

2.3.10-Tribrom-9-benzyl-anthracen $C_{21}H_{13}Br_3$, Formel XI. B. Beim Erhitzen von 1.2.3.4.10-Pentabrom-9-benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-anthracen vom Schmelzpunkt 1920 mit alkoh. Kalilauge (Cook, Soc. 1926, 2167). — Gelbe Nadeln (aus Methyläthylketon). F: 206—2070. Die Lösungen zeigen violette Fluorescenz. — Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure 2.3-Dibrom-anthrachinon.

10-Nitro-9-benzyl-anthracen C₂₁H₁₆O₂N, Formel XII. B. Beim Einleiten von Stickstoffdioxyd in eine Suspension von 9-Benzyl-anthracen in Chloroform unter Kühlung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Pyridin und Alkohol (Cooκ, Soc. 1926, 2169). Aus einer Lösung von 10-Nitro-9-oxy-9-benzyl-dihydroanthracen in Eisessig durch Einw. von Mineralsäuren, am besten von Jodwasserstoffsäure (C.). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig, Pyridin + Alkohol oder Isoamylalkohol). F: 178—180°.

7. 9-Benzyliden-dihydroanthracen C21H16, Formel I, S. 648.

1-Chlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen $C_{21}H_{14}ClBr$, Formel II, S. 648. B. Als Hauptprodukt beim Behandeln einer Lösung von 1-Chlor-9-benzyl-anthracen in Schwefel-

kohlenstoff mit 1 Mol Brom (Cook, Soc. 1928, 2806). Durch Einleiten von Bromwasserstoff in eine siedende Lösung von 1-Chlor-9-[α-methoxy-benzyl]-anthracen in Benzol (C.). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 151—153°. — Beim Erhitzen mit Wasser und Calcium-carbonat in Aceton auf dem Wasserbad entsteht 1-Chlor-10-oxy-9-benzyliden-dihydroanthracen; analog wird beim Erhitzen mit Methanol 1-Chlor-10-methoxy-9-benzyliden-dihydroanthracen gebildet. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig 1-Chlor-9-[α-acetoxy-benzyl]-anthracen.

- 1.4-Dichlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen C₂₁H₁₃Cl₂Br, Formel III.

 B. Bei Einw. von 1 Mol Brom auf 1.4-Dichlor-9-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Barnett, Wiltsher, B. 62, 1972). Fast farblose Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 206°. Liefert beim Kochen mit Methanol in Gegenwart von Calcium-carbonat 1.4-Dichlor-10-methoxy-9-benzyliden-dihydroanthracen; reagiert analog mit Alkohol. Bei kurzem Kochen mit wasserfreiem Kaliumacetat in Eisessig und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig entsteht 1.4-Dichlor-9-[a-acetoxy-benzyl]-anthracen. Behandlung mit Piperidin in Chloroform ergibt 1.4-Dichlor-10-piperidino-9-benzyliden-dihydroanthracen.
- 1.5-Dichlor-10-brom-9-benzyliden-dihydroanthracen C₂₁H₁₃Cl₂Br, Formel IV. Zur Konstitution vgl. Cook, B. 60, 2367; Soc. 1928, 2804. B. Beim Aufbewahren von 1.5-Dichlor-9.10-dibrom-9-benzyl-dihydroanthracen (S. 636) in der Wärme oder besser beim Behandeln von 1.5-Dichlor-9-benzyl-anthracen mit 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (Barnett, Cook. Matthews, B. 60, 2359). Beim Einleiten von Bromwasserstoff in siedende Lösungen von 1.5-Dichlor-9-[α-oxy-benzyl]-anthracen, von 1.5-Dichlor-10-oxy-9-benzyl]-dihydroanthracen (B., C., M., B. 60, 2362) oder von 1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9-benzyl-dihydroanthracen in Toluol (C., Soc. 1928, 2804; B., Goodway, B. 62, 426 Anm. 8). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 184° (B., C., M., B. 60, 2359). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 888. — Liefert beim Kochen mit Wasser und Aceton 1.5-Dichlor-9-[α-oxy-benzyl]-anthracen und ein schwer lösliches, bei 240-260° schmelzendes Produkt (B., C., M., B. 60, 2361); beim Kochen mit Wasser und Aceton in Gegenwart von Calciumcarbonat entsteht 1.5-Dichlor-10-oxy-9-benzyliden-dihydroanthracen (B., C., M., B. 60, 2360). Gibt in absol. Chloroform beim Einleiten von überschüssigem Stickstoffdioxyd unter Kühlung eine Verbindung C21H13O6N3Cl2 (Syst. Nr. 545 bei 1.5-Dichlor-10-āthoxy-9-benzyliden-dihydroanthracen) (B., C., M., B. 60, 2365). Liefert beim Kochen mit Methanol ohne Zusätze 1.5-Dichlor-9-[α-methoxy-benzyl]-anthracen (B., C., M., B. 60, 2362), in Gegenwart von Calciumcarbonat 1.5-Dichlor-10-methoxy-9-benzyliden-dihydroanthracen (B., C., M., B. 60, 2361). Beim Kochen mit Alkohol ohne Zusätze entsteht hauptsächlich 1.5-Dichlor-9-[α-āthoxy-benzyl]-anthracen und wenig 1.5-Dichlor-10-äthoxy-9-benzyliden-dihydroanthracen (B., C., M., B. 60, 2363); beim Koellen mit Alkohol in Gegenwart von Calciumcarbonat wird nur die letztgenannte Verhindung gebildet (B., C., M., B. 60, 2361). Kurzes Kochen mit Kaliumacetat und Eisessig ergibt 1.5-Dichlor-10-acetoxy-9-benzyliden-dihydroanthracen (B., C., M., B. 60, 2360). Beim Erhitzen mit Diäthylaınin in Chloroform erhält man 1.5-Dichlor-10-diäthylamino-9-benzyliden-dihydroanthracen; reagiert analog mit Anilin und Piperidin (B., C., M., B. 60, 2364). Gibt beim Erwärmen mit Dimethylanilin auf dem Wasserbad 1.5-Dichlor-9-[4-dimethylamino-phenyl]-10-benzyliden-dihydroanthracen (B., C., M.). Beim Aufbewahren in Pyridin bei Zimmertemperatur entsteht N-[1.5-Dichlor-10-benzyliden-9.10-dihydroanthranyl-(9)]-pyridiniumbromid (B., C., M., B. 60, 2364).
- 1.5-Dichlor-10-brom-9-[4-chlor-benzyliden]-dihydroanthracen $C_{21}H_{12}Cl_3Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dichlor-9-[4-chlor-benzyl]-anthracen und 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Wilter, B. 62, 3075). Blaßgelbe Nadeln mit $1C_eH_g$ (aus Benzol). F: 175°. Liefert beim Kochen mit Methanol in Gegenwart von Calcium-carbonat 1.5-Dichlor-10-methoxy-9-[4-chlor-benzyliden]-dihydroanthracen; reagiert analog mit Alkohol und mit Kaliumacetat in Eisessig.
 - C C C C C Br Cl
- 8. 2-Methyl-7-phenyl-anthracen C₂₁H₁₆, Formel I, S. 649. B. Beim Leiten von 4-[2.4-Dimethyl-benzoyl]-diphenyl über hochporöse Stoffe (aktive Kohle) bei hoher Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 722). Gelbliche Blättchen. F: 253°. Die Lösung in Schwefelsäure ist rot und zeigt orangerote Fluorescenz.
- 9. 9-Methyl-10-phenyl-anthracen C₂₁H₁₆, Formel II, S. 649. B. Beim Kochen von 10-Methyl-anthron-(9) mit Phenylmagnesiumbromid oder von 10-Phenyl-anthron-(9) mit

Methylmagnesiumjodid in Äther (BARNETT, MATTHEWS. B. 59, 1437). Beim Erhitzen von 9-Oxy-9-methyl-10-phenyl-dihydroanthraeen mit Eisessig und etwas konz. Salzsäure oder 9-Oxy-9-methyl-10-phenyl-dihydroanthraeen mit Eisessig und etwas konz. Salzsaure oder in Xylol mit Kalium und tert.-Butylehlorid (Schlenk, Beromann, A. 463, 182). — Blaßgelbe Tafeln (aus Alkohol + Methyläthylketon) (B., M.); Blättchen (aus Propylalkohol) (Sch., B.). F: 116° (Sch., B.), 112° (B., M.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., Cook, Ellison, Soc. 1928, 890. Die Lösung in Propylalkohol fluoreseiert violett (Sch., B.). — Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff 9-Brommethyl-10-phenyl-anthracen (B., M.).

I.
$$\stackrel{CH_3}{\longleftarrow}$$
 II. $\stackrel{CH_3}{\longleftarrow}$ III. $\stackrel{CH_3}{\longleftarrow}$ IV. $\stackrel{CH_2Br}{\longleftarrow}$

- 1.5-Dichlor-9-methyl-10-phenyl-anthracen $C_{21}h_{14}Cl_2$, Formel III. B. Beim mehrstündigem Koehen von 1.5-Dichlor-10-phenyl-9-methylen-dihydroanthracen mit Eisessig und konz. Salzsäure (Barnett, Cook, B. 61, 318 Anm.). Beim Erwärmen von 1.5-Diehlor-10-oxy-9-methyl-10-phenyl-dihydroanthraeen mit Eisessig und verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (B., C., B. 61, 318). — Grüngelbe Krystalle (aus Aceton + wenig Wasser). F: 104". — Liefert bei mehrstündigem Erwärmen mit Eisessig und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 1.5-Diehlor-10-phenyl-9-methylen-dihydroanthracen.
- **9-Brommethyl-10-phenyl-anthracen** $C_{21}H_{15}Br$, Formel IV. B. Aus 9-Methyl-10-phenyl-anthracen und 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 1438). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 177°.

10. 10-Phenyl-9-methylen-dihydroanthracen C21H16, Formel I.

1.5-Dichlor - 10 - phenyl - 9 - methylen - dihydroanthracen $C_{21}H_{14}Cl_2$, Formel II. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von 1.5-Diehlor-9-methyl-10-phenyl-anthracen mit Eisessig und konz. Salzsäure auf dem

und Erwärmen des Reaktionspro-

Wasserbad (BARNETT, COOK, B.

61, 318). Durch Einw. von Methylmagnesiumhalogenid in Äther auf
1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9)

dukts mit Eisessig und wenig Sehwefelsäure oder Salzsänre auf dem Wasserbad (B., C., Wiltshire, Soc. 1927, 1731). — Krystalle (aus Aceton oder Essigester). F: 151° (B., C.), 150° (B., C., W.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 888. — Liefert bei mehrstindigem Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsäure 1.5-Dichlor-9-methyl-10-phenyl-anthraeen (B., C., B. 61, 318 Anm.). Die Oxydation mit Chromsäure in Eisessig ergibt 1.5-Diehlor-10-phenyl-anthron-(9), die Bromierung mit Brom in Schwefelkohlenstoff 1.5-Diehlor-9-brom-9-brommethyl-10-phenyl-dihydroanthraeen (B., C., B. 61, 319).

11. $9-\beta$ -Phenäthyliden-fluoren $C_{21}H_{16} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4} \cdot C: CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Fluoren und Phenylaeetaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (DE FAZI, MONFORTE, R. A. L. [6] 10, 655).

fluoren mit 2-Methyl-benzaldehyd in

siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2075). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 142—143°.

2.7-Dibrom-9-[2-methyl-benzyliden]-fluoren $C_{21}H_{14}Br_2$, Formel II. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 2-Methyl-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1237). — Orangegelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 141—142°.

13. **9-[3-Methyl-benzyllden]-fluoren** $C_{21}H_{16} = {C_6H_4 \choose C_6H_4}C: CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3.$ B. mehrtägigem Aufbewahren von Fluoren mit 3-Methyl-benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (DE FAZI, G. 51 I, 334). — Orangefarbene, harzige Masse von angenehmem Geruch. Löst sich langsam in konz. Schwefelsäure mit gelber, in Blaugrün übergehender Farbe.

[Syst. Nr. 489

Gibt mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther 9-[3-Methyl-benzyl]-fluoren. — Pikrat $C_{21}H_{16} + C_6H_3O_7N_3$. F: 104-1050.

2.7 - Dichlor - 9 - [3 - methyl-benzyliden] - f! 20ren C₂₁H₁₄Cl₂, Formel I. B. Als Hauptprodukt I. Clbei der Behandlung von 2.7-Dichlor-CH · C6H4 · CH3 CH · CaHa · CHa fluoren mit 3-Methyl-benzaldehyd in

siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2075). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 96-970.

2.7-Dibrom-9-[3-methyl-benzyliden]-fluoren $C_{21}H_{14}Br_2$, Formel II. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 3-Methyl-benzaldehyd in siedender Natriumathylat-Lösung (Sieg-LITZ, B. 53, 1237). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 95—96°.

14. 9-[4-Methyl-benzyliden]-fluoren $C_{21}H_{16} = \frac{C_6H_4}{C_4H_4}C:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3.$

2.7 - Dichlor - 9 - [4 - methyl - benzyliden] - fluoren C₂₁H₁₄Cl₂, Formel I. B. Als Hauptprodukt bei der Behandlung von 2.7 - Dichlor-fluoren mit 4-Methyl-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2075). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 1480.

2.7-Dibrom-9-[4-methyl-benzyliden]-fluoren C₂₁H₁₄Br₂, Formel II. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 4-Methyl-benzaldehyd in siedender Nafriumäthylat-Lösung (SIEGLITZ, B. 53, 1237). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 140—141°. — Liefert mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther 2.7-Dibrom-9-[4-methyl-benzyl]-fluoren (S., B. 53, 2247).

2-Nitro-9-[4-methyl-benzyliden]-fluoren $C_{21}H_{16}O_{2}N$, Formel III. B. Aus 2-Nitro-fluoren und 4-Methyl-benzaldebyd im Natriumäthylat-Lösung (LOEVENICH, LOESER, J. pr. [2] 116, 327). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 163,5—164,50 (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Eisessig, sehwer in Alkohol und Äther.

15. $Di-\alpha-naphthyl-methan$ $C_{21}H_{16}$, s. nebenstehende Formel (H 728; E I 360). B. Neben anderen Produkten beim

mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf 235—245° (Magidson, B. 58, 437). Zur Bildung beim Kochen von Di-α-naphthylcarbinol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1.96) in Eisessig vgl. BLICKE, Am. Soc. 49, 2848. — Nadeln (aus Alkohol). F: 107—108° (B.). — Überführung in eine gerbend wirkende Sulfonsäure: BASF, D. R. P. 409984; C. 1925 I, 2136; Frdl. 14, 582.

Erhitzen von Tetra-α-naphthyl-äthylen mit Phospborsäure im

3. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{18}$.

1. 3.3-Diphenyl-1-p-tolyl-propin-(1) $C_{22}H_{16} = (C_6H_5)_2CH \cdot C : C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

3-Chlor-3.3-diphenyl-1-p-tolyl-propin-(1) C₂₂H₁₇Cl = (C₆H₆)₂CCl·C : C·C₆H₄·CH₃.

B. Beim Behandeln von Diphenyl-p-tolylacetylenyl-carbinol mit Phosphortrichlorid in Petroläther bei +4° (Willemart, A. ch. [10] 12, 376). — Krystalle (aus Alkohol). F: 130—131° (Zers.). — Gibt beim Kochen mit Alkohol α.α-Diphenyl-β-[4-methyl-benzoyl]-äthylen. Liefert beim Erhitzen auf ca. 140-150°, am besten bei Gegenwart von Chinolin, Dimethylrubren (S. 726) (W., A. ch. [10] 12, 394).

 1-Benzhydryl-inden C₂₂H₁₆, s. nebenstehende Formel (E I 361). B. Beim Behandeln des Einwirkungsprodukts aus Natrium und $\omega.\omega$ -Dipbenyl-benzofulven in Äther mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, c_cH 61). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1140. CH(C6H6)2

3. 3-Phenyl-2-benzyl-inden C₂₂H₁₆, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt der E I 362 als 1-Pbenyl-2-benzyl-inden beschriebenen Verbindung zu (B_{LUM}-B_{ERG}.

MANN, Soc. 1935, 1021). B. Zur Bildung durch Erbitzen von 1.2-Dibrom-1.3-diphenyl-2-benzyl-propan auf 150—155° vgl. B_L.B_E. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von rechtsdrehendem 1.2-Dioxyl-1.3-diphenyl-2-benzyl-propan mit verd, Schwefelsäure (Roger, McKenzie, B. 62, 274, 282). — Ist dimorph; die aus Petroläther erhaltenen Krystalle sehmelzen bei 97—00° die aus Alkohol gewonnenen Prismen hei 93—04.5° (RL.RE vgl.) schmelzen bei 97-99°, die aus Alkobol gewonnenen Prismen bei 93-94,5° (BL.-BE.; vgl. R., McK.).

PHENYLBENZYLINDEN

4. 1-Phenyl-2-benzyl-inden C₂₂H₁₈, s. nebenstehende Formel. Die E I 362 unter dieser Formel beschriebene Verbindung von Orechow, Grinberg (Ж. 48, 1719; C. 1923 I, 1619) wird von Blum-Bergmann (Soc. 1935, 1021) als 3-Phenyl-2-benzyl-inden erkannt. — B. 1-Phenyl-2-benzyl-inden entsteht bei mehrstündigem Erhitzen von 1-Amino-2-oxy-1.3-diphenyl-2-benzyl-propan mit 10% iger Salzsäure auf 160° im Rohr (Bettzleche, Ehrlich, H. 160, 17; vgl. Bl.-Be.). — Gelbliehe Krystalle (aus Petroläther), Prismen (aus Methanol). F: 96—97,5° (Bl.-Be.), 101° (Bett., E.). Löslich in Alkohol, leicht löslich in Benzol, Petroläther und Ligroin (Bett., E.). — Liefert heim Behandeln mit Kaliumpermanganat und verd. Sehwefelsäure in Eisessig bis zur bleibenden Rotfärbung 1.2-Dioxy-1-phenyl-2-benzyl-hydrinden; bei längerem Koehen mit Kaliumpermanganat in Essigsäure erhält man 2-Benzoyl-benzoesäure und Benzoesäure (Bett., E.). Die Oxydation mit starker Salpetersäure führt zu Benzoesäure und einem nieht krystallisierenden Öl (Bett., E.). Gibt bei kurzem Einleiten von nitrosen Gasen in die äther. Lösung einen isomeren Kohlenwasserstoff C₂₂H₁₈ (Nadeln; F: 92°); bei ½-stdg. Einleiten eines lebhaften Stroms von nitrosen Gasen unter Eiskühlung in die Lösung in Äther oder Petroläther entsteht eine Verbindung C₂₂H₁₈O₄N₂ (Krystalle; F: 164°) (Bett., E.).

- 5. 2 Methyl 9 benzyl anthracen C₂₂H₁₈. Formel I. B. Durch Einw. von Benzylmagnesiumehlorid auf 2-Methyl-anthron-(9) in Äther unter Kühlung und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig-Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 1760). Krystalle (aus Methanol). F: 439°. Liefert mit 1 Mol Brom in Sehwefelkohlenstoff 10-Brom-2-methyl-9-benzyl-anthracen.
- 10-Brom-2-methyl-9-benzyl-anthracen C₂₂H₁₇Br, Formel II. B. Durel Einw. von 1 Mol Brom auf 2-Methyl-9-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (BARNETT, GOODWAY, Soc. 1929, 1761). Hellgelbes Krystallpulver (aus Benzol). F: 164°.

$$I. \underbrace{\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5 \\ \operatorname{CH}_3 \end{array}}_{\operatorname{Br}} II. \underbrace{\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{C}_{H_3} \\ \operatorname{CH}_3 \end{array}}_{\operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5} IV. \underbrace{\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{C}_{H_3} \\ \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5 \end{array}}_{\operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5} IV.$$

- 6. 2-Methyl-10-benzyl-anthracen C₂₂H₁₈, Formel III. B. Durch Einw. von Benzylmagnesiumehlorid auf 3-Methyl-anthron-(9) in Äther unter Kühlung und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig-Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 1761). Krystalle (aus Methanol oder Petroläther). F: 101°. Liefert bei Einw. von 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff 9-Brom-2-methyl-10-benzyl-anthracen.
- 9-Brom-2-methyl-10-benzyl-anthracen C₂₂H₁₇Br, Formel IV. B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 2-Methyl-10-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 1761). Blaßgelbe Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 139°.

7. 10-Benzyl-9-methylen-dihydroanthracen C₂₂H₁₈, Formel V.

1.5-Dichlor-10-benzyl-9-methylen-dihydroanthracen $C_{22}H_{16}Cl_2$, Formel VI. B. Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther auf 1.5-Dichlor-10-benzyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig unter Zusatz von wenig Salz- oder Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Cook, Soc. 1928, 570). — Krystalle (aus Alkohol). F: 123° .

- 1.8-Dichlor-10-benzyl-9-methylen-dihydroanthracen $C_{22}H_{16}Cl_2$, Formel VII. B. Beim Erwärmen von 1.8-Dichlor-9-methyl-10-benzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig und wenig konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Wiltshire, B. 62, 3070). Krystalle (aus Essigester + Methanol). F: 116°. Die Oxydation mit Chromessigsäure ergibt 1.8-Diehlor-10-benzyl-anthron-(9).
- **4.5-Dichlor-10-benzyl-9-methylen-dihydroanthracen** $C_{22}H_{16}Cl_2$, Formel VIII. B. Beim Erwärmen von 4.5-Dichlor-9-methyl-10-benzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig-Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Wiltshire, B. **62**, 3071). Krvstalle (aus Methanol oder Essigester). F: 114°.

8. 9-Methyl-10-benzyliden-dihydroanthracen C22H18, Formel I.

1.5-Dichlor-9-methyl-10-benzyliden-dihydroanthracen $C_{22}H_{16}Cl_2$, Formel II. B. Durch Einw. von 1.5-Dichlor-10-methyl-anthron-(9) auf Benzylmagnesiumehlorid in Ather und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und wenig Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, B. 61, 318). — Krystalle (aus Essigester). F: 165°.

I.
$$CH_3$$
 CH_3 CH_5 9. 9-Athyl-10-phenyl-anthracen $C_{22}H_{18}$, Formel III. B. Durch Einw. von Athylmagnesiumhalogenid in Ather auf 10-Phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig allein oder unter Zusatz von Aeetanhydrid oder einiger Tropfen Salzsäure oder verd. Schwefelsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1730). — Stark fluoreseierende Krystalle (aus Alkohol). F: 110°.

10. 10 - Phenyl-9 - äthyliden - dihydroanthracen C₂₂H₁₈, s. CH₃·CH X nebenstehende Formel (X = H).

1.5-Dichlor-10-phenyl-9 - äthyliden - dihydroanthracen C₂₂H₁₆Cl₂, s. nebenstehende Formel (X = Cl). B. Durch Einw. von Äthylmagnesiumhalogenid in Äther auf 1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9) und Kochen des X C₆H₅ Reaktionsprodukts mit Eisessig unter Zusatz einer Mineralsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1731). — Krystalle (aus Alkohol oder Essigester). F: 159°.

11. 9 - [y - Phenyl - propyliden] - fluoren $C_{22}H_{18} = \begin{pmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{pmatrix}$ $C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$.

Der H 730 als Dihydro-cinna mylidenfluoren C₂₂H₁₈ beschriebenen Verbindung kommt diese Konstitution zu (Kuhn, Winterstein, *Helv.* 11, 125, 135). — B. Bei der Einw. von Natriumainalgam auf 9-[γ-Phenyl-α-propenyl]-fluoren (s. u.) oder auf 9-Cinnamylidenfluoren (S. 661) in Benzol + absol. Alkohol unter Kühlung (K., W.). — Krystalle (aus Methanol). F: 81°. — Gibt bei der Ozonspaltung Hydrozimtsäure und Fluorenon. — Pikrat $C_{22}H_{18}+C_6H_3O_7N_3$. F: 127°.

12. $9-[\gamma-Phenyl-\alpha-propenyl]-fluoren, \alpha-Benzyl-\beta-fluorenyl-äthylen$ $C_{22}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4} \times CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \text{ (H 730)}. \text{ Zur Bildung aus 9-Cinnamyliden-fluoren}$ und Aluminiumamalgam in feuchtem Äther nach Thiele, Henle (A. 347 [1906], 308) vgl. Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 125, 134. — Krystalle (aus Methanol). F: 88°. — Gibt bei der Ozonspaltung Phenylessigsäure und Phenylacetaldehyd. Lagert sich beim Aufbewahren mit 5% igem Natriumamalgam in Benzol + absol, Alkohol in der Kälte in 9-[y-Phenylpropyliden]-fluoren um.

2.7-Dibrom-9-[γ -phenyl- α -propenyl]-fluoren, α -Benzyl- β -[2.7-dibrom-fluorenyl-(9)]-äthylen $C_{22}H_{16}Br_2$, Formel I. B. Aus 2.7-Dibrom-9-cinnamyliden-fluoren und amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 136). F: 1850. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Äther, sehwer in Eisessig, unlöslich in Alkohol und Petroläther.

13. 9-[2-. Ithyl-benzyliden]-fluoren $C_{22}H_{18} = \begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_2H_5 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_4 \\ C_6H_5 \\ C_6H_4 \\ C_6H_5$ in siedender Natriumäthylat -Lösung (Sieglitz, B. 53, 1238). — Gelbe Prismen und Blätter (aus Alkohol). F: 132—133°.

14. 9-[3-. ithyl-benzyliden]-fluoren $C_{22}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_4H_4}C:CH\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$.

2.7 - Dibrom - 9 - [3 - \ddot{a} thyl - benzyliden] - fluoren $C_{22}H_{16}Br_2$, Formel II. B. Aus 2.7 - Dibrom - fluoren und 3 - \ddot{a} thyl - benzyliden) in siedender Natriumäthylat - Lösung (Siegenstein) LITZ, B. 53, 1238). — Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: 83-84°.

- 15. 1.2-Di- α -naphthyl-āthan $C_{22}H_{18}=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_{10}H_7$ (H 730; E I 362). B. Nehen anderen Produkten hei längerem Erhitzen von α -Naphthylcarbinol-phenyläther oder -0-tolyläther mit Natrium im Rohr auf 100° (Schorigin, B. 59, 2512). In geringer Menge aus α -Naphthylmethylmagnesiumehlorid und Formaldehyd in Äther (Gilman, Kirby, Am. Soc. 51, 3478). Bei der Einw. von Aeetaldehyd auf α -Naphthylmethylmagnesiumbromid in Äther (F. Mayer, Siegleitz, B. 55, 1842). Farhlose Krystalle (aus Benzol). F: 161° bis 162° (M., Sie.), 162—163° (Sch.). Die Lösungen fluorescieren nicht (M., Sie.; Sch.).
- 16. 1.2-Di- β -naphthyl-äthan $C_{22}H_{16}=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_{10}H_7$ (H 731; E I 362). B. In sehr geringer Menge bei längereni Erhitzen von β -Naphthylcarbinol-phenyläther mit Natrium und Toluol auf 100°; hesser aus β -Naphthylcarbinol-o-tolyläther und Natrium ohne Lösungsmittel hei 100° (Schorigin, B. 59, 2513). Bei der Einw. von Acetaldehyd auf β -Naphthylmethylmagnesiumbromid in Äther (F. Mayer, Sieglitz, B. 55, 1854). Krystalle (aus Chloroform oder Benzol). F: 182° (M., Sie.), 182—183° (Sch.).
- 1.2-Bis-[1-nitro-naphthyl-(2)]-äthan $C_{22}H_{16}O_4N_2=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_{10}H_6\cdot NO_2$. B. Aus 1-Nitro-2-methyl-naphthalin durch Einw. von Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von überschüssigem Kaliumäthylat (Wislicenus, Mundinger, A. 436, 65). Braungelbe Prismen (aus Chlorbenzol). F: 251°. Unlöslich in Äther, Wasser, Säuren und Alkalien.
- 17. **4.4'-Dimethyl-dinaphthyl-(1.1')** $C_{22}H_{16} = CH_3 \cdot C_{10}H_6 \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. a. Fichter, *J. Soc. chem. Ind.* **48** [1929], 328 T. *B.* Bei der elektrolytischen Oxydation von 1-Methyl-naphthalin an einer Blei(IV)-oxyd-Anode in Aceton und 1 n-Schwefelsäure (F., Herszbein, *Helv.* **11**, 1265). Krystalle (aus Aceton). F: 147° (F., H.). Liefert beim Kochen mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff x-Dibrom-4.4'-dimethyl-dinaphthyl-(1.1') (F: 243°) und amorphe Produkte (F., H.). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig auf dem Wasserbad entsteht ein x-Dinitro-4.4'-dimethyl-dinaphthyl-(1.1') $C_{22}H_{16}O_4N_2$ (vielleicht ein Isomerengemisch; gelbes Pulver vom Zersetzungspunkt 125—130°) (F., H.).
- 18. 1.1'-Dimethyl-dinaphthyl-(2.2') C₂₂H₁₆ = CH₃·C₁₀H₆·C₁₀H₆·CH₃ (E I 362). B. In geringer Menge heim Leiten von Kohlendioxyd in die äther. Lösung des Reaktionsprodukts aus 2-Jod-1-methyl-naphthalin und Magnesium, neben anderen Produkten (F. Mayer, Schnecko, B. 56, 1410). F: 227°. Unlöslich in Äther.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{20}$.

- 1. **1.5.5-Triphenyl-pentadien-(1.3)** $C_{23}H_{20} = (C_0H_5)_2CH \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot C_0H_5.$
- 3-Chlor-1.5.5-triphenyl-pentadien-(1.3) $C_{23}H_{19}Cl = (C_6H_5)_2CH \cdot CH \cdot CCH \cdot CH \cdot C_6H_5$. Aus 3.5-Diehlor-1.5-diphenyl-pentadien-(1.3) beim Behandeln mit Phenylmagnesiun-bromid in Äther (Straus, Ehrenstein, A. 442, 112). Nadeln (aus Petroläther). F: 72° his 73°. Löst sieh in flüssigen Schwefeldioxyd mit sehwach gelhlieher Farbe. Beim Erwärmen mit konz. Sehwefelsäure, ebenso beim Zufügen von Sehwefelsäure zu der ätherischen oder zu der heißen benzolisehen Lösung entsteht eine orangefarbene Lösung. Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung 5-Methoxy-1.1.5-triphenyl-pentadien-(1.3).
- 2. 9-Propyl-10-phenyl-anthracen C₂₃H₂₀, Formel I. B. Beim Erwärmen von 9-Propyl-10-phenyl-9.10-dihydroanthranol-(9) mit Eisessig allein oder unter Zusatz von Acetanhydrid oder wenig Salzsäure oder Schwefelsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1730). Stark fluoreseierende Krystalle (aus Alkohol). F: 115—116°.
- 1.5-Dichlor-9-propyl-10-phenyl-anthracen C₂₃H₁₈Cl₂, Formel II. B. In sehr geringer Menge durch Einw. von Propylnagnesiumhalogenid in Äther auf 1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Essigsäure und wenig Sehwefelsäure (BARNETT, COOK, WILTSHIRE, Soc. 1927, 1731). Stark fluorescierende, gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 196°.

$$I. \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 & CI & CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & II. \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \end{picture} \begin{picture}(c){c} CH_2 \cdot C_2H_5 \\ \hline C_6H_5 & CI \$$

3. 10-Phenyl-9-propyliden-dihydroanthracen C23H20, Formel III.

1.5-Dichlor-10-phenyl-9-propyliden-dihydroanthracen C₂₃H₁₈Cl₂, Formel IV. B. In geringer Menge durch Einw. von Propylmagnesiumhalogenid in Äther auf 1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig und wenig Salzsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1731). — Krystalle (aus Methanol). F: 135°.

4. 9-Isopropyl-10-phenyl-anthracen C₂₃H₂₀, Formel V. B. Bei der Einw. von Isopropylmagnesiumhalogenid in Äther auf 10-Phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Essigsäure allein oder unter Zusatz von Acetanhydrid oder wenig Salz- oder Schwefelsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1730). — Stark fluorescierende Krystalle (aus Methyläthylketon + Alkohol). F: 166—167°.

- 1.5-Dichlor-9-isopropyl-10-phenyl-anthracen C₂₃H₁₈Cl₂, Formel VI. B. Bei der Einw. von Isopropylmagnesiumhalogenid in Äther auf 1.5-Dichlor-10-phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Essigsäure und wenig Salzsäure oder Schwefelsäure (BARNETT, COOK, WILTSHIRE, Soc. 1927, 1731). Stark fluorescierendes, gelbes Krystall-pulver. F: 195°.
- 5. 2-Methyl-10-[2.4-dimethyl-phenyl]-anthracen C₂₃H₂₀, Formel VII. B. Beim Leiten des Dampfes von 2.4-Dimethyl-triphenylmethan im Gemisch mit Luft über Manganoxyd + Kupferoxyd enthaltende Kohle bei 380° (I. G. Farbenind., D.R.P. 486766; C. 1930 I, 1052; Frdl. 16, 575). Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 224°.
- 6. 9-[4-Isopropyl-benzyliden]-fluoren, 9-Cuminyliden-fluoren $C_{23}H_{20}=C_6H_4$ $C:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von Fluoren mit Cuminaldehyd in warmer Natriumäthylat-Lösung (DE FAZI, G. 51 I, 336). Gelbe harzige Masse von angenehmem Geruch. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Essigsäure. Konzentrierte Schwefelsäure erzeugt eine grüne Färbung; in alkoh. Lösung entsteht ein anfangs gelber, dann grüner Ring.
- 2.7-Dichlor-9-[4-isopropyl-benzyliden]-fluoren $C_{23}H_{18}Cl_2$, Formel VIII. B. Als Hauptprodukt beim Behandeln von 2.7-Dichlor-fluoren mit 4-Isopropyl-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2075). Blaßgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 94—95°.

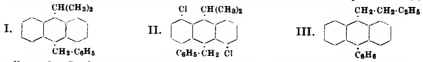
2.7-Dibrom-9-[4-isopropyl-benzyliden]-fluoren $C_{22}H_{18}Br_2$, Formel IX. B. Aus 2.7-Dibrom-fluoren und 4-Isopropyl-benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1238). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 116—117°.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{24}H_{22}$.

1. 1.12-Diphenyl-dodecahexaen-(1.3.5.7.9.11) $C_{24}H_{22}=C_6H_5 \cdot [CH:CH]_6 \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Bernsteinsäure mit β -Styryl-aerolein, Acetanhydrid und Bleioxyd (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 113; 12, 493). — Braun-orangefarbene Blättchen (aus Chloroform). F: 267° (Zers.). Bei 19° lösen sich 0,06 g in 1000 cm³ Benzol, 0,09 g in 1000 cm³ Chloroform (K., W., Helv. 11, 101). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln sind hellbraun. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; beim Schütteln mit Chloroform + konz. Schwefelsäure oder mit Chloroform + konz. Schwefelsäure blaugrün (K., W., Helv. 11, 151).

2. 9-Isopropyl-10-benzyl-anthracen C₂₄H₂₂, Formel I.

1.5-Dichlor-9-isopropyl-10-benzyl-anthracen $C_{24}H_{20}Cl_2$, Formel II. B. Bei der Einw. von Isopropylmagnesiumbromid in Äther auf 1.5-Dichlor-10-benzyl-anthron-(9) und



Behandlung des Reaktionsprodukts mit Eisessig unter Zusatz von wenig Salzsäure bei Zimmertemperatur (Barnett, Cook, Soc. 1928, 570). — Gelbe Platten (aus Essigester + Alkohol oder aus Alkohol). F: 138°. Die Lösungen fluorescieren grün.

bis 4901

- 3. 9-Butyl-10-phenyl-anthracen C₂₄H₂₂, Formel III, S. 654. B. Durch Einw. von Butylmagnesiumhalogenid in Äther auf 10-Phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig allein oder unter Zusatz von Acetanbydrid oder wenig Salzsäure oder Schwefelsäure (BARNETT, COOK, WILTSHIRE, Soc. 1927, 1730). — Stark fluorescierende, gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 1560.
- 4. Derivat eines 1 Phenyl 5 fluorenyl pentens (x) $C_{24}H_{22} =$ $\begin{array}{c} C_6\overline{H}_4 \\ C_6\overline{H}_4 \end{array} \sim CH \cdot C_5H_8 \cdot C_6H_5.$
- x-Tetrabrom-1-phenyl-5-fluorenyl-penten-(x), 1-Phenyl-6-diphenylen-hexatrien-(1.3.5)-tetrabromid $C_{24}H_{18}Br_4 = C_{13}H_0 \cdot C_5H_4Br_4 \cdot C_8H_5$. B. Aus 1-Phenyl-6-diphenylen-hexatrien-(1.3.5) und Brom in Chloroform (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 144). F: 170° (Zers.).
- C5H11 6. 9-isoamyi-10-phenyi-anthracen $C_{25}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Isoamylmagnesiumhalogenid in Ätber auf 10-Phenyl-anthron-(9) und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig allein oder unter Zusatz von Acetanhydrid oder wenig Salzsäure oder Schwefel-C₆H₅ säure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1730). — Stark fluorescierende Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 203—204°. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 890.
- rung mit Palladium-Bariumsulfat in siedendem Propylalkobol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 249). — Nadeln (aus Propylalkohol). F: 170°.

17. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-28}$.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{12}$.

1. Perylen C₂₀H₁₂, s. nebenstehende Formel (E I 363). Literatur: E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 221—230; F. A. Mason, Ind. Chemist 5, 111, 137; C. 1929 I, 2981. — Für die von Perylen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. — Der von Homer (Soc. 97, 1148) als Dinaphthanthracen aufge-



Braucht. — Der von Homer (Soc. 37, 1148) als Dinaphthanthraten augefaßte Kohlenwasserstoff (H 5, 735) ist als Perylen erkannt worden (Cook, Soc. 1931, 488; vgl. Clar, B. 62, 352).

B. Beim Erhitzen von 2.2'-Dichlor-dinaphthyl-(1.1') mit phosphoriger Säure auf 500° (Hansgirg, D. R. P. 386040; C. 1924 I, 1869; Frdl. 14, 479).

Aus 2.2'-Dioxy-dinaphthyl-(1.1') beim Erhitzen mit Phosphortrichlorid und trockner phosphoriger Säure auf 500° in einem gußeisernen Kessel (Scharwin, Schoppersyn, N. 61, 482, 449). Ssoborowski, K. 61, 791; C. 1931 II, 236; vgl. Marschalk, Bl. [4] 43, 1402) oder mit Phosphorpentachlorid und sirupöser phosphoriger Säure auf 500° (H.; Corbellini, Aymar, Giorn. Chim. ind. appl. 10, 196; C. 1928 II, 146), beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und Destillieren der gebildeten Phosphorsäureester für sich oder mit Zinkchlorid und Zinkstaub (Ma., Bl. [4] 43, 1390; Comp. nat. Mat. color., D. R. P. 469553; C. 1929 I, 1150; Frdl. 16, 1392; Co., Ay., Giorn. Chim. ind. appl. 10, 198), beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und Zinkstaub auf 200—220° und Destillieren des trocknen Reaktionsprodukts OXYCHORIG UND ZIMENSUUS SIII 200—220° UND Destineren des trocknen Kerktonsprounkts (Ma., Bl. [4] 43, 394; Comp. nat. Mat. color., D. R. P. 462894; C. 1928 II, 1385; Frdl. 16, 498) sowie bei der Destillation mit Zinkchlorid, Zinkstaub und Wasser (Ma., Bl. [4] 43, 1393; Comp. nat. Mat. color., D. R. P. 469553; C. 1929 I, 1150; Frdl. 16, 1392; Co., Ay., Giorn. Chim. ind. appl. 10, 198). Aus 1.12-Dioxy-perylen durch Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoff-Strom (Zinke, Dengg, M. 43, 128; Pereira, D. R. P. 390619; C. 1924 I, 2544; Frdl. 14, 480; Co., Ay.) oder mit Zinkstaub in Gegenwart von geschmolzenem Calcium-chlorid und Wasser (Enva.) D. R. P. 428240; C. 1926 II, 828; Frdl. 15, 774). Rei den Destil chlorid und Wasser (Bensa, D. R. P. 428 240; C. 1926 II, 828; Frdl. 15, 774). Bei der Destillation von Perylenchinon-(3.9) mit Zinkstaub und Zinkchlorid (Z., SPRINGER, SCHMID, B. 58, 2390). Durch Erhitzen von Perylen-dicarbonsäure-(3.9 oder 3.10) mit 15% igem Ammoniak im Autoklaven auf 250—260° (I. G. Farbenind., D. R. P. 486491; Frdl. 16, 1395). Aus Perylentetracarbonsaure (3.4.9.10) beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit überschüssiger 12 % iger

Kalilauge auf 250° im Autoklaven (I. G. Farhenind., D. R. P. 486491) oder hei der trocknen Destillation des Calciumsalzes (Kalle & Co., D. R. P. 394794; C. 1924 II, 1276; Frdl. 14, 482).

Physikalische Eigenschaften. Gelbe Krystalle (aus Toluol) (MARSCHALK, Bl. [4] 43, 1393), hellgelbe Nadeln (aus Xylol) (Cook, Hewett, Soc. 1933, 398); häufig sehen die Krystalle hronzefarben aus (Scharwin, Ssoborowski, R. 61, 791; C. 1931 II, 236; vgl. E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 224). Die Krystalle schmelzen nach Reinigung üher das Pikrat bei 273—274° (Morgan, Mitchell, Soc. 1934, 536), ohne eine solche Reinigung hei 265° (Ma.; Sch., Ss.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2333,0 kcal/Mol (Pongratz, Griengl, M. 53/54, 261). Kryoskopische Konstante: 25,7 (für 1 kg Lösungsmittel) (Zinke, Springer, Schmid, B. 58, 2388). Absorptionsspektrum in Benzol und in Alkohol: Dadieu, Ph. Ch. 135, 349; Zinke, Mitarb., M. 50, 79.

Chemisches Verhalten. Perylen wird beim Behandeln mit einer Lösung von Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure bei 70-100° zu Perylenchinon-(3.10) oxydiert (Marschalk, Bl. [4] 41, 80). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Eisessig unter Druck bei 19-23° 1.2.3.10.11.12 (oder 1.2.3.7.8.9)-Hexahydro perylcn (S. 622)

und Oktahydroperylen (S. 608) (ZINKE, SCHNIDERSCHITSCH, M. 51, 282).

Perylen liefert heim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid oder Aluminiumchlorid in Nitrobenzol auf 130-150° oder heim Behandeln mit Chlorwasserstoff und der berechneten Menge Natriumdichromat in 90% iger Essigsäure 3.9-Dichlor-perylen (ZINKE, FUNKE, LORBER, B. 60, 579); beim Behandeln mit konz. Salzsäure und der berechneten Menge 30 %igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 90° tritt danehen 3.10-Dichlor-perylen auf (Z., Pongratz, Funke, B. 58, 331; Bensa, D. R. P. 498039; Frdl. 16, 1389). Weitere Chlorierung mit Salzsäure und der herechneten Mengen Wasserstoffperoxyd in Nitrohenzol und Eisessig bei 90° liefert 3.4.9.10-Tetrachlor-perylen und 3.4.9.10.x.x-Hexachlor-perylen (Z., P., F., B. 58, 332; B., D. R. P. 498039; Frdi. 16, 1389). Beim Erhitzen von Perylen mit Aluminiumchlorid und Braunstein auf 150° entsteht 3.4.9.10-Tetrachlor-perylen (Z., F., L., B. 60, 579). Leitet man Chlor bei 130-140° in eine Lösung von Perylen in Nitrohenzol, bis sich aus der Reaktionslösung nur noch braungelhe Nadeln ausscheiden, so erhält man 3.4.9.10.x.x-Hexachlor-perylen (Z., F., IPAVIC, M. 48, 747); heim Einleiten von Chlor in eine Suspension von entor-perylen (Z., F., 148/16, 20. 48, 141); nerm Einielten von Chlor in eine Suspension von Perylen in Tetrachlorkohlenstoff hei Zimmertemperatur entsteht ein einheitlich krystallisierendes Gemisch von gleichen Teilen zweier Verhindungen C₂₀H₁₀Cl₈ und C₂₀H₁₂Cl₁₀ (Nadeln; sintert hei 198—200°, schmilzt hei 235°) (Z., F., I.; vgl. Z., Mitarh., M. 50, 80). Langdauerndes Behandeln einer Suspension von Perylen in Nitrobenzol mit Chlor in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 130—140° ergibt Dekachlor-tetrahydroperylen (S. 633) (Z., F., I.; vgl. Bensa, D. R. P. 487595; Frdl. 16, 1388). Ein Genisch von 3.9- und 3.10-Dibrom-perylen entsteht hei der Behandlung von Perylen mit Brom ohne Lösungsmittel oder in Schwefelsäure, Nitrohenzol, Eisessig, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefclkohlenstoff (Z., Linner, Wolf-BAUER, B. 58, 327) oder siedendem Benzol; hei der Bromierung in Benzol-Lösung wurde auch die Bildung von 3.4.9-Trihrom-perylen nachgewiesen (Z., Mitarh., M. 50, 82). Die Bromierung von Perylen mit wasserfreiem Aluminiumhromid und Nitrohenzol auf dem Wasserbad oder mit Natriumbromid und Wasserstoffperoxyd in wäßr. Essigsäure bei 90° liefert 3.9-Dihrom-perylen (Z., Funke, Lorber, B. 60, 579, 581).

Die Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,2) in Tetraehlorkohlenstoff führt zu 3.10-Dinitroperylen (Zinke, Funke, Lorber, B. 60, 580; F., Wolf, M. 52, 3), das auch hei der Einw. der berechneten Menge Kaliumnitrat und Schwefelsäure in Eisessig hei 100° erhalten wird (Bensa, D. R. P. 468453; Frdl. 16, 1386). Ein x-Trinitro-perylen (E I 5, 363) entsteht heim Erhitzen von Perylen mit Salpetersäure (D: 1,1) auf 100° im Rohr (Z., ÚNTERKREUTER, M. 40 [1919], 406). Kochen von Perylen mit Salpetersäure (D: 1,4) liefert 3.4.9.10-Tetranitro-perylen (Z., U., M. 40, 407; Z., Hirsch, Brozek, M. 51, 208, 210). Perylen giht beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid und Kieselgur auf ca. 230° einen roten schwefelhaltigen Farbstoff (Bensa, D. R. P. 454912; Frdl. 16, 1379). Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und Eisessig auf 75—80° Perylen-disulfonsäure-(3.9) und -(3.10) (MARSCHALK, Bl. [4] 41, 76; vgl. Kalle & Co., D. R. P. 432178; C. 1926 II, 2231; Frdl. 15, 787). Uberführung in Küpenfarhstoffe durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 190°, durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure und Braunstein hei Zimmertemperatur und durch Erhitzen

mit Chlorsulfonsaure auf 100°: KALLE & Co.
Perylcn liefert beim Behandeln mit Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 3.9-Diacetyl-perylen (Pongratz, M. 48, 589); reagiert analog mit Benzoylchlorid (vgl. E I 363) sowie suhstituierten Benzoylchloriden und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlen-Stoff (ZINKE, FUNKE, B. 58, 2225; P., M. 48, 588; SCHARWIN, SSOBOROWSKI, 2K. 61, 791; C. 1981 II, 236). Beim Erhitzen mit Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid auf etwa 150° (Bensa, D. R. P. 445219; Frdl. 15, 780), am hesten in Gegenwart von Braunstein (B., D. R. P. 464208; Frdl. 16, 1383) wird Isodibenzanthron (Formel I; Syst. Nr. 692) gehildet. Liefert mit Phthalsäureanhydrid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff oder Nitrobenzol auf dem Wasserhad ein Gemisch von Perylenphthaloylsäuren; nachfolgendes Erhitzen des

Gemisches mit Aluminiumchlorid oder direktes Erhitzen von Perylen mit Phthalsäureanhydrid und Aluminiumchlorid auf 170° ergibt in geringer Menge 2.3;8.9-Diphthalylperylen (Formel II; Syst. Nr. 732); reagiert analog mit 4-Chlor-phthalsäure-anhydrid (ZINKE, (FORBACH, SCHIMKA, M. 48, 595).

Substitutions produkte des Perylens.

3.9-Dichlor-perylen $C_{20}H_{10}Cl_2$, s. nebenstebende Formel. B. Entsteht aus Cl Perylen beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid oder Aluminiumchlorid in Nitrobenzol auf 130—150°, beim Behandeln mit Chlorwasserstoff und der berechneten Menge Natriundichromat in 90 %iger Essigsäure (ZINKE, FUNKE, LORBER, B. 60, 579) oder (neben 3.10-Dichlor-perylen) beim Bebandeln mit konz. Salzsäure und der berechneten Menge 30 %igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 90° (Z., PONGRATZ, F., B. 58, 331; BENSA, D. R. P. 498039; Frdl. 16, 1389). — Braunrote Nadeln (aus Benzol, Nitrobenzol, Anilin, Xylol oder Benzoesäureäthylester). F: 291° (Z., F., L.). Schwer löslich in Äther, Alkohol, Aceton und Eisessig, leicht löslich in siedendem Xylol, Nitrobenzol, Anilin und Pyridin, meist mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (Z., P., F.). Löst sich sehr langsam in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Erwärmen über Ultramarin in Rot übergeht (Z., Springer, Schmid, B. 58, 2386; vgl. Z., P., F.). Absorptionsspektrun einer Lösung in Benzol: Dadieu, Ph. Ch. 135, 350; Z., Mitarb., M. 50, 78.

Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 120° Perylencbinon-(3.9) (ZINKE, SPRINGER, SCHMID, B. 58, 2389; Z., HIRSCH, M. 52, 17, 21). Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension in Tetrachlorkohlenstoff unter Eiskühlung entsteht ein einheitlich krystallisierendes Gemisch zweier Verbindungen C₂₀H₁₀Cl₆ und C₂₀H₈Cl₈ (Nadeln; F: 260° [Zers.]) (Z., F., IPAVIC, M. 48, 746; vgl. Z., Mitarb., M. 50, 80). Erwärmen mit der berechneten Menge Kaliumnitrat und konz. Schwefelsäure in Eisessig auf 100° liefert 4.10-Dichlor-3.9-dinitro-perylen (Z., F., LORBER, B. 60, 578; BENSA, D. R. P. 468453; Frdl. 16, 1386). Beim Erhitzen mit Kupfer(I)-eyanid auf 300° entsteht 3.9-Dicyan-perylen (Pongratz, M. 48, 587). Gibt mit Acetyleblorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 4.10-Dichlor-3.9-diacetyl-perylen (P., M. 48, 590); reagiert analog mit aromatischen Säurechloriden (Z., P., F., B. 58, 331, 802; Z., F., B. 58, 2225; P., M. 48, 590).

3.10-Dichlor-perylen C₂₀H₁₀Cl₂, Formel I. *B.* Neben 3.9-Dichlor-perylen beim Behandeln von Perylen mit konz. Salzsäure und der berechneten Menge 30%igem Wasserstoff-peroxyd in Eisessig (ZINKE, PONGRATZ, FUNKE, *B.* 58, 331). Wurde nicht rein erhalten. — Braune Blätteben (aus Eisessig). I. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Perylenchinon-(3.10).

3.4.9.10-Tetrachlor-perylen C₂₀H₈Cl₄, Formel II. B. Bei der Chlorierung von Perylen mit konz. Salzsäure und der berechneten Menge Wasserstoffperoxyd in Nitrobenzol + Eisessig bei 90° (ZINKE, PONGRATZ, FUNKE, B. 58, 332; BENSA, D. R. P. 498039; Frdl. 16, 1390) oder mit Aluminiumchlorid und Braunstein bei 150° (Z., F., Lorber, B. 60, 579). — Orangerote Nadeln (aus Anilin oder Nitrobenzol). F: 350° (Z., P., F.), 350—352° (Z., F., L.). Schwer löslich in Alkohol. Aceton, Äther und Eisessig, leicht in siedendem Nitrobenzol, Anilin, Xylol und Pyridin; löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit violetter Farbe (Z., P., F.). Absorptionsspektrum einer Lösung in Benzol: Dadieu, Ph. Ch. 135, 350. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure im Kohlendioxyd-Strom auf 150° Perylendichinon-(3.4.9.10) (Z., Hirsch, M. 52, 17; B., D. R. P. 465989; Frdl. 16, 1384).

3.4.9.10.x.x-Hexachlor-perylen C₁₀H₆Cl₆. B. Bei der Chlorierung von Perylen in Nitrobenzol mit konz. Salzsäure und der berechneten Menge Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 90° (ZINKE, PONGRATZ, FUNKE, B. 58, 332; BENSA, D. R. P. 498039; Frdl. 16, 1390) oder durch längeres Einleiten von Chlor bei 130—140° (Z., F., IPAVIC, M. 48, 747). Beim Kochen von 3.10-Dinitro-, 4.10-Dichlor-3.9-dinitro- oder 3.4.9.10-Tetranitro-perylen mit Phospborpentachlorid in Nitrobenzol (Z., F., LORBER, B. 60, 580). — Hellgelbe Nadeln (aus Xylol,

H.

Nitrobenzol oder Anilin). F: 354° (Z., F., L.), 356—357° (Z., P., F.). Schwer löslich in Alkohol, Aceton, Ather und Eisessig, leicht in siedendem Nitrohenzol, Anilin, Xylol und Pyridin; die Lösungen fluorescieren gelhgrün (Z., P., F.). Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit blauer Farhe (Z., P., F.), die beim Erwärmen auf 140—150° erst in Violett, dann in Rot übergeht (Z., Hirsch, M. 52, 13). Absorptionsspektrum einer Lösung in Benzol: Dadieu, Ph. Ch. 135, 350.

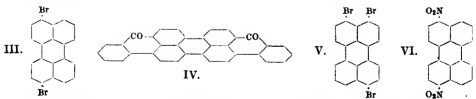
3.9-Dibrom-perylen C₂₀H₁₀Br₂, s. nehenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Bromierung von Perylen mit Brom ohne Lösungsmittel oder in Schwefelsäure, Nitrobenzol, Eisessig, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff (Zinke, Linner, Wolfbauer, B. 58, 327) oder siedendem Benzol (Z., Mitarb., M. 50, 84), als einziges Reaktionsprodukt beim Erwärmen von Perylen mit wasserfreiem Aluminiumbromid in Nitrobenzol auf dem Wasserbad oder beim Behandeln von Perylen mit Natriumbromid und Wasserstoffperoxyd in wäßr. Essigsäure bei 90° (Z., Funke, Lorber, B. 60, 579, 581). Bei der Einw. von Brom auf Perylendisulfonsäure (3.9) in konz. Schwefelsäure und Eisessig (Marschalk, Bl. [4] 41, 727). Orengegelbe Neder (avs. Tolvol. Vylol oder Nitrobenzol.) F. 200° (Z. F. 1900° (Z.

er off off or of

disulfonsäure (3.9) in konz. Schwefelsäure und Eisessig (Marschalk, Bl. [4] 41, 77). — Orangegelbe Nadeln (aus Toluol, Xylol oder Nitrohenzol). F: 290° (Z., F., L., B. 60, 580), 290—291° (Pongratz, M. 48, 586), 289,5—291° (Z., L., W., B. 58, 328), 285° (M.). Absorptionsspektrum einer Lösung in Benzol: Dadieu, Ph. Ch. 135, 350. Unlöslich in Wasser (M.), sehr schwer löslich in tiefer siedenden Lösungsmitteln, ziemlich schwer in siedendem Eisessig, Benzol und Toluol, leicht in siedendem Xylol, Anilin und Nitrohenzol (Z., L., W.).

Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure langsam mit violetter Farbe, beim Erwärmen rasch mit ultramarinblauer, oberhalb 100° in Rot übergehender Farbe (ZINKE, LINNER, WOLFBAUER, B. 58. 328; Z., Springer, Schmid, B. 58, 2386) und geht dabei in Perylenchinou-(3.9) üher (Z., Sp., Sch., B. 58, 2390; Bensa, D. R. P. 465989; Frdl. 16, 1384). Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension in Tetrachlorkohlenstoff unter Eiskühlung entsteht eine Verbindung C₂₀H₉Cl₅Br₂ (Nadeln; F: 240° [Zers.]) (Z., Funke, Ipavic, M. 48, 747). Giht heim Erwärmen mit Kaliumnitrat in Wasser und konz. Schwefelsäure in Eisessig auf dem Wasserhad 4.10-Dibrom-3.9-dinitro-perylen (Funke, Wolf, M. 52, 5). Kochen mit Kupfer(I)-cyanid und Chinolin führt zu 3.9-Dicyan-perylen (Pongratz, M. 48, 586). Liefert mit Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid in siedendem Schwefelkohlenstoff 4.10-Dibrom-3.9-dibenzoyl-perylen (Z., L., W., B. 58, 329), während beim Erhitzen mit Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid auf 150—170° Isodibenzanthron (Syst. Nr. 692) entsteht (B., D. R. P. 455279, 464208; Frdl. 16, 1380, 1383).

3.10-Dibrom-perylen C₂₀H₁₀Br₂, Formel III. Reinheit fraglich. — B. Neben anderen Produkten bei der Bromierung von Perylen mit Brom ohne Lösungsmittel oder in Schwefelsäure, Nitrobenzol, Eisessig, Tetrachlorkohlenstoff oder Schwefelkohlenstoff (ZINKE, LINNER, WOLFBAUER, B. 58, 327). Bei der Einw. von Brom auf Perylen-disulfonsäure-(3.10) in konz. Schwefelsäure und Eisessig (MARSCHALK, Bl. [4] 41, 77). — Gelbe Blättchen (aus Anilin). F: ca. 190° (Z., L., W.), 195—200° (M.). Schwer löslich in kaltem Benzol und Eisessig, leicht löslich in siedendem Xylol, Toluol, Anilin und Nitrobenzol (Z., L., W.). — Liefort heim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 130—140° Perylenchinon-(3.10) (Z., L., W., B. 58, 328; M.; Bensa, D. R. P. 465989; Frdl. 16, 1384). Beim Erhitzen mit Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid auf 150—170° entsteht Dibenzanthron (Formel IV; Syst. Nr. 692) (B., D. R. P. 455279; Frdl. 16, 1380).



3.4.9-Tribrom-perylen C₂₀H₉Br₃, Formel V. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von Perylen mit Brom in siedendem Benzol (ZINKE, Mitarb., M. 50, 82). — Gibt beim Kochen mit Kupfer(I)-cyanid in Chinolin 3.4.9-Tricyan-perylen.

3.10-Dinitro-perylen $C_{20}H_{10}O_4N_8$, Formel VI. B. Aus Perylen beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,2) in Tetrachlorkohlenstoff in der Kälte (ZINKE, FUNKE, LORBER, B. 60, 580; F., Wolf, M. 52, 3) oder mit der berechneten Menge Kaliumnitrat und Schwefelsäure in Eisessig bei 100° (Bensa, D. R. P. 468453; Frdl. 16, 1386). — Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schwer löslich in tiefer siedenden Lösungsmitteln, leicht in siedendem Nitro-

659

NO2

benzol und Anilin; löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe (Z., F., L.). Absorptionsspektrum einer Lösung in Benzol: Dadieu, Ph. Ch. [B] 2, 254. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 150° Perylendichinon (3.4.9.10) (Z., Hirsch, Brozek, W. 51, 217). Gibt beim Kochen mit Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol 3.4.9.10.x.x-Hexachlor-perylen (Z., F., L.). Die Reduktion durch Erhitzen mit Phenylhydrazin, mit Hydrazin-hydrat ohne Lösungsmittel oder in Xylol sowie mit Natriumhydrosulfid oder Natrium-sulfid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge ergibt 3.10-Diamino-perylen (Funke, Kirchmayr, Wolf, M. 51, 223). Uberführung in Kupenfarbstoffe durch Erhitzen mit Aluminium-chlorid auf 160—180°: Bensa, D. R. P. 450821; Frdl. 15, 777; durch Erhitzen mit Benzoesäure, Benzoylchlorid oder Salicylsäure in Gegenwart von Aluminiumchlorid auf 150-180°: BE., D. R. P. 455279; Frdl. 16, 1380.

4.10-Dichlor-3.9-dinitro-perylen C₂₀H₈O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel O₂N (X = Cl). B. Aus 3.9-Dichlor-perylen und der berechneten Menge Kaliumnitrat und konz. Schwefelsäure in Eisessig bei 100° (ZINKE, FUNKE, LORBER, B. 60, Nadeln (aus Nitrobenzol oder Xylol) (Z., F., L.; F., Wolf, M. 52, 3). Sehr schwer löslich in tiefer siedenden Lösungsmitteln, leicht in siedendem Nitrobenzol (Z., F., L.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe, die beim Erwärmen in Weinrot umschlägt (Z., F., L.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 150—160° Perylendichinon (3.4.9.10) (Z., Hirsch, Brozek, M. 51, 216). Gibt beim Kochen mit Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol 3.4.9.10.x.x.-Hexachlor-pervlen (Z., F., L., B. 60, 580).

4.10-Dibrom-3.9-dinitro-perylen $C_{20}H_8O_4N_2Br_2$, s. obenstehende Formel $(X=B_I)$. Bei der Behandlung von 3.9-Dibrom-perylen in Eisessig mit der berechneten Menge Kaliumnitrat und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Funke, Wolf, M. 52, 5). - Hellrote Nadeln (aus Nitrobenzol oder Anilin). Sehr schwer löslich in nicdrigsiedenden Lösungsmitteln, leicht in Nitrobenzol und Anilin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Erwärinen in Rot übergeht. — Die Reduktion durch Erhitzen mit Phenylhydrazin in Xylol ergibt 4.10-Dibrom-3.9-diamino-perylen.

3.4.9.10-Tetranitro-perylen $C_{20}H_8O_8N_4$. Ist die EI 364 als x-Tetranitro-perylen beschriebene Verbindung (Zinke, Hirsch, Brozek, M. 51, 208). — Ziegelrote bis rotbraune Nadeln (aus Nitrobenzol) (Z., H., Br., M. 51, 208). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 130—140° Perylendichinon (3.4.9.10) (Z., H., B., M. 51, 218). Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄, Natriumsulfid oder Zinn (II)-chlorid in siedender verdünnter Natronlauge 3.4.9.10-Tetraamino-perylen (Z., H., Br., M. 51, 211). Liefert beim Kochen mit Phosphorpenta-chlorid in Nitrobenzol 3.4.9.10.x.x-Hexachlor-perylen (Z., Funke, Lorber, B. 60, 580). Uberführung in einen Küpenfarbstoff durch Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 160-180°: BENSA, D. R. P. 450821; Frdl. 15, 777.

Bis-naphthylen $C_{20}H_{12}$ s. S. 416.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{14}$.

1. [Indeno - 1'.2': 2.3 - anthracen], [Naphtho - 2'.3': 2.3 - fluoren], 2.3 - o - Benzylen - anthracen, Fluorenanthracen C₂₁H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Leiten von 2-o-Toluyl-fluoren über aktive Kohle bei hoher Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 722). — Gelbe Blättchen. F: 279°. — Die Lösung in Schwefelsäure zeigt eosinartige Farbe und Fluorescenz.

2. 1.2; 7.8 - Dibenzo - fluoren, Di·α-naphthofluoren C₂₁H₁₄, s. nebenstehende Formel (H 732; E I 364). B. Beim Kochen von Tetra-α-naphthyläthylen mit Zinkstaub in Eisessig + etwas Salzsäure (Magidson, B. 58, 437). Zur Bildung beim Erhitzen von Di-α-naphthyl-carbinol mit krystallisierter Phosphorsäure vgl. M., B. 58, 436. Aus 1.2;7.8-Dibenzo-fluorenol-(9) bei kurzem Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) in Eisessig (Wanschridt, B. 59, 2093, 2096, 2098; Ж. 58, 66, 75). Als Haupt-modult heim Erhitzen von Rie (di α-naphthyl mothyll äther mit knystellisierten Phosphors

produkt beim Erhitzen von Bis-[di-α-naphthyl-methyl]-äther mit krystallisierter Phosphorsäure auf 165—170° (M.). — F: 236° (W.), 230° (M.). — Löst sich in siedendem Aceton nach Zugabe von methylalkoholischer Kalilauge oder Kaliummethylat-Lösung mit gelber Farbe; bei Ausschluß von Luft wird auf Zusatz von Wasser 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren wieder erhalten, während bei Luftzutritt sich nach kurzer Zeit 1.2;7.8-Dibenzo-fluorenon abscheidet (W., B. 59, 2093, 2096). Liefert im Gemisch mit Tetra-α-naphthyläthylen beim Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom auf 245—250° neben wenig Di-α-naphthylmethan als Hauptprodukt Bis-[1.2;7.8-dibenzo-fluorenyl-(9)] (M., B. 58, 437). Letztgenannte Verbindung entsteht auch

660

beim Erhitzen von 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren mit Äthylmagnesiumbromid in Xylol auf 140° und Erhitzen des entstandenen 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren-magnesiumbromids mit Jod oder Nanthon (M., B. 58, 438, 441) sowie bei der Kondensation von 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren mit 9-Brom-1.2;7.8-dibenzo-fluoren in Kaliummethylat-Lösung und Aceton in der Siedehitze; analog vollziehen sieh die Kondensationen von 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren mit 9-Chlor-fluoren und 11-Chlor-chrysofluoren (W.).

- 9 Chlor 1.2; 7.8 dibenzo fluoren, Di α naphth of luorenylch lorid $C_{21}H_{18}Cl = C_{10}H_6$ CHCl. B. Beim Erwärmen von Tetra- α naphthyläthylen mit Phosphorpentachlorid $C_{10}H_6$ CHCl. B. Beim Erwärmen von Tetra- α naphthyläthylen mit Phosphorpentachlorid Lösung von 1.2; 7.8 Dibenzo-fluorenol-(9) in heißem Eisessig (M.; Wanscheiden, B. 59, 2096; \mathcal{H} . 58, 62). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 224° (W.), 220—222° (M.). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in heißem Benzol, schwer in Alkohol und Eisessig unlöslich in Äther (M.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe (M.); die Lösung wird schnell unter Entwicklung von Chlorwasserstoff braun (W.). Beim Erhitzen wird Chlorwasserstoff abgespalten (W., \mathcal{H} . 58, 50, 65). Liefert beim Kochen mit 2 Teilen Kupferpulver in Xylol Bis-[1.2; 7.8-dibenzo-fluorenyl-(9)] (M.). Einw. von Kalumhydroxyd in Alkohol + Aceton oder Alkohol + Pyridin: W., \mathcal{H} . 58, 50.
- 9.9-Dichlor-1.2;7.8-dibenzo-fluoren $C_{21}H_{12}Cl_2 = \frac{C_{10}H_6}{C_{10}H_6}CCl_2$. B. Durch Erhitzen von Di- α -naphthylketon mit Phosphorpentachlorid auf $\frac{1}{45}$ — $\frac{1}$
- 9-Brom-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren, Di- α -naphthofluorenylbromid $C_{21}H_{13}Br = C_{10}H_6$ CHBr. B. Bei der Einw. von Bromwasserstoff auf 1.2; 7.8-Dibenzo-fluorenol-(9) in heißem Eisessig (Magidson, B. 58, 437; Wanscheidt, B. 59, 2097; \Re 58, 62, 64, 73). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 234° (Zers.) (M.; W.). Löst sich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit vorübergehender grüner Farbe (W.). Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt wird Bromwasserstoff abgespalten (W., \Re 58, 50, 65). Liefert beim Kochen mit Kupferpulver in Benzol oder Xylol Bis-[1.2; 7.8-dibenzo-fluorenyl-(9)] (M.; W.); dieselbe Verbindung entsteht hei der Kondensation mit 1.2; 7.8-Dibenzo-fluoren in Kaliummethylat-Lösung und Aceton in der Siedehitze (W.). Die Einw. von Natriumjodid in Aceton führt bei Zimmertemperatur zu 9-Jod-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren (W., B. 59, 2097; \Re 58, 64), in der Siedehitze zu Bis-[1.2; 7.8-dibenzo-fluorenyl-(9)] (W., \Re 58, 73).
- 9 Jod 1.2; 7.8 dibenzo fluoren, Di α naphthofluorenyljodid $C_{21}H_{13}I=C_{10}H_6$ CHI. B. Aus 9-Brom-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren durch Umsetzung mit Natrium-jodid in Aceton bei Zimmertemperatur (Wanscheidt, B. 59, 2097; \Re . 58, 64, 72). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol). F: ca. 160° (Zers.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die rasch in Violett übergeht. Geht beim Erhitzen unter plötzlichem Freiwerden von Jod in Bis-[1.2; 7.8-dibenzo-fluorenyl-(9)] über; die gleiche Umwandlung erfolgt beim Erhitzen mit Lösungsmitteln, namentlich mit oberhalb 150° siedenden.

3. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{16}$

1. 1.4-Diphenyl-naphthalin (22H₁₆) s. nebenstehende Formel. Ein von Franssen (Bl. [4] 37, 905) als 1.4-Diphenyl-naphthalin angesehener Kohlenwasserstoff (F: 308°) hat nicht diese Konstitution (Smith, Hoehn, Am. Soc. 61 [1939]. 2621). — 1.4-Diphenyl-naphthalin wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1.I. 1930] von Weiss, Abeles, Knapp (M. 61 [1932], 167) und Allen, Gilman (Am. Soc. 58 [1936], 939) dargestellt; F: 135—137° (W., A., K.), 134—136° (A., G.).

, Č₆H₅

C₆H₅

2. 3-Diphenylmethylen-inden, 3-Benzhydrylideninden, ω.ω-Diphenyl-benzofulren C₂₂H₁₆, s. nebenstehende
Formel (Ε I 364). Absorptionsspektrum in Methyläthylketon-Lösung:
JONESCU, Bulet. Cluj 2, 298; C. 1925 I, 2221. — Liefert mit Natriumpulver in trocknem

Äther eine dunkelrote Lösung, die mit Alkohol 1-Benzhydryl-inden und mit Kohlendioxyd 3. [Diphenyl-carboxy-methyl]-inden-carbonsäure-(3) ergibt (Schlenk, Bergmann, A. 463, 61).

3. 1-Phenyl-3-benzyliden-inden, 1. ω -Diphenyl-benzo-fulven $C_{22}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Phenyl-inden und Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (MAYER, S1EOLITZ, LUDWIO, B. 54, 1399). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77,5° (M., S., L.). D₄°: 1,213 (ZIEGLER, DITZEL, A. 473, 204).

1-Phenyl-3-[4-chlor-benzyliden] -inden $C_{22}H_{15}Cl = C_6H_6 \cdot C = C_6H_4 \cdot C \cdot CH \cdot C_6H_4Cl$.

B. Aus 1-Phenyl-inden und 4-Chlor-benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (MAYER, SIEGLITZ, LUDWIO, B. 54, 1400). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 95°.

4. 9-Cinnamyliden-fluoren, ω-Styryl-dibenzofulven, 4-Phenyl-1.1-diphenylen - butadien - (1.3) C₂₂H₁₆ = C₆H₄ C:CH·CH·CH·CH·C₆H₅ (H 732). B. Neben 9.Benzyliden-fluoren aus Fluoren und Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Bergmann, B. 63 [1930], 1618; Klieol, Weng, Wiest, B. 63, 1632; vgl. Schlenk, B., B. 62, 749). Zur Bildung aus Fluoren und Zimtaldehyd in alkoh. Natriumäthylat-Lösung nach Thiele, Henle (4. 347 [1906], 304) vgl. Kuhn. Winterstein, Helv. 11, 121; Whiter, Katz, Am. Soc. 50, 1168. — Gelbe Nadeln. F: 155° (Ku., Wi., Helv. 11, 119, 121), 155.5° (Wh., Ka.). D. 1.215 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln sind gelb (Wh., K.); die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange (Ku., Wi., Helv. 11, 119; vgl. De Fazi. G. 51 I, 331). Absorptionsspektrum in Methyläthylketon: Jonescu, Bulet. Chaj 2, 296; C. 1925 I, 2221. — Beim Erhitzen bis 190° ohne Lösungsmittel, auf 175° in Eisessig im Rohr oder bei langem Kochen der Lösungen in Toluol, Eisessig, Xylol und Tetralin bleibt 9-Cinnamyliden-fluoren unverändert (Wh., K.); Polymerisationsprodukte, die beim Erhitzen über 190° oder bei Behandlung mit Antimon(V)-chlorid in Chloroform entstehen, s. u. Gibt bei der Reduktion mit überschüssigem Natriumamalgam in Benzol + Alkohol unterhalb 3° 9-[γ-Phenyl-propyliden]-fluoren, bei der Reduktion mit 4 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumkohle in Eisessig bei 24° 9-[γ-Phenyl-propyl]-fluoren (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 135, 139). Liefert mit Natrium in trocknem Äther ein schwer lösliches, rotbraunes Produkt, das bei der Zersetzung mit Alkohol 1.2-Distyryl-1.2-di-fluorenyl-(9)-äthan (F: 257°) und geringe Mengen eines Kohlenwasserstoffs vom Schmelzpunkt 204° gibt (Schlenk, Beromann, A. 463, 65). — Pikrat C₂₂H₁₆ + 2C₆H₃O₇N₃. F: 179° (Ku., Wi., Helv. 11, 119).

Polymolekulares 9-Cinnamyliden-fluoren $(C_{22}H_{16})_N$. B. Gemische verhältnismäßig niedrigmolekularer Produkte entstehen aus 9-Cinnamyliden-fluoren bei langem Erhitzen auf mehr als 190° ohne Lösungsmittel oder beim Behandeln mit Antimonpentachlorid in Chloroform bei Zimmertemperatur, in geringerem Umfange bei der Einw. einiger anderer anorganischer Polymerisationsmittel (Whitby, Katz, Am. Soc. 50, 1163, 1168). — Rotbraunes, rötliches oder gelbes amorphes Pulver. Ein durch 3-wöchiges Erhitzen von 9-Cinnamyliden-fluoren auf 200° in geringer Menge erhaltenes rotbraunes Produkt schmolz bei 168—170°; durch Ausfällen aus Benzol durch Alkohol gewonnene Fraktionen eines mit Antimonpentachlorid in Chloroform erhaltenen gelben Produktes zeigten Schmelzpunkte von 286—290° bis 365—368°. Mehr oder weniger löslich in Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff mit roter Farbe, unlöslich in Alkohol, Äther und Essigsäure. — Bei der trocknen Destillation eines durch Erhitzen auf 240—250° erhaltenen rötlichen Produkts entstand 9-Cinnamyliden-fluoren.

Kohlenwasserstoff $(C_{22}H_{17})_X$ (H 732). Ist von Schlenk, Bergmann (A. 463, 65) als 1.2-Distyryl-1.2-difluorenyl-(9)-äthan vom Schmelzpunkt 257° (S. 725) erkannt worden.

2.7-Dichlor-9-cinnamyliden-fluoren C₂₂H₁₄Cl₂, Formel I. B. Als Hauptprodukt beim Behandeln von 2.7-Dichlor-fluoren mit Zimtaldehyd in siedendem Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (Sieglitz, Schatzkes, B. 54, 2077). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 191°.

$$I. \quad CI \cdot \underbrace{\overset{..}{C}H \cdot CH \cdot C_6H_5}_{C} \quad \underbrace{\overset{..}{C}H \cdot CH \cdot C_6H_5}_{C} \quad \underbrace{\overset{..}{C}H \cdot CH \cdot C_6H_5}_{C} \quad \underbrace{\overset{..}{C}H \cdot CH \cdot C_6H_5}_{C}$$

2.7-Dibrom-9-cinnamyliden-fluoren C₂₂H₁₄Br₂, Formel II. B. Als Hauptprodukt beim Behandeln von 2.7-Dibrom-fluoren mit Zimtaldehyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat in der Wärme (Sieglitz, B. 53, 1241; Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 122).—

Gelbe Nadeln (aus Eisessig oder Chloroform + Methanol). F: 210° (K., W.), $206-207^{\circ}$ (S.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer in Äther, Alkohol und Eisessig (K., W.). — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Alluminium in feuchtem Äther α -Benzyl- β -[2.7-dibrom-fluorenyl-(9)]-āthylen und ein bei 260° (Zers.) schmelzendes, schwer lösliches Produkt; bei der Einw. von Natriumamalgam entsteht ein hellgelbes, halogenhaltiges Ol (K., W., H.11, 136). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol. Rote Nadeln. F: 158° (K., W., Helv. 11, 150).

- 2-Nitro-9-cinnamyliden-fluoren C₂₂H₁₅O₂N, Formel III, S. 661. B. Aus 2-Nitro-fluoren und Zimtaldehyd in Natriumäthylat-Lösung, neben anderen Produkten (Loevenich, Loeser, J. pr. [2] 116, 329). Grünlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 230,5—231,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Eisessig, sehwer in Alkohol und Äther.
- 9-[2-Nitro-cinnamyliden]-fluoren C₂₂H₁₅O₂N = C₆H₄ C:CH·CH:CH·C₆H₄·NO₂.

 B. Aus Fluoren und 2-Nitro-zimtaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (KUHN, WINTERSTEIN, Helv. 11, 122). Hellbraune Blättchen (aus Chloroform + Methanol). F: 186°.
- 5. α.β-Di-β-naphthyl-äthylen, 3.4; 3'.4'-Dibenzo-stilben, β-Dinaphthostilben C₂₂H₁₆ = C₁₀H₇·CH:CH·C₁₀H₇ (H 733; E I 364). B. Neben anderen Produkten beim Leiten von β-Naphthol durch ein mit Glasringen gefülltes Quarzrohr bei 660° (Hagemann, Z. ang. Ch. 42, 361). Krystalle (aus Alkohol). F: 254—255° (korr.). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol und heißem Benzin.
- 6. 9.10 Dihydro-[naphtho-2'.3': 2.3-anthracen],
 1.4 Dihydro-2.3; 6.7-dibenzo-anthracen, 5.14 Dihydro-pentacen, C₂₂H₁₆, s. nebenstehende Formel. Diese
 Konstitution kommt dem Dihydro-dinaphthanthracen von
 W. H. Mills, M. Mills (Soc. 101 [1912], 2204; E I 365) zu; vgl. darüber Clar, John, B.
 63 [1930], 2972; E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 182; über die
 Beziehungen zur folgenden Verbindung vgl. a. C., B. 75 [1942], 1284, 1331. B. Aus 6.13-Dihydro-pentacen (s. u.) bei monatelangen Aufbewahren (Philippi, M. 58/54, 640; C., J.). —
 F: 300—310°; der Schmelzpunkt hängt von der Schnelligkeit des Erhitzens ab (C., J., B.
 63, 2972 Anm. 20; vgl. Ph.).

7. 1.4 - Dihydro - [naphtho - 2'.3' : 2.3 - anthracen],

- 9.10-Dihydro-2.3; 6.7-dibenzo-anthracen, 6.13-Dihydro-pentacen C₂₂H₁₆, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem früher als 2.3;6.7-Dibenzo-anthracen (E I 368) aufgefaßten Kohlenwasserstoff von Philippi (M. 35 [1914], 379; vgl. Ph., M. 53,54, 639) zu; vgl. Clar. John, B. 63 [1930], 2972; E. Clar. Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 182; über die Beziehungen zur vorangehenden Verbindung vgl. a. C.. B. 75 [1942], 1284, 1331. Der E I 365 als 9.10-Dihydro-2.3;6.7-dibenzo-anthracen beschriebene Kohlenwasserstoffe von W. H. Mills, M. Mills (Soc. 101 [1912], 2204) ist nach Clar. John (B. 63, 2972) als 5.14-Dihydro-pentacen (s. o.) anzusprechen. B. Bei der Kondensation von 4.6-Dimethyl-1.3-dibenzoyl-benzol durch Erhitzen, neben anderen Produkten (C., J., B. 62, 3028). Beim Umkrystallisieren des roten Kohlenwasserstoffes C₂₂H₁₆ (s. u.) aus Xylol (C., J., B. 62, 3029). Nadeln (aus Xylol), Krystalle (aus Chloroform). F: 270—271° (Philippi, M. 53/54, 639), 270° (C., J., B. 62, 3028, 3029: 63, 2938). Fluoresciert im Ultraviolettlicht gelbgrün (C., J., B. 62, 3028). Leicht löslich in Chloroform: die Lösung ist im durchfallenden Licht olivgrün, im auffallenden Licht braun (Ph.). Die Lösung im Benzol fluoresciert blau (C., J.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in Braun übergehender Farbe (C., J., B. 62, 3028). Lagert sich bei monatelangem Aufbewahren in 5.14-Dihydro-pentacen um (C., J., B. 63, 2972, 2974; Ph., M. 53/54, 640). Bei der Sublimation über Kupferpulver bei 370—400° unter 12—20 mm Kohlendioxyd-Druck entsteht 2.3;6.7-Dibenzo-anthracen (S. 667) (C., J., B. 62, 3028). Liefert bei der Oxydation mit überschüssigem Eisenchlorid Pentacenchinon-(6.13) (Syst. Nr. 687) (Hernler, Schnürch, M. 53/54, 644; C., J., B. 63, 2972; vgl. C., J., B. 62, 3028).
- 8. Kohlenwasserstoff C₂₂H₁₆. Zur chemischen Natur vgl. CLAR, John, B. 63 [1930]. 2973. B. Neben anderen Produkten bei der Kondensation von 4.6-Dimethyl-1.3-dibenzoylbenzol durch Erhitzen (C., J., B. 62, 3029). Rote Nadeln (durch Sublimation). F: 270° (C., J., B. 62, 3029). Fluoresciert im Ultraviolettlicht rot; die Lösungen in Benzol oder Eisessig fluorescieren blau (C., J., B. 62, 3029). Lagert sich beim Umkrystallisieren aus Xylol in 6.13-Dihydro-pentacen (s. o.) um (C., J., B. 62, 3029).

4. Kohienwasserstoffe $C_{23}H_{18}$.

- 1. 1.2.4 Triphenyl cyclopentadien (2.5) $C_{23}H_{18} = \frac{C_6H_5 \cdot C \cdot CH}{C_6H_5 \cdot C \cdot CH} \cdot C_6H_5$ (H 733). D2: 1,191 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204).
- 2. Diphenyl-α-naphthyl-methan, 1-Benzhydryl-naphthalin C₂₂H₁₈ = C₁₀H₇·CH(C₆H₅)₂ (H 733; E I 365). B. Bei der Hydrierung von Diphenyl-α-naphthyl-carbinol bei Gegenwart von Nickel(III)-oxyd in Cyclohexan unter 80—100 Atm. Druck bei 250° (IPATJEW, Dolgow, Bl. [4] 45, 960). Beim Kochen von Diphenyl-α-naphthyl-acetaldehyd mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (McKenzie, Dennler, Soc. 125, 2108). Bei der Destillation von 2-[Phenyl-α-naphthyl-methyl]-benzoesäure (McMullen, Am. Soc. 44, 2059) oder von Phenyl-[2-carboxy-phenyl]-[4.5-dicarboxy-naphthyl-(1)]-methan (Lorriman, Am. Soc. 47. 214) mit überschüssigem Bariumhydroxyd. Nadeln (aus Eisessig oder verd. Alkohol). F: 152° (McM.; McK., D.), 149,5° (IP., D.). D₆°: 1,190 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 207).

Diphenyl-α-naphthyl-chlormethan $C_{23}H_{17}Cl = C_{10}H_7 \cdot CCl(C_6H_5)_2$ (H 733; E I 365). B. Zur Bildung beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von Diphenyl-α-naphthyl-carbinol vgl. Dilthery, J. pr. [2] 109, 304. — Löst sich in Eisessig, Acetanhydrid und Chlorbenzol in der Kälte farblos, in der Wärme unter Chlorwasserstoff-Entwicklung mit grünlicher Farbe, die beim Erkalten wieder verschwindet; die Lösung in Phenol ist grünlich; die Lösungen in konz. Schwefelsäure und in Chlorwasserstoff + Eisessig sind in der Aufsicht grünblau, in der Durchsicht rötlich (D.). Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd und in Blausäure bei —8° bzw. 0°: Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1818. — Gibt beim Aufbewahren bei Gegenwart von Quecksilber(II)-oxyd in Benzol Diphenyl-α-naphthyl-carbinol (Halford, Am. Soc. 51, 2158). Spaltet bei längerem Erwärmen mit Eisessig, Acetanhydrid, Chlorbenzol, Benzaldehyd oder Malonester Chlorwasserstoff ab unter Bildung von 11-Phenyl-chrysofluoren (S. 669) (D., J. pr. [2] 109, 292, 305).

Diphenyl-α-naphthyl-brommethan $C_{23}H_{17}Br = C_{10}H_7 \cdot CBr(C_6H_5)_2$ (E I 365). B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine äther. Lösung von Diphenyl-α-naphthyl-carbinol (Dilthey, J. pr. [2] 109, 307). — Krystalle (aus Benzol). F: 164—167° (Zers.) (D.). Schwer löslich in Eisessig und Acetanhydrid mit schwach gelber bis grüner Farbe; die Lösungen werden beim Erhitzen dunkelgrün, in der Durchsicht violett; beim Abkühlen geht die Farbe zurück (D.). Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd und in Blausäure bei —8° bzw. 0°: Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1818. — Liefert bei Behandlung mit dem Natriumsalz des Phosphorigsäurediäthylesters in Äther + Benzol unter Luftausschluß Diphenyl-α-naphthyl-methyl (S. 666) (A. E. Arbusow, B. A. Arbusow, B. 62, 1876; Ж. 61, 1930). Spaltet beim Erhitzen mit Chlorbenzol langsam Bromwasserstoff ab unter Bildung von 11-Phenyl-chrysofluoren (D., J. pr. [2] 109, 292, 307).

Phenyl-[4-brom-phenyl]-α-naphthyl-chlormethan $C_{23}H_{16}ClBr = C_{10}H_7 \cdot CCl(C_6H_5) \cdot C_6H_4Br$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Phenyl-[4-brom-phenyl]-α-naphthyl-carbinol in Benzol (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1771) oder in Äther (Dilthey, J. pr. [2] 109, 318). — Nadeln (aus Benzol). F: 180° (D.), 182—183° (G., B.). — Liefert bei 20 Min. langem Schütteln mit fein verteiltem Silber in absol. Äther unter Luftabschluß Phenyl-[4-brom-phenyl]-α-naphthyl-methyl (S. 666), bei längerem Schütteln entsteht unter teilweiser Abspaltung des Broms Phenyl-α-naphthyl-{4-[phenyl-(4-brom-phenyl)-α-naphthyl-methyl]-phenyl}-methyl (S. 727) (G., B.). Über den Verlauf der Abspaltung von Chlor und Brom beim Schütteln mit fein verteiltem Silber in Äther vgl. G., B., Am. Soc. 45, 1766, 1768, 1775. Beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Schwefelsäure wird 11-[4-Bromphenyl]-chrysofluoren (S. 669) gebildet (G., B.). Mehrtägiges Schütteln mit Silbersulfat in Nitrobenzol unter Luftabschluß bei 50° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Natronlauge ergibt Benzochinon-(1.4)-[phenyl-α-naphthyl-methid]-(1) (G., B.). Liefert mit den Chloriden von Zink, Zinn, Eisen, Quecksilber und Aluminium grüne Additionsprodukte (G., B.).

Diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-chlormethan $C_{23}H_{10}ClBr = C_{10}H_{6}Br \cdot CCl(C_{6}H_{5})_2$. B. Beim Sättigen einer Lösung von Diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-carbinol in absol. Äther mit Chlorwasserstoff (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1774). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 160—161°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefgrüner Farbe. — Liefert bei 20 Min. langem Schütteln mit fein verteiltem Silber in absol. Äther unter Luftabschluß Diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-methyl (S. 666); bei mehrtägigem Schütteln wird auch ein Teil des Broms abgespalten unter Bildung von Diphenyl- $\langle 4$ -diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-methyl (S. 727). Über den Verlauf der Abspaltung von Chlor und Brom beim Schütteln mit fein verteiltem Silber in absol. Äther vgl. G., B., Am. Soc. 45, 1768. Mehrtägiges Schütteln mit Silbersulfat in Nitrobenzol unter Luftabschluß bei 50° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge ergibt Naphthochinon-(1.4)-diphenylmethid-(1).

664

3. $Piphenyl-\beta-naphthyl-methan$, 2-Benzhydryl-naphthalin $C_{22}H_{18}=C_{10}H_7\cdot CH(C_4H_5)_2$. B. Beim Kochen von Diphenyl- β -naphthyl-carbinol mit Zinkstaub und Eisessig (Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1814). Bei der Destillation von 2-[Phenyl- β -naphthyl-methyl]-henzoesäure mit überschüssigem Bariumhydroxyd im Vakuum bei ca. 225° (McMullen, Am. Soc. 44, 2060). — Krystalle (aus Alkohol). F: 77—78° (G., S.), 73—74° (McM.). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Petroläther, leicht löslich in Ather, Chloroform, Benzol und Aceton (McM.).

Diphenyl-β-naphthyl-chlormethan $C_{22}H_{17}Cl = C_{10}H_7 \cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Beim Sättigen einer äther. Lösung von Diphenyl-β-naphthyl-carbinol in Äther mit Chlorwasserstoff bei Gegenwart von Calciumchlorid (GOMBERG, SULLIVAN, Am. Soc. 44, 1815). — Krystalle (aus Petroläther). F: 94,5°. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd und in Blausäure hei —8° hzw. 0°: G., S., Am. Soc. 44, 1818. — Liefert beim Schütteln mit fein verteiltem Silber in Schwefelkohlenstoff Diphenyl-β-naphthyl-methyl (S. 666). Giht mit Zinn(IV)-chlorid und Quecksilber(II)-chlorid rote Additionsverbindungen.

Diphenyl-β-naphthyl-brommethan C₂₃H₁₇Br = C₁₀H₇·CBr(C₆H₅)₂. B. Aus Diphenyl-naphthyl-carhinol und Acetylbromid in Benzol (Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1815).

— Krystalle (aus Petroläther). F: 136°. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd und in Blausäure bei —8° hzw. 0°: G., S., Am. Soc. 44, 1818. — Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Rotfärhung.

- 4. 1-Benzyl-3-benzyliden-inden $C_{23}H_{18} = C_6H_4 < \frac{C(:CH \cdot C_6H_5)}{C(CH_2 \cdot C_6H_5)}$ CH (H 733). B. Zur Bildung aus 1-Benzyl-inden und Benzaldehyd in methylalkoholischer Kalilauge vgl. Wislicenus, Hentrich, A. 436, 20. F: 137,5°.
- 5. **2 Methyl 1 phenyl 3 benzyliden inden** $C_{23}H_{16} = C_6H_4 C(:CH \cdot C_6H_5) C \cdot CH_3$. D_4^0 : 1,199 (Z1eoler, Ditzel, A. 478, 204).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{24}H_{20}$.

1. Phenyl-p-tolyl-α-naphthyl-methan C₂₄H₂₀ = C₁₀H₇·CH(C₆H₅)·C₆H₄·CH₃. B. Aus Phenyl-p-tolyl-α-naphthyl-carbinol oder -chlormethan mit Zinkstaub in Eisessig (DILTHEY, J. pr. [2] 109, 313). — Krystalle (aus Alkohol). F: 133°. Löst sich in konz. Schwefelsäure farblos.

Phenyl-p-tolyl- α -naphthyl-chlormethan $C_{24}H_{19}Cl = C_{10}H_7 \cdot CCl (C_4H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (E I 366). B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von Phenyl-p-tolyl- α -naphthyl-carbinol (Dilthey, J. pr. [2] 109, 312). — Krystalle (aus Benzol). F: 142°. Löslich in Benzol, sehwer löslich in Äther und Ligroin ohne Färbung, in Gegenwart üherschüssiger Säure und in konz. Schwefelsäure zeigen die Lösungen grünroten Dichroismus. Die farblose Lösung in Eisessig wird heim Erwärmen grünlichgelh; die Farbe geht beim Erkalten wieder zurück. Löst sich in Tetrachloräthan, Acetanhydrid, Naphthalin, Malonester, Chlor-, Brom- und Nitrobenzol in der Kälte farhlos; die Lösungen färben sich beim Erwärmen unter Abgabe von Chlorwasserstoff violett und werden beim Abkühlen wieder farhlos; bei längerem Kochen werden die Lösungen gelb unter Bildung von harzigen Produkten. In Nitromethan tritt die violette Farhe schon beim Lösen in der Kälte auf.

Phenyl-p-tolyl- α -naphthyl-brommethan $C_{24}H_{19}Br = C_{10}H_7\cdot CBr(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in die äther. Lösung von Phenyl-p-tolyl- α -naphthyl-carhinol (Dilthex, J. pr. [2] 109, 314). — Krystalle, die an der Luft mißfarhig werden. F. 140°. Löst sich in Chlorhenzol farblos, die Lösung wird heim Erwärmen violett; löst sich in Nitromethan heim Erhitzen violett unter Abspaltung von Bromwasserstoff. Die Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt grünroten Dichroismus.

2. 1.8-Dibenzyl-naphthalin C₂₄H₂₀, s. nehenstehende Formel. C₆H₅ H₂C CH₂·C₆H₅ Ist der H 734 als Dibenzylnaphthalin beschriebene Kohlenwasserstoff (Dziewonski, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 284; C. 1929 I, 1104). — B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Naphthalin mit Benzylchlorid in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid auf 100—120° (Dz., M., Bl. Acad. polon. [A] 1928, 286). Beim Behandeln von 1-Benzyl-naphthalin mit Benzylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid hei 120° (Dz., M.). — Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 146,5°. — Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure entsteht 1.8-Dibenzyl-naphthalin. Liefert mit Chlorsulfonsäure in Nitrobenzol bei 100—110° 1.8-Dibenzyl-naphthalin-sulfonsäure (4?). Die Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure in Eisessig ergibt 4(?)-Nitro-1.8-dihenzyl-naphthalin.

- 4 (?)-Nitro-1.8-dibenzyl-naphthalin $C_{24}H_{19}O_2N = O_2N \cdot C_{10}H_5(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Bei der Nitrierung von 1.8-Dibenzyl-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure in Eisessig (Dziewonski, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 290; C. 1929 I, 1104). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 141°.
- 3. Dibenzylnaphthalin vom Schmelzpunkt 132° C₂₄H₂₀ = C₁₀H₆(CH₂·C₆H₅)₂. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Naphthalin mit Benzylchlorid in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid auf 100—120° (Dziewonski, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 288; C. 1929 I, 1104). Blätter oder Tafeln (aus Alkohol). F: 132°. Kp₁₆: 310° bis 311°.
- 4. Dibenzylnaphthalin vom Schmelzpunkt 88° $C_{24}H_{20} = C_{10}H_5(CH_2 \cdot C_8H_5)_2$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Naphthalin mit Benzylchlorid in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid auf 100—120° (Dziewonski, Moszew, Bl. Acad. polon. [A] 1928, 286; C. 1929 I, 1104). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88°. Pikrat $C_{24}H_{20} + C_5H_3O_7N_3$. F: 107°.

5. 1-Benzyl-3-[4-methyl-benzyliden]-inden $C_{24}H_{20} = C_6H_4$ $CH_2 \cdot CH_3$ $CH_2 \cdot C_6H_5$

(E I 367). Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 94° (WISLICENUS, HENTRICH, A. 486, 21). Sehr leicht löslich in Methanol. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine indigoblaue Färbung.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{22}$.

1. Phenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]- α -naphthyl-methan $C_{25}H_{22}=C_{10}H_7\cdot CH(C_5H_5)\cdot C_6H_5(CH_3)_1^{2-4}$.

Phenyl - [2.4 - dimethyl - phenyl] - α - naphthyl - chlormethan $C_{25}H_{21}Cl = C_{10}H_{7}$. $CCl(C_{6}H_{5}) \cdot C_{5}H_{3}(CH_{3})_{2}$. B. Durch Umsetzung von 2.4-Dimethyl-benzophenon mit α -Naphthyl-magnesiumbromid in Äther und Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung des erhaltenen Carbinols (DILTHEY, J. pr. [2] 109, 315). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 132—133°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter bis schwarzgrüner, in Nitromethan mit dunkelvioletter, in Phenol mit grünlicher Farbe. Die dunkelviolette Lösung in heißem Chlorbenzol wird rasch braun.

2. Phenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]- α -naphthyl-methan $C_{25}H_{22} = C_{10}H_7 \cdot C_1H(C_5H_5) \cdot C_6H_3(CH_3)_1^{2.5}$.

Phenyl - [2.5 - dimethyl - phenyl] - α - naphthyl - chlormethan $C_{23}H_{21}Cl = C_{10}H_7$ · $CCl(C_5H_5) \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Dilthey, J. pr. [2] 109, 314). — F: 1339. Löst sich in Chlorbenzol farblos, beim Erhitzen grünlich, später orangerot bis braun. Die Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt grün-violetten Dichroismus. — Liefert beim Erwärmen mit Nitromethan (unter Violettfärbung und Entweichen von Chlorwasserstoff) oder bei der Destillation mit Wasserdampf 11-[2.5-Dimethyl-phenyl]-chrysofluoren (S. 673) und viel Naphthalin.

3. $\textbf{Di-p-tolyl-}\alpha-\textbf{naphthyl-methan}$ $C_{25}H_{22}=C_{10}H_7\cdot CH(C_5H_4\cdot CH_3)_2.$

Di-p-tolyl-α-naphthyl-chlormethan $C_{25}H_{21}Cl = C_{10}H_7 \cdot CCl(C_5H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Umsetzung von 4.4'-Dimethyl-benzophenon mit α-Naphthylmagnesiumbromid in Äther und Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung des erhaltenen Carbinols (Dilthey, J. pr. [2] 109, 317). — Krystalle. F: ca. 163°. Löst sich in konz. Schwefelsäure braunrot mit grünem Ablauf, in Phenol braunrot-grünlich. Die Lösung in Chlorbenzol ist farblos und wird beim Erwärmen unter Chlorwasserstoff-Entwicklung violett, bei längerem Kochen gelb.

4. α-Dypnopinalkolen C₂₅H₂₂ (H 734). Auffassung als 1.3.5-Triphenyl-cycloheptadien-(1.4) H₂C·C(C₅H₅):CH CH·C₅H₅: Delacre, A. ch. [9] 2 [1914], 88; vgl. Gastaldi, G. 51 II, 289. — Bei der Darstellung aus Acetophenon nach Terlinck (Bl. Acad. Belgique 1904, 1053; C. 1905 I, 367) ersetzt man Kaliumhydroxyd zweckmäßig durch gepulverten Kalikalk (G., G. 51 II, 297). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 94—950 (G.). — Liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 2.4.6-Triphenyl-pyryliumchlorid (Syst. Nr. 2394); ebenso entsteht bei Einw. von 4-Chlor-benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 2.4-Diphenyl-6-[4-chlor-phenyl]-pyryliumchlorid; reagiert analog mit 4-Brombenzoylchlorid und p-Toluylchlorid (G.).

- 7. 1.14-Diphenyl-tetradecaheptaen-(1.3.5.7.9.11.13) $C_{26}H_{24} = C_6H_5$ [CH:CH]₇· C_6H_5 . B. In geringer Menge beim Erhitzen von Buten-(2)-dicarbonsäure-(1.4) mit β -Styrylacrolein, Acetanbydrid und Bleioxyd auf 130° und nachfolgendem Kochen (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 114; 12, 493). Kupferbronzefarbene Blättchen (aus Acetanhydrid oder Chloroform). F: 279° (korr.; Zers.) (K., W., Helv. 11, 98). 0,07 g lösen sich in 1000 cm³ Chloroform bei 19°; sebr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln mit roter Farbe (K., W., Helv. 11, 101, 114). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe (K., W., Helv. 11, 98, 151). Lichtabsorption in konz. Schwefelsäure: K., W., Helv. 11, 151; in Pyridin: K., W., Helv. 11, 99.
- 8. Kohlenwasserstoff $C_{28}H_{28}$. Auffassung als 1.3.5-Tri-p-tolyl-cycloheptadien-(1.4) $H_2C \cdot C(C_6H_4 \cdot CH_3) : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 : Gastaldi, G. 51 II, 289. B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-acetophenon mit pulverisiertem Kalikalk auf 140—160° (G., G. 51 II, 297). Würfel (aus Eisessig oder Alkohol). F: 122°. In der Kälte fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, Ligroin und Eisessig, löslich in Schwefelkohlenstoff und Aceton. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe und grüner Fluorescenz. Liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 2-Phenyl-4.6-di-p-tolyl-pyryliumchlorid; reagiert analog mit 4-Cblor-benzoylchlorid und p-Toluylchlorid.$
- 9. Eikosihexahydrodekacyclen C₃₈H₄₄. B. Neben anderen Produkten bei mehrstündigem Erhitzen von Dekacyclen (S. 723) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 285—290° (Dziewonski, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1923. 21; C. 1924 I, 1377). Gelbliches, grün fluorescierendes Öl. Kp₁₀₋₁₂: 330—340°. Leicht löslich in Alkohol, Ligroin und Benzol; löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und olivgrüner Fluorescenz. Unbeständig. Wird an der Luft braun. Erstarrt bei längerem Stehenlassen teilweise vaselineartig.

18. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-29}$.

Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{17}$.

- 1. $Diphenyl-\alpha-naphthyl-methyl$ bzw. $1.1.2.2-Tetraphenyl-1.2-di-\alpha-naphthyl-dithan$ $C_{23}H_{17}=(C_6H_5)_2C\cdot C_{10}H_7$ bzw. $C_{46}H_{34}=(C_6H_5)_2C(C_{10}H_7)\cdot C(C_{10}H_7)\cdot C(C_$
- Phenyl-[4-brom-phenyl]- α -naphthyl-methyl $C_{23}H_{16}Br = (C_6H_5)(C_6H_4Br)C\cdot C_{10}H_7$. B. Eine Lösung in Äther wurde erhalten bei 20 Min. langem Schütteln von Phenyl-[4-brom-phenyl]- α -naphthyl-chlormethan mit fein verteiltein Silber in absol. Äther unter Luftabschluß (GOMBERG, BLICKE, Am. Soc. 45, 1775). Die violette Lösung in Äther liefert bei der Einw. von Luftsauerstoff Bis-[phenyl-(4-brom-phenyl)- α -naphthylmethyl]-peroxyd (Syst. Nr. 546): über den Verlauf der Sauerstoffabsorption in Äther vgl. G., B.
- Diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-methyl $C_{23}H_{16}Br = (C_6H_5)_2C\cdot C_{10}H_6Br$. B. Eine Lösung in Äther wurde erhalten bei 20 Min. langem Schütteln von Diphenyl-[4-brom-naplthyl-(1)]-chlormethan mit fein verteiltem Silber in absol. Äther unter Luftabschluß (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1775). Die braunrote Lösung in Ätber liefert mit Luftsauerstoff Bis-{diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-methyl}-peroxyd (Syst. Nr. 546); über den Verlauf der Sauerstoffabsorption in Äther vgl. G., B.
- 2. Diphenyl- β -naphthyl-methyl bzw. 1.1.2.2-Tetraphenyl-1.2-di- β -naphthyl-dthan $C_{23}H_{17}=(C_6H_5)_2$ C· $C_{10}H_7$ bzw. $C_{46}H_{34}=(C_6H_5)_2$ C($C_{10}H_7$)·C($C_{10}H_7$)(C_6H_5). Kryoskopische Bestimmungen des Mol.-Gew.: Gomberg, Sullivan, Am. Soc. 44, 1820. B. Beim Scbütteln von Diphenyl- β -naphthyl-chlormetban mit fein verteiltem Silber in Schwefelkohlenstoff (G., S., Am. Soc. 44, 1815) oder Cyclohexan (Ziegler, Ewald, A. 478, 190). Farbloses Krystallpulver (aus Aceton unter Luftabschluß). F: 135—140° (in Kohlendioxyd-Atmosphäre) (G., S.). Sehr leicht löslich in den gebräucblichen Lösungsmitteln außer Petrol-

äther, unlöslich in flüssigem Schwefeldioxyd (G., S.). Konz. Lösungen sind rot, verd. Lösungen gelb (G., S.). Lichtabsorption in Cyclohexan bei 20°: Z., E., A. 473, 190. Über den Einfluß von Verdünnung und Temperatur auf die Farbe der Lösungen in verschiedenen Lösungsmitteln vgl. G., S., Am. Soc. 44, 1827. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd + Toluol bei —8°: G., S., Am. Soc. 44, 1818. — Färbt sich beim Aufbewahren rasch gelb; verändert sich nur langsam bei Belichtung (G., S.). Läßt sich kurze Zeit an der Luft aufbewahren, ohne oxydiert zu werden (G., S.). Beziehungen zwischen Entfärbung und Sauerstoffaufnahme in Brombenzol: G., S., Am. Soc. 44, 1824. Liefert mit Sauerstoff oder Luft in Brombenzol Bis-[diphenyl-β-naphthyl-methyl]-peroxyd (Syst. Nr. 546) (G., S.). Wird von Salzsäure zersetzt (G., S., Am. Soc. 44, 1828). Addiert in Benzol-Lösung ca. 70% der berechneten Menge Jod (G., S.). Liefert eine additionelle Verbindung mit Methylbutylketon: mit anderen Ketonen, Äthern, Estern usw. konnten keine additionellen Verbindungen erhalten werden (G., S.).

19. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-30}$.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{14}$.

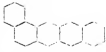
bis 491]

1. [Naphtho-2'.3':2.3-anthracen]. 2.3:6.7-Dibenzoanthracen, Pentacen, lin. Dinaphthanthracen C₂₂H₁₄,
s. nebenstehende Formel. Für die von Pentacen abgeleiteten
Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. Zur Bezeichnung als Pentacen vgl.



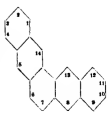
Philippi, M. 53/54, 638; Clar, B. 72 [1939], 2137. — Der von Philippi (M. 35 [1914], 379: 53/54, 639) als 2.3;6.7-Dibenzo-anthracen beschriebene Kohlenwasserstoff (E I 368) war nach Clar, John (B. 63 [1930], 2972) 6.13-Dihydro-pentacen C₂₂H₁₆ (S. 662). Zur Konstitution des Pentacens vgl. Cl., J., B. 63, 2967; Cl., B. 64 [1931], 1676, 2194; 65 [1932]. 504; Cook. Soc. 1932, 1472 Anm.; E. Müller, Müller, Rodloff, A. 517 [1935], 145: E. Müller, Neuere Anschauungen der Organischen Chemie [Berlin 1940], S. 186; E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 46, 183. — B. Pentacen entsteht bei der Dehydrierung von 6.13-Dihydro-pentacen mit Kupferpulver bei 380° unter 12—20 mm Kohlensäuredruck (Cl., J., B. 62, 3028). — Blaue Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt sehr hoch (Cl., J.). Läßt sich im Kohlendioxyd-Strom unter vermindertem Druck sublimieren (Cl., J.). Schwer löslich in siedendem Nitrobenzol, unlöslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln (Cl., J.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd Pentacenchinon-(6.13) (Syst. Nr. 687) (Cl., J.).

2. 1.2-Benzo-naphthacen, [Naphtho-1'.2': 2.3-anthracen], [Naphtho-2'.3': 2.3-phenanthren], 1.2; 6.7-Dibenzo-anthracen, Isopentaphen C₂₂H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen bei der Kondensation von Phenanthron mit 2-Methyl-benzoylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid und



Pyrolyse des entstandenen Ketongemisches (CLAR, B. 62, 1578); man trennt von den begleitenden Kohlenwasserstoffen durch chromatographische Adsorption (WINTERSTEIN. SCHÖN, H. 230 [1934], 150) oder durch Überführung in die Additionsverbindung nit Maleinsäureanhydrid und deren Zerlegung durch Sublimation (CL., LOMBARDI, B. 65 [1932], 1418). Beim Kochen von 2-Methyl-3-[α-oder β-naphthoyl]-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin mit Naturkupfer C (CL., B. 62, 1580). Bei der Zinkstaubdestillation von 2.3-Phthalyl-phenanthren (CLAR, B. 62, 1581). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Xylol). F: 263—264° (unkorr.) (CL.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die über Schmutzigbraun in Olivgrün übergeht (CL.). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln zeigen grüne, die Krystalle bei Ültraviolett-Bestrahlung stark gelbe Fluorescenz (CL.). Absorptionsspektrum verd. Benzol-Lösung: CL., L., B. 65, 1417; vgl. CL. — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig 2.3-Phthalyl-phenanthren und 2.3-Phthalyl-phenanthren-chinon (CL.).

3. [Naphtho-2'.3': 1.2-anthracen], 2.3; 6.7-Dibenzo-phenanthren, Pentaphen C₁₂H₁₄, s. nebenstchende Formel. Für die von Pentaphen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeichnung gebraucht. — B. Bei der Pyrolyse von 1.2-oder 1.4-Di-o-toluyl-benzol, neben 6.13-Dihydro-pentacen und Anthracen; man trennt von 6.13-Dihydro-pentacen durch Kochen mit Chloranil in Xylol, wobei Dihydropentacen in schwer lösliches Pentacen übergeht (Clar, John, Hawran, B. 62, 947; vgl. Cl., J., B. 64 [1931], 986). — Gelblichgrüne Nadeln oder Blättchen (aus Xylol). F: 257° (unkorr.) (Cl., J.). Die Krystalle fluorescieren bei



Ultraviolett-Bestrahlung intensiv gelbgrün, die Lösung in Xylol bei Tageslicht oder bei Ultraviolett-Bestrahlung blau (CL., J.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromeisessig nahezu quantitativ 1.2-Pbthalyl-anthrachinon (CL., J.; vgl. CL., J., H.; CL., J., B. 62, 3021). — Pikrat C₂₂H₁₄ + 2C₆H₃O₇N₃. Orangerote Nadeln. F: 184° (CL., J., B. 64, 986; vgl. CL., J., H.).

- 4. [Naphtho-2'.1': 1.2-anthracen], [Naphtho-2'.3': 1.2-phenanthren], 1.2; 6.7 Dibenzo phenanthren C₂₁H₁₄, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht im Gemisch mit isomeren Koblenwasserstoffen bei der Kondensation von Phenanthren mit 2-Methylbenzoyleblorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Pyrolyse des entstandenen Ketongemisches (Clar, B. 62, 1578); man trennt von den Isomeren durch chromatographische Adsorption (Winterstein, Schön, H. 230 [1934], 150) oder durch Überführung in die Additionsverbindung mit Maleinsäureanbydrid und deren Zerlegung durch Sublimation (Cl., Lombardi, B. 65 [1932], 1418). Bei der Zinkstaubdestillation von 1.2-Phthalyl-phenanthren (Cl., B. 62, 1579). Grünlicbgelbe Blättchen (aus Xylol). F: 293—294° (unkorr.) (Cl.). Die Krystalle zeigen bei Ultraviolett-Bestrahlung grünlichgelbe, die verd. Lösungen in organischen Lösungsmitteln zeigen blaue, die konzentrierteren grünblaue Fluorescenz (Cl.). Absorptionsspektrum in Benzol: Cl., L., B. 65, 1416; vgl. Cl., B. 62, 1581. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die über Rotviolett und Violettblau schließlich in Blaugrün übergeht (Cl.). Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig 1.2-Phthalyl-phenanthren und 1.2-Phthalyl-phenanthrenchinon (Cl.).
- 5. 1.2; 7.8-Dibenzo-anthracen, ang. Dinaphthanthracen C₂₂H₁₄, s. nebenstehende Formel (vgl. H 735). Der von Homer (Soc. 97 [1910], 1148) unter dieser Formel beschriebene Kohlenwasserstoff war Perylen (Cook, Soc. 1931, 488; vgl. Clar, B. 62, 352); ein von Clar (B. 62, 356; vgl. FIESER, DIETZ, B. 62, 1830; I. G. Farbenind., D. R. P. 481 819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 717) ebenfalls unter dieser Formel beschriebener Kohlenwasserstoff war 1.2;5.6-Dibenzo-anthracen (Cook, Soc. 1931, 487). Das wahre 1.2;7.8-Dibenzo-anthracen ist erst nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks II [1. I. 1930] von Cook (Soc. 1932, 1472) beschrieben worden.
- 6. 1.2; 5.6-Dibenzo-anthracen, [Naphtho-1'.2':2.3-phen-anthren] C₂₂H₁₄, s. nebenstehende Formel (Ε Ι 369). B. Bei der Pyrolyse von [Naphthyl-(2)]-[2-methyl-napbthyl-(1)]-keton (CLAR, B. 62, 357; FIESER, DIETZ, B. 62, 1830; vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I. 1053; Frdl. 16, 717) oder von [Napbthyl-(1)]-[2-methyl-napbthyl-(1)]-keton (Cl.; F., D.; vgl. I. G. Farbenind.; Cook, Soc. 1931, 487). Man entfernt eine bäufig hartnäckig anhaftende Gelbfärbung (geringe Mengen 1.2-Benzo-napbthacen) durch Schütteln der Lösung in Toluol mit kleinen Mengen Schwefelsäure (Cook, Soc. 1931, 494), besser durch Kocben der Xylol-dösung mit einer kleinen Menge Maleinsäureanhydrid (CL., Lombardi, G. 62 [1932], 543) oder durch chromatographische Adsorption (Winterstein, Schön, H. 230 [1934], 150, 156). Farblose Tafeln, die bei Ultraviolett-Bestrablung violette Fluorescenz zeigen (Cook, Soc. 1931, 494 Anm.). F: 262° (unkorr.) (CL.). Sublimierbar (CL.). Leicht löslich in Benzol, Toluol und Xylol, schwer in Eisessig, sehr schwer in Alkohol und Ätber; die Lösungen zeigen grünblaue Fluorescenz (CL.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Benzol: CL., Lombardi, G. 62 [1932], 541; vgl. CL. Löst sich bei längerem Aufbewahren in konz. Schwefelsäure mit blaßroter Farbe (CL.). Liefert beim Kocben mit Chromsäure in Eisessig 1.2; 5.6-Dibenzo-anthracbinon (CL.). Pikrat C₂₂H₁₄+2C₆H₃O₇N₃. Rote Nadeln (aus Benzol). F: 214° (unkorr.) (CL.).
- 7. [Naphtho-2'.3':9.10-phenanthren], 1.2; 3.4-Dibenzo-anthracen. 2.3-Benzo-triphenylen C₂₂H₁₄, s. nebenstebende Formel.

 B. Neben isomeren Koblenwasserstoffen bei der Kondensation von 2-Metbyl-benzoylchlorid mit Phenanthren in Gegenwart von Aluminium-chlorid in Benzol oder Schwefelkoblenstoff und Pyrolyse des entstandenen Ketongemisches (Clar, B. 62, 358; vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 481819;

 C. 1930 I. 1053; Frdl. 16, 717); man trennt von den Isomeren durch chromatographische Adsorption (Winterstein, Schön, H. 230 [1934], 150) oder durch Überführung in die Additionsverbindung mit Maleinsäureanbydrid und deren Zerlegung durch Sublimation (Cl., Lombardi, B. 65 [1932], 1418); man reinigt über das Pikrat (Cl.; Cl., L.). Farblose Nadeln (aus Eisessig) (Cl., L.). F. 205° (unkorr.) (Cl., B. 62, 1576). Ziemlich leicht löslich in aromatischen Kohlenwasserstoffen (Cl., Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 140). Die Krystalle zeigen bei Ultraviolett-Bestrablung gelbe, die Lösungen blaue Fluorescenz (Cl., B. 62, 359). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Eisessig:

669

CL., B. 62, 353; in Benzol: CL., L., B. 65, 1415. — Löst sich langsam in konz. Schwefelsäure mit etwas violettstichig roter Farbe (CL.). — Liefert beim Kochen mit der gleichen Gewichtsmenge Chromsäureanhydrid in der 10—20-fachen Menge Eisessig 1.2;3.4-Dibenzo-anthrachinon (CL.). — Pikrat C₂₂H₁₄+C₆H₃O₇N₃. Rote Nadeln. F: 207^o (unkorr.) (CL.).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{16}$

1. 9-Phenyl-1.2-benzo-fluoren, 11-Phenyl-chrysofluoren C₂₃H₁₆, s. nebenstehende Formel (H 736; E I 369). B. Bei längerem Erwärmen von Diphenyl-a-naphthyl-cblormethan mit Eisessig, Acetanhydrid, Chlorbenzol, Benzaldebyd oder Malonsäurediätbylester (DIL-THEY, J. pr. [2] 109, 305). In wesentlich geringerer Menge beim Erhitzen von Diphenyl-α-naphthyl-brommetban mit Chlorbenzol (D.). — Krystallc (aus Benzol). F: 194° (D.). D.: 1,242 (Ziegler, Ditzel, A. 478, 207). Löst sich in kalter konzentrierter



11-[4-Brom-phenyl]-chrysofluoren $C_{23}H_{15}Br$, Formel I. B. Beim Erhitzen von Phenyl-[4-brom-phenyl]- α -naphtbyl-carbinol oder von Phenyl-[4-brom-phenyl]- α -naphtbyl-chlormethan mit Eisessig und konz. Schwefelsäure (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1771). - Krystalle (aus Xylol). F: 233-235°. Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Gibt init konz. Schwefelsäure keine Färbung. - Liefert beim Koeben mit Natriumdichromat in Eisessig 11-Oxy-11-[4-brom-pbenyl]-chrysofluorenchinon-(1.4) (Formel II; Syst. Nr. 787) und 2-[4-Brom-benzoyl]-benzoesäure.

Schwefelsäure farblos, in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit blauer Farbe (D.).

- 2. 9-Benzyliden-diphensuccinden-(10) C₂₃H₁₆, Formel III. B. Neben 9.12-Dibenzyliden-diphensuccinden-(10) bei der Kondensation von Diphensuccinden-(10) mit Benzaldebyd in Natriumäthylat-Lösung (Brand, Müller, B. 55, 607). — Braunrote Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. — Vereinigt sich mit 1 Mol Benzaldehyd zu 9.12-Dibenzyliden-diphensuccinden-(10).
- 3. 4'- Methyl- [dibenzo-1'.2': 1.2; 1".2'': 5.6-anthracen] $C_{2n}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Pyrolyse von β -Napbthyl-[2.6-dimethyl-napbthyl-(1)]-keton (FIESER, DIETZ, B. 62, 1831). Gelbe Plättchen. F: 244—245° (unkorr.). Schwer löslich in Eisessig, leicht in Benzol mit grüner Fluorescenz. - Wird von Chromtrioxyd in siedendem Eiscssig zu 4'-Methyl-[dibcnzo-1'.2':1.2; 1".2": 5.6-anthrachinon oxydiert.

3. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{24}H_{18}}$.

1. 2.2'-Diphenyl-diphenyl C₂₄H₁₈ = C₆H₅·C₆H₄·C₆H₄·C₆H₅. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Bachmann, Clarke, Am. Soc. 49, 2094). — B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Natrium auf siedendes Chlorbenzol (B., Cl., Am. Soc. 49, 2093). Beim Erhitzen von 2-Jod-diphenyl mit Kupferpulver auf 260° (B., Cl.). — Krystalle (aus Aceton). F: 118° (korr.). Kp: 420° (korr.). Leicht löslich in Aceton und Chloroform, fast unlöslich in kaltem Metbanol

4.4' - Diphenyl - diphenyl, Bis-diphenylyl, Quaterphenyl, Dibiphenyl, Benzerythren C₂₄H₁₆, s. nebenstebende Formel (H 736; E I 369). Dic angegebene Bezifferung wird in diesem Hand-

buch für die von Quaterphenyl abgeleiteten Namen gebraucht. — B. Bei der Reduktion von 4-Brom-diphenyl und von 4-Jod-diphenyl mit Hydrazin und siedender metbylalkoholischer Kalilauge in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat (Busch, Schmidt, B. 62, 2618). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4.4'-Dijod-dipbenyl mit über Phosphorpentoxyd getrocknetem Kupferpulver im Rohr auf 220° (Kuhn, A. 475, 135; vgl. Sircar, Majumdar, J. indian chem. Soc. 5, 417; C. 1928 II, 2248). Entstebt in geringer Menge neben anderen Produkten bei längerem Kochen von Dibenzoylperoxyd mit Benzol (Gelissen, Hermans, B. 58, 290) oder beim Erwärmen von Dibenzoylperoxyd mit Dipbenyl auf nicht mehr als 95° (GEL., H., B. 58, 293, 764). Durch Addition von Maleinsäureanhydrid an 1.8-Diphenyl-octatetraen (1.3.5.7) und nachfolgendes Dehydrieren und Decarboxylieren des Reaktionsprodukts (Kuhn, A. 475, 132). Beim Behandeln von Benzoldiazoniumsulfat mit Kupferpulver und starker Ameisensäure in Eisessig-Schwefelsäure (Gerngross, Dunkel, B. 57, 742) oder mit Kupferpulver und Alkohol (Gern., Schachnow, Jonas, B. 57, 749). In sehr geringer Menge beim Versetzen einer Lösung von diazotiertem 4-Amino-dipbenyl in Eisessig + konz. Schwefelsäure mit Benzol, starker Ameisensäure und Kupferpulver unter Kühlung (Gern., Sch., J.). — Krystalle (aus Pyridin). F: 320° (Gern., D.; Gel., H.), 318° (korr.) (Kuhn). Sublimiert im Hocbvakuum bei 180° (Gern., D.). Fast unlöslich in Alkobol und Äther, sehr schwer löslich in Eisessig, löslicb in 500 Tln. siedendem Benzol, leicbter löslich in siedenden Nitrobenzol, Xylol, Pyridin (0,32 g in 110 cm³), Chinolin, Benzoesäureäthylester und Amylacetat (Gern., D.).

4.4'-Bis-[4-nitro-phenyl]-diphenyl, 4.4"'-Dinitro-quaterphenyl $C_{24}H_{16}O_{4}N_{2}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. Schmilzt bei 257—260° zu einer enantiotrop krystallinflüssigen Phase, bei 285—290° zur amorphen Flüssigkeit (Vorländer, *Ph. Ch.* 105, 231; 126, 470).

2.2'-Dinitro-4.4'-bis-[4-ohlor-3-nitro-phenyl]-diphenyl, 4.4"'-Dichlor-3.3'.2".3"'-tetranitro-quaterphenyl, Dichlortetranitrobenzery-thren C₂₄H₁₂O₈N₄Cl₂, s. nebenstebende Formel (vgl. E I 369). Die von Cain, Coulthard, Micklethwart (Soc. 103 [1913], 2080; vgl. a. Hodgson, Gorowara, Soc. 1926, 1758) unter dieser Formel beschriebene Verbindung war unreines 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-diphenyl (S. 492) (Hodgson, Holt, Soc. 1934, 1431).

B. Durch Diazotierung von 3.3'-Dinitro-benzidin mit Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure bei 0° und Behandlung des Reaktionsprodukts mit einer Lösung von Kupfer(I)-chlorid in konz. Salzsäure, neben anderen Produkten (Hodgson, Gorowara, Soc. 1928, 1758). — Orangerote Krystalle (aus Benzol). F: 300°.

2.2'-Dinitro - 4.4'-bis - [4-brom - 3-nitro - phenyl] - diphenyl, 4.4"-Dibrom-3.3'.2".3" - tetranitro - quaterphenyl, Dibrom tetranitro benzerythren C₂₄H₁₂O₈N₄Br₂, s. nebenstehende Fornel (vgl. E I 369). O₂N O₂N NO₂ NO₂ Die von Cain, Coulthard, Micklethwait (Soc. 103 [1913], 2081) unter dieser Formel beschriebene Brown Verbindung war unreines 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-diphenyl (s. S. 492) (Hodgson, Holt, Soc. 1934, 1432).

3. 1.3.5-Triphenyl-benzol C₂₄H₁₈, s. nebenstebende Formel (H 737; C₆H₅ E I 370). B. Aus Acetophenon beim Erhitzen mit Anilin und Jod (Knoevenagel. Goos, B. 55, 1929, 1932), beim Erhitzen mit Anilin und Anilinhydrochlorid auf 170—175° unter trocknem Kohlendioxyd (Vorländer, Fischer, Wille, B. 62, 2837), beim Erhitzen mit Calciumhydrid auf 240°, neben einer Verbindung C₂₄H₁₈O (Schlenk, Karplus, B. 61, 1679; vgl. Porlezza, Gatti, G. 56, 273), beim Erhitzen in Gegenwart von Tonerde unter Druck auf 270—300°, neben anderen Produkten (Ipatjew, Petrow, B. 60, 1960; Ж. 59, 909) und beim Behandeln mit Äthyljodid und Aluminium in Ätber (Leone, Braicovic, R. A. L. [5] 33 II, 569; G. 55, 303). Bei der Einw. von trocknem Chlorwasserstoff auf Acetophenonanil bei 180—190° (Knoevenagel, Goos, B. 55, 1934). Beim Erbitzen von Dypnonanil (Kn., G.). Aus Phenylacetylen oder Phenylacetaldehyd bei mehrstündigem Erhitzen mit 33 %igen wäßrigen Lösungen von Methylamin oder Ätbylamin auf ca. 260° (Krassuski, Kiprianow, Ж. 56, 5, 9; C. 1926 I, 895).

Nadeln (aus Alkohol). Härte der Krystalle: Reis, Zimmermann, Z. Kr. 57, 484; Ph. Ch. 102, 328. F: 174° (Vorländer, Haberland, B. 58, 2654), 171—172° (Schlenk, Karrlus, B. 61, 1680). D°: 1,205 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 200). Röntgen-Luminescenzspektrum: De Beauleu, J. Phys. Rad. [6] 4, 263; C. 1924 I, 134. Über das kryoskopische Verhalten in Benzol vgl. Krassuski, Kirrlanow, Ж. 56, 5; C. 1926 I, 895. Thermische Analyse der binären Gemische von 1.3.5-Tripbenyl-benzol mit 2.4.6-Tripbenyl-1.3.5-triazin und mit 2-Methyl-4.6-diphenyl-1.3.5-triazin: Pascal, Bl. [4] 37, 837. — Bleibt beim Erhitzen auf 450° unter 75 Atm. Wasserstoff-Druck in Gegenwart von Eisenoxyd-Tonerde unverändert (Іратјеw, Окlow, Lichatschew, Ж. 61, 1342; B. 63 [1930], 159). Liefert bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig unterhalb 120° hauptsächlich 1.3-Diphenyl-5-[4-nitro-phenyl]-benzol; daneben entstehen geringe Mengen 2-Nitro-1.3.5-tris-[4-nitro-phenyl]-benzol und Tetranitro-[1.3.5-triphenyl-benzol] vom Schmelzpunkt 107° (Vorländer, Fischer, Wille, B. 62, 2837; vgl. a. Mellin, B. 23 [1890], 2534).

1.3-Diphenyl-5-[4-nitro-phenyl]-benzol C₂₄H₁₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) auf 1.3.5-Triphenyl-benzol in Eisessig unterbalb 120° (Vorländer, Fischer, Wlile, B. 62, 2837). — Tafeln (aus Eisessig). F: 142—143° (korr.). Löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, schwer löslich in Eisessig und Petroläther, unlöslich in Wasser. Die unterkühlte amorphe Schmelze wird bei weiterem Erkalten lack-

·Br

artig, spröde und fest. — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig bei 80° bis 90° 4-Nitro-benzoesäure, 3-Phenyl-5-[4-nitro-phenyl]-benzoesäure, wenig Benzoesäure und sehr wenig 5-[4-Nitro-phenyl]-isophthalsäure. Bei 260-stdg. Kochen mit Salpetersäure erhält man 4-Nitro-benzoesäure und 2-Nitro-1.3.5-tris-[4-nitro-phenyl]-benzol. Liefert bei der Reduktion mit Zinn(II)-chlorid und Chlorwasserstoff in siedendem Eisessig 1.3-Diphenyl-5-[4-amino-phenyl]-benzol.

- 2-Nitro 1.3.5 tris [4-nitro phenyl] benzol, höherschmelzendes Tetranitro-[1.3.5 triphenyl-benzol] von Mellin C₂₄H₁₄O₂N₄, s. nebenstehende Formel (H 737). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) o₂N·C₆H₄·NO₂ auf 1.3.5-Triphenyl-benzol in Eisessig unterhalb 120° (Vorländer, Fischer, Wille, B. 62, 2837). Neben 4-Nitro-benzoesäure bei 260-stdg. Kochen von 1.3-Diphenyl-5-[4-nitrophenyl]-benzol mit Salpetersäure (V., F., W., B. 62, 2841). Liefert als Endprodukt der Oxydation mit Salpetersäure 4-Nitro-benzoesäure.
- 4. 9-[s-Phenyl- β . δ -pentadienyliden]-fluoren, 1-Phenyl- δ -diphenylen-hexatrien-(1.3.5) $C_{24}H_{18}= {C_6H_4 \choose c_8H_4}C$: $CH\cdot CH: CH\cdot CH: CH\cdot C_6H_5$. B. Aus Fluoren und β -Styryl-acrolein in Natriumäthylat-Lösung, anfangs unter Erwärmen auf 50° (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 121). Braunorangefarbene Nadeln (aus Aceton oder Acetanhydrid). F: 155,5° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Liefert mit Brom in Chloroform 1-Phenyl-6-diphenylen-hexatrien-(1.3.5)-tetrabromid $C_{24}H_{18}Br_4$ (S. 655) (K., W., Helv. 11, 144). Pikrat $C_{24}H_{18}+2C_6H_3O_7N_3$. Rote Nadeln. F: 177° (K., W., Helv. 11, 150).
- 5. 9-[α -Naphthyl-methyl]-fluoren, 9- α -Menaphthyl-fluoren, α -Naphthyl-fluorenyl-methan $C_{24}H_{18} = C_{6}H_{4} + CH \cdot CH_{2} \cdot C_{10}H_{7}$. B. Beim Kochen von Fluorenyl-(9)-glyoxylsäureäthylester mit 1-Brommethyl-naphthalin in Natriumäthylat-Lösung und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit konz. Kalilauge (Sieglitz, Jassox, B. 54, 2138). Stäbchen (aus Eisessig). F: 133—134°.
- 2.7-Dibrom 9 [α naphthyl methyl] fluoren C₂₄H₁₆Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung der Natriumverbindung des [2.7-Dibrom-fluorenyl-(9)]-glyoxylsäureäthylesters mit 1-Brommethyl-naphthalin und nachfolgenden Zusatz von Kalilauge (Sieglitz, B. 53, 2248). — Nädelchen (aus Eisessig). F: 167—168°.
- 6. 9- β -Naphthyl-methylj-fluoren. 9- β -Menaphthyl-fluoren, β -Naphthyl-fluorenyl-methan $C_{10}H_{18} = C_{10}H_{14}$ $CH \cdot CH_{2} \cdot C_{10}H_{1}$. B. Beim Kochen von Fluorenyl-(9)-glyoxylsäureäthylester mit 2-Brommethyl-naphthalin in siedender Natriumäthylat-Lösung und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit konz. Kalilauge (Sieglitz, Jassox, B. 54, 2138). Stäbchen (aus Eisessig). F: 164°.
- 2.7 Dibrom 9 [β naphthyl methyl] fluoren C₂₄H₁₆Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung der Natriumverbindung des [2.7-Dibrom-fluorenyl-9)]-glyoxylsäureäthylesters mit 2-Brommethyl-naphthalin und nachfolgenden Zusatz von Kalilauge (Sieclitz, B. 53, 2248). Gelbliche Stäbchen (aus Eisessig). F: 145—146°.
- 7. 6.7'- Dimethyl-fnaphtho-2'.3': 2.3-anthracenj, 2.9-Dimethyl-pentacen C₂₄H₁₈, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 183. B. Neben 2.11-Dimethyl-pentaphen (S. 672) bei der Pyrolyse von 1.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-benzol oder von 1.2-Bis-[2.5-dimethyl-benzoyl]-benzol (Syst. Nr. 684) und Oxydation des Reaktionsgemisches mit Chloranil in siedendem Xylol (Clar, John, Hawran, B. 62, 948; Cl., J., B. 64 [1931], 983, 987) oder durch Sublimation des Reaktionsgemisches über Kupferpulver bei 370—400° unter 12—20 mm Kohlendioxyd-Druck (Cl., J., B. 62, 3027). Blaue, zuweilen kupferglänzende Krystalle (durch Sublimation); blaue Nadeln (aus Nitrobenzol). Licht- und luftbeständig. F: 360° (Cl., J., B. 62, 3027). Unlöslich oder sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer löslich in Nitrobenzol; die Farbe der Lösung ist je nach der Temperatur grün, blau oder rotviolett. Die Benzol-Lösung fluoresciert am Tageslicht violett, bei Ultraviolett-

Bestrahlung rot. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Rot in Grün übergeht. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure 2.9-Dimethyl-pentacenchinon-(6.13) (Syst. Nr. 687).

8. 4'.4"-Dimethyl-[dibenzo-1'.2':2.3; 1''.2'':6.7-phenanthren], 6.7'-Dimethyl-[naphtho-2'.3':1.2-anthracen], 2.10-Dimethyl-pentaphen C₁₄H₁₈, Formel I. Zur Konstitution vgl. E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941]. S. 154. — B. Neben nicht näher beschriebenem 2.10-Dimethyl-6.13-dihydro-pentacen

(Formel II) und anderen Verbindungen bei der Pyrolyse von 1.3-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]benzol (Syst. Nr. 684) (Clar, John, Hawran, B. 62, 948; Cl., J., B. 64 [1931], 983, 987; vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 481 819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 717). — Blaßgelbgrüne Nadeln (aus Xylol). F: 325° (Cl., Aromatische Kohlenwasserstoffe, S. 154 Anm. 5; vgl. Cl., J.). Die Lösungen fluorescieren blau, bei Ultraviolett-Bestrahlung stark grünlichgelb (Cl., J.). Löst sich in konz. Schwefelsäure erst mit brauner, dann mit schmutzig grüner Farbe (Cl.. J.). — Liefert bei der Oxydation mit siedendem Chromeisessig ein Dichinon C₂₄H₁₄O₄ (Formel III; Syst. Nr. 728) (Cl., J., H.; Cl., J., B. 62, 3022, 3026; 64, 987).

9. 4'.5"-Dimethyl-[dibenzo-1'.2':2.3:1".2":6.7-phenanthren]. 7.7'-Dimethyl-[naphtho-2'.3':1.2-anthracen]; 2.11-Dimethyl-pentaphen C₂₄H₁₈, Formel IV. Zur Konstitution vgl. E. CLAR, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941]. S. 154.—B. Neben nicht näher beschriebenem 2.9-Dimethyl-6.13-dihydro-pentacen (Formel V) und anderen Verbindungen bei der Pyrolyse von 1.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-benzol

(Syst. Nr. 684) oder von 1.2-Bis-[2.5-dimethyl-benzoyl]-benzol (Syst. Nr. 684) (Clar. John. Hawran, B. 62, 948; Cl., J., B. 64 [1931], 983, 986). — Blaßgelbgrüne Nadeln (aus Xylol). F: 325° (Cl., Aromatische Kohlenwasserstoffe, S. 154 Anm. 5; vgl. Cl., J.). Die Lösungen fluorescieren blau, bei Ultraviolett-Bestrahlung stark grünlichgelb (Cl., J.). Löst sich in konz. Schwefelsäure erst mit brauner, dann mit schmutzig grüner Farbe (Cl., J.). — Liefert bei der Oxydation mit siedendem Chromeisessig ein Dichinon C₂₄H₁₄O₄ (Formel VI; Syst. Nr. 728) (Cl., J., H.; Cl., J., B. 62, 3022, 3026; 64, 987).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{20}$.

- 1. Tetraphenylmethan C₂₅H₂₀ = C(C₆H₅)₄ (H 738; E I 371). B. Bei der Umsetzung von Triphenylmethyl-Natrium (Syst. Nr. 2357) mit Brombenzol in flüssigem Ammoniak + Toluol (Kraus, Kawamura, Am. Soc. 45, 2759). Bei der Zersetzung von Benzolazo-triphenylmethan in reinem Ligroin bei 70—80° (Wielland, Popper, Seeffried, B. 55, 1825). Nadeln (aus Acetanhydrid). F: 281—282° (W., P., S.). Unlöslich in Alkohol, Äther, Petroläther und Ligroin, löslich in heißem Eisessig, Acetanhydrid, Benzol, Toluol und Äthylenbromid (Kr., Ka.). Kontaktwinkel gegen Wasser: Nietz, J. phys. Chem. 32, 261. Liefert bei der Hydrierung unter 80—100 Atm. Druck in Gegenwart von Nickel (III)-oxyd in Cyclohexan bei 275—285° Dicyclohexylmethan und wahrscheinlich Phenylcyclohexylmethan; bei nochmaliger Hydrierung des Reaktionsprodukts erhält man Tricyclohexylmethan (Ipatjew, Dolgow, C. r. 185, 211; Bl. [4] 41, 1622; Ж. 59, 1088).
- 2. 4-Benzhydryl-diphenyl, 4-Phenyl-triphenylmethan, Diphenyl-diphenylyl-methan $C_{25}H_{20}=(C_5H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot C_5H_5$ (H 738). B. Aus Phenylmagnesium-bromid und Triphenylchlormethan in Ather + Toluol unter Einleiten von Kohlendioxyd (GILMAN, JONES, Am. Soc. 51, 2842). Krystalle (aus Alkohol). F: 111° (G., J.). D_4^0 : 1,161 (ZIEGLER, DITZEL, A. 473, 207).

3. Bis - diphenylyi - methan, 4.4'- Diphenyl - diphenylmethan C₂₈H₂₀ = (C₄H₅·C₆H₄)₂CH₂ (H 738; E I 370). Blättchen (aus Alkohol). F: 159° (R. Meyer, W. Meyer, Taeger, B. 53, 2039). D₄: 1,176 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201). Löst sich in rauchender Schwefelsäure mit grüner bis blaugrüner Farbe, in konz. Schwefelsäure bei längerem Aufbewahren mit rötlicher Farbe, die beim Erwärmen in Karminrot, bei Zusatz von Natrium-nitrit in ein tiefes Violett übergeht (M., M., T.).

Bis-diphenylyl-chlormethan, 4.4'-Diphenyl-benzhydrylchlorid, Dibiphenylyl-chlormethan C₂₅H₁₉Cl = (C₅H₅·C₅H₄)₂CHCl.

a) Höherschmelzende Form. B. Durch längeres Einleiten von trocknem Chlor-

wasserstoff in eine mit Calciumchlorid versetzte Lösung von höherschmelzendem Bis-diphenylyl-carbinol in Benzol (STRAUS, DEMUS, B. 59, 2427, 2430). Aus der niedrigerschmelzenden Form durch gelindes Erwärmen in Lösung auf dem Wasserbad oder durch Schmelzen (St., D.). — F: 130-131°. Leicht löslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Äther und Petroläther. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von Chlorwasserstoff mit blauer Farbe; die Lösung zeigt in dicker Schicht roten Dichroismus. Die Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd ist farblos. Absorptionsspektrum in Benzol: St., D. - Lagert sich beim Kochen in Benzol oder Schwefelkohlenstoff in das niedrigerschmelzende Isomere um. Liefert bei längerem Schütteln mit Natronlauge in Aceton das höherschmelzende

Bis-diphenylyl-carbinol.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Durch längeres Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Calciumchlorid versetzte Lösung von niedrigerschmelzendem Bisdiphenylyl-carbinol in Benzol (Straus, Demus, B. 59, 2427, 2430). Aus dem höherschmelzenden Isomeren durch Kochen mit Schwefelkohlenstoff oder Benzol (St., D.). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther oder Schwefelkohlenstoff + Petroläther). F: 98°. Leicht löslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Petroläther und Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von Chlorwasserstoff mit blauer Farbe; die Lösung zeigt in dicker Schicht roten Dichroismus. Die Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd ist farblos. Absorptionsspektrum in Benzol: Sr., D. — Lagert sich bei gelindem Erwärmen in Lösung auf dem Wasserbad oder beim Schmelzen in das höherschmelzende Isomere um. Liefert bei längerem Schütteln mit Natronlauge + Aceton, mit Petroläther und Wasser oder mit Petroläther und 0,1 %iger Natronlauge ein Gemisch der beiden isomeren Bis-diphenylylcarbinole.

Bis-diphenylyl-dichlormethan, 4.4'-Diphenyl-benzophenonchlorid $C_{25}H_{18}Cl_2 = (C_6H_6\cdot C_6H_4)_2Ccl_2$ (E I 370). B. Aus 4.4'-Diphenyl-benzophenon und Phosphorpentachlorid bei 140° (STRAUS, DÜTZMANN, J. pr. [2] 103, 43). — Prismen (aus Äther). F: 135—136°. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Chlorwasserstoff-Entwicklung mit blaugrüner, in flüssigem Schwefeldioxyd mit rein blauer Farbe und rotem Dichroismus. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd: Sr., D.

C=CH·CH:CH·C₆H₅ 4. 1-Benzyl-3-cinnamyliden-inden $C_{25}H_{20} = C_6H_4$ CLCH₂·C₄H₅

Aus 1-Benzyl-inden und Zimtaldehyd (WISLICENUS, HENTRICH, A. 436, 21). — Örangefarbene Prismen (aus Alkohol). F: 161—162°. Leicht löslich in Benzol. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure dunkelgrün.

5-Benzhydryl-acenaphthen, Diphenyl-acenaphthyl-(5)methan C25H20, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von 5-[2-Carboxy-benzhydryl]-acenaphthen mit überschüssigem Bariumhydroxyd (Lorriman, Am. Soc. 47, 214). — Krystalle (aus Ather). F: 176°. Sehr leicht löslich in Benzol und Toluol. - Liefert bei der Oxydation mit Dichromat in Eisessig 4-[α-Oxy-benzhydryl]-naphthalsäure, Benzophenon und Naphthalsäure.

6. 9-[2.5-Dimethyl-phenyl]-1.2-benzo-fluoren, 11-[2.5-Dimethyl-phenyl]-chrysofluoren $C_{22}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]- α -naphthylchlormethan beim Erwärmen mit Nitromethan oder bei der Wasserdampfdestillation (Dilthey, J. pr. [2] 109, 315). — Krystalle (aus Alkohol). F: 215°.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{a6}H_{a2}$

1. 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan, Dibenzhydryl $C_{26}H_{22}=(C_6H_6)_2$ CH·CH($C_6H_5)_2$ CH·CH($C_6H_5)_2$ CH·T39; E I 371). B. Durch Reduktion von Tetraphenyläthylen mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Lex. Rinke, B. 56, 776). In geringer Menge beim Kochen von Diphenylmethan mit Aluminiumpulver (Postowski, Ludowkin, J. pr. [2] 122, 145; Ж. 61, 1283).

Aus Diphenylcblormethan bei der Grignardierung in Gegenwart von etwas Jod (GILMAN, Kirby, Am. Soc. 48, 1735) oder, neben 2.4.6-Tribenzlydryl-phenol, beim Erhitzen mit 3 Mol Phenol auf ca. 1800 (van Alphen, R. 46, 801). Aus Diphenylbrommethan bei der Grignardierung in Gegenwart von etwas Äthylbromid in Äther (Bert, C. r. 177, 325) oder in geringer Menge beim Kochen mit Quecksilber oder Quecksilberdibutyl in Toluol (WHIT-MORE, THURMAN, Am. Soc. 51, 1494, 1500). Aus Benzhydrol beim Kochen mit Aluminiumpulver (Postowski, Lugowkin, J. pr. [2] 122, 145; Ж. 61, 1283), in geringer Menge beim Uberleiten über Kupfer bei 330° (Hara, Mem. Coll. Sci. Kyoto [A] 9, 415; C. 1926 II, 2658) oder bei der Reduktion mit Vanadium(II)-chlorid in Aceton + konz. Salzsäure unter Kohlendioxyd (Conant, Small, Taylor, Am. Soc. 47, 1973). Neben anderen Produkten bei der Einw. von 9-Chlor-fluoren auf Benzhydrylnatrium (Syst. Nr. 2357) in Äther (KLIEGL. B. 62, 1330; 64 [1931], 2422; vgl. SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 198; B., B. 63 [1930], 1626). Neben anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Phenyl-benzhydryläther mit Natrium im Rohr auf 1000 und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Ather, Alkohol und Wasser (Schorigin, B. 59, 2512). In geringer Menge neben anderen Produkten Alkohol ind Wasser (Schokighk, B. 56, 125). In geringer menge heepe anderen Produkten bei der Hydrierung von Benzophenon in Gegenwart von feinverteiltem Kupfer bei 1900 und 52—67 Atm. Druck (Kubota, Hayashi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 15, 68; C. 1926 I, 2911; II, 200) und beini Überleiten von Benzophenonoxim über Kupfer in Wasserstoff-Atmosphäre bei 200° (Yamaguchi, Bl. chem. Soc. Japan 1, 38; C. 1926 I, 3538). In geringer Menge beim Durchleiten von Dibenzhydrylketon Dampf durch ein rotglühendes Rohr (Vorkänder, Rack, B. 56, 1125). Neben anderen Produkten beim Kochen von α.α.Dimethyl-β.β.diphenyl-propiophenon mit Natriumamid in Xylol und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (RAMART, ALBESCO, C. r. 174, 1290; ALBESCO, A. ch. [9] 18, 250). Durch Umsetzung von 1 Mol 1.1.2.2-Tetrachlor-äthan mit 4 Mol Phenylmagnesiumbromid in Ather (BINACHI, G. 57, 675). Neben anderen Produkten bei der Einw. von 3 Mol Phenylmagnesiumbromid auf 1 Mol Bromoform (Bl., G. 52 II, 135) oder Jodoform (ODDO, BI., G. 51 II, 334). Zur Bildung aus Phenylmagnesiumbromid und Ameisensäureäthylester in Gegenwart von überschüssigem Magnesium (E I 371) vgl. a. STADNIKOW, B. 57, 7.

H 740, Z. 1 v.o. statt ,,konz. Kalilauge" lies ,,konzentrierter alkoholischer Kalilauge".

Krystalle mit 1C₈H₆ (aus Benzol). F: 212,5° (Maquennescher Block) (Bert, C. r. 177, 325). D°: 1.170 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Ley, Rinke, B. 56, 773. — Liefert mit Kalium-Natrium-Legierung in absol. Äther bei Zimmertemperatur Benzhydryl-kalium (Syst. Nr. 2357) (Ziegler, Thielmann, B. 56, 1743; vgl. Conant, Garvey, Am. Soc. 49, 2600). Über Komplexbildung mit 1.3.5-Trinitro-benzol vgl. L., R., B. 56, 775.

- 1.2-Dichlor-1.1.2.2-tetraphenyl-äthan, Tetraphenyläthylenchlorid $C_{26}H_{20}Cl_2 = (C_6H_5)_2CCl\cdot CCl(C_6H_5)_2$ (E I 371). B. Beini Sättigen einer Lösung von Benzpinakon in Benzol mit Chlorwasserstoff (Madelung, Oberwegner, B. 60, 2484). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 186° (M., O.), 180—182° (Zers.) (Norris, Priv.-Mitt.; vgl. N., Am. Soc. 38, 707). Liefert mit Alkalilauge Benzpinakon zurück (M., O.).
- 1.1.2.2 Tetrakis [4 nitro phenyl] äthan $C_{26}H_{18}O_8N_4 = (O_2N\cdot C_6H_4)_2CH\cdot CH(C_6H_4\cdot NO_2)_2$ (H 740). F: 334° (Binaghi, G. 57, 675).
- 2. 1.1.1.2-Tetraphenyl-dthan, Triphenyl-benzyl-methan C₂₆H₂₂ = (C₆H₅)₅C·CH₂·C₆H₅ (H 740; E I 372). B. Neben anderen Produkten bei gelindem Erwärmen von Trityl-phenacetyl-diimid in Xylol oder in Petroläther unter Stickstoff (Wieland, Hintermaler, Denisted, A. 452, 19). Durch Umsetzung von Benzylhydrazin mit Triphenyl-chlormethan in Äther und Aufbewahren des Reaktionsgemisches an der Luft (W., H., D., A. 452, 31). F: 143—144° (W., H., D.), 144° (Van Alphen, R. 46, 503). Liefert mit Kalium-Natrium-Legierung in absol. Äther bei Zimmertemperatur Tritylkalium (Syst. Nr. 2357) und nicht isoliertes Benzyl-kalium(?) (Ziegler, Thielmann, B. 56, 1743). Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck entsteht hauptsächlich Triphenylmethan (Z., Th.).
- 3. Triphenyl-m-tolyl-methan, 3-Methyl-tetraphenylmethan $C_{26}H_{22} = (C_6H_5)_3C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.
- 4-Chlor-3-methyl-tetraphenylmethan $C_{26}H_{21}Cl = [(C_6H_5)_3C]^1C_6H_3Cl^4(CH_3)^3$. B. Durch Einw. von siedender salzsaurer Kupfer(I)-chlorid-Lösung auf diazotiertes 4-Amino-3-methyltetraphenylmethan (HARDY, Soc. 1929, 1009). Wurde nicht ganz rein erhalten. Bräunliche Krystalle (aus Eisessig). F: 160° . Ist gegen Schwefelsäure und gegen Jodwasserstoff-Eisessig beständig.
- 4. 4-Methyl-4'-benzhydryl-diphenyl, 4-p-Tolyl-triphenylmethan C₂₆H₂₈ = (C₆H₅)₂CH·C₆H₄·C₈H₄·CH₃. B. Beim Kochen von 4-p-Tolyl-triphenylchlormethan mit Zink und Eisessig (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1382). F: 131°.

- 4-p-Tolyl-triphenylchlormethan, 4-p-Tolyl-triphenylmethylchlorid $C_{26}H_{21}Cl = (C_6H_3)_2CCl \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 4-p-Tolyl-triphenylcarbinol (Syst. Nr. 547) in Benzol + Äther (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1382). Prismen. F: 122°. Löslich in absol. Methanol unter Bildung von 4-p-Tolyl-triphenylcarbinolmethyläther. Liefert beim Schütteln mit feinverteiltem Silber in Benzol 4-p-Tolyltriphenylmethyl (S. 678).
- 5. **2.2'-Diphenyl-dibenzyl**, 2.2'-Dibiphenyläthan $C_{26}H_{22} = C_8H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Neben 2-Methyl-diphenyl beim Behandeln von 2-Phenyl-benzylbromid mit Natrium in Äther (v. Braun, Manz, A. **468**, 275). Zähes Öl. Kp₁₂: 260°.
- 6. 3.5-Diphenyl-2-benzyl-toluol C₂₈H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3.5-Diphenyl-2-benzoyl-toluol (Syst. Nr. 661) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 260—265° (GASTALDI, G. 50 I, 81). Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Methanol, sehr leicht in kaltem Benzol und Ligroin.

7. 1.2.3.4-Tetrahydro-9.10-diphenyl-anthracen C26H22, Formel I.

1.2.3.4-Tetrabrom-1.2.3.4-tetrahydro-9.10-diphenyl-anthracen, 9.10-Diphenyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) $C_{26}H_{18}Br_4$, Formel II. B. Durch Einw. von 3 Mol Brom auf 9.10-Diphenyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Barnett, Matthews, B. 59, 1438). — Krystalle (aus Benzol + Benzin). F: 160° (Zers.).

$$I. \begin{array}{c} C_6H_5 \\ CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \end{array} \qquad II. \begin{array}{c} C_6H_5 \\ CHBr \\ CHBr \\ CHBr \end{array} \qquad \begin{array}{c} H_2C - CH_2 \\ III. \\ C_6H_5 \\ CHBr \\ CHBR \\ CHB$$

8. 5-[4-Methyl-benzhydryl]-acenaphthen, Phenyl-p-tolyl-acenaphthenyl-(5)-methan C₂₆H₂₂, Formel III. B. Bei der Destillation von [2-Carboxy-phenyl]-p-tolyl-acenaphthenyl-(5)-methan mit Bariumhydroxyd (Lorriman, Am. Soc. 47, 214). — F: 209°. Löslich in Ather und heißem Eisessig.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{24}$.

- 1. 1.1.3.3-Tetraphenyl-propan, Dibenzhydrylmethan $C_{27}H_{24} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5)_2$ (H 741). B. Durch 4-stdg. Kochen von 1.1.3.3-Tetraphenyl-propen mit dodwasserstoffsäure und Eisessig (Vorländer, Weinstein, B. 56, 1123). D₄°: 1,135 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204).
- 2. **1.1.1.3-Tetraphenyl-propan** C₂₇H₂₄ = (C₅H₅)₃C·CH₂·C₈H₅. B. Durch Hy-drierung von Tetraphenylpropin in Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig (Wieland, Kloss, A. **470**, 214). Prismen (aus Alkohol). F: 126°.
- 3. 1.3 Dimethyl 5 triphenylmethyl benzol, 5 Trityl m-xylol C₂₇H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3 Dimethyl 5-triphenylmethyl-benzol diazoniumsulfat (2) beim Behandeln mit absol. Alkohol und Kupferpulver (BATTEGAY, KAPPELER. Bl. [4] 35, 995). (C₆H₅)₃C · CH₃ Blättehen (aus Alkohol). F: 154°. Kp: 450°.
- 4. 2- β -Phenäthyl-triphenylmethan, 2-Benzhydryl-dibenzyl $C_{27}H_{24}=(C_6H_5)_2CH\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_8H_5$.
- 2- β -Phenäthyl-triphenylchlormethan $C_{27}H_{23}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Sättigung der Lösung von 2- β -Phenäthyl-triphenylcarbinol und Acetylchlorid in Benzol mit Chlorwasserstoff unter Eiskühlung (Schlenk, Bergmann, A. 463, 267). Stäbchen (aus Benzin). F: 128—130°. Liefert beim Erhitzen mit Chinolin im Rohr auf 150° 1.1.2-Triphenyl-hydrinden.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{26}$.

1. 1.16-Diphenyl-hexadecnoktaen-(1.3.5.7.9.11.13.15) $C_{28}H_{26} = C_6H_5 \cdot [CH: CH]_8 \cdot C_6H_5$. B. In geringer Menge beim Koehen von 1-Phenyl-heptatrien-(1.3.5)-al-(7) mit Bernsteinsäure, Acetanhydrid und Bleioxyd (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 114). — Wurde nicht rein erhalten. Blaustichig kupferrote Blättchen (aus Acetanhydrid, Dioxan oder Chloroform). F: 285° (Zers.). Sehr schwer löslich in allen Lösungsmitteln mit roter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe (K., W., Helv. 11, 151).

- 2. 1.1.4.4-Tetraphenyl-butan C₂₈H₂₈ = (C₆H₅)₂CH·CH₂·CH₂·CH<sub>(C₈H₅)₂ (H 741; E I 373). B. Aus α.α-Diphenyl-āthylen beim Schütteln mit Natriumpulver in Äther und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (Schlenk, Mitarb., B. 47 [1914], 478; Sch., D. R. P. 292310; C. 1916 II, 114; Frdl. 13, 214), beim Schütteln mit einer Natrium-Kalium-Legierung in Äther und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Wittig, v. Lupin, B. 61, 1633) oder in geringer Menge beim Behandeln mit Natrium, Ammoniak und Toluol und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Ammoniamchlorid (Ziegler, Colonius, Schäfer, A. 473, 56). Aus dem höber- oder niedrigerschmelzenden 1.1.4.4-Tetraphenyl-buten-(2) beim Kochen mit Natrium und Isoamylalkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 102, 106). Durch Hydrierung von 1.1.4.4-Tetraphenyl-butin-(2) in (egenwart von Palladiumschwarz in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 215). Aus Tetraphenylbutatrien (S. 701) durch Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol oder durch Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkoble in Alkohol unter Druck (Brand, B. 54, 2004; Salkind, Kruglow, B. 61, 2310). Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 1.4-Dioxy-1.1.4.4-tetraphenyl-butan (Wiel, K.). Bei der Reduktion von 2.3-Dichlor-1.4-dimethoxy-1.1.4.4-tetraphenyl-butan oder von 3.4-Dichlor-2.2.5.5-tetraphenyl-tetrahydrofuran mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Wittig, v. Lupin, B. 61, 1631).

 Krystalle (aus Methanol). F: 122° (Z., C., Sch.).</sub>
- 2.2.8.3 Tetrachlor 1.1.4.4 tetraphenyl butan $C_{28}H_{22}Cl_4 = (C_8H_8)_2CH \cdot CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot C(H(C_8H_8)_2)$. B. Entsteht aus 2.2.2 Trichlor 1.1 diphenyl atban in ziemlich guter Ausbeute bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol + Pyridin bei ca. 50° (Brand, Horn, J. pr. [2] 115, 359), in geringer Menge beim Kochen mit Kupfer (II)-chlorid und Aluminium-Kupfer-Zink-Legierung oder Kupfer-Magnesium-Legierung in Alkohol (Br., B. 54, 1995) und bei der elektrolytischen Reduktion an einer Kupferkatbode in heißer alkoholischer Salzsäure (Br., B. 54, 1987; vgl. Br., B. 46 [1913], 2940). Nadeln (aus Eisessig). F: 188—190° (Br., B. 54, 1995). Schwer löslich in Alkohol, löslich in siedendem Eisessig, Essigester, Aceton, Isoamylalkohol und Isoamylacetat, leicht löslich in kaltem Pyridin, Chloroform, Benzol und Toluol (Br., B. 54, 1996). Wird durch siedendes Pyridin nicht, durch siedende Natriumäthylat-Lösung nur wenig verändert; Einw. von siedender Natriumisoamylat-Lösung: Br., B. 54, 1996. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig oder Alkohol, bei der elektrolytischen Reduktion an einer Bleikathode in siedendem Eisessig + konz. Salzsäure oder bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Pyridin + Alkohol ein Gemisch der beiden stereoisomeren 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetraphenyl-buteno-(2) (Br., B. 54, 1997; Br., H.).
- 2.2.3.3-Tetrabrom 1.1.4.4 tetraphenyl butan $C_{88}H_{22}Br_4 = (C_6H_5)_2CH \cdot CBr_2 \cdot CBr_2 \cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Beim Kochen von 2.2.2-Tribrom-1.1-diphenyl-äthan mit Kupfer(II)-chlorid und Aluminium-Kupfer-Zink-Legierung in 95% igem Alkohol (Brand, B. 54, 1996). Krystalle (aus Essigester). F: 196—197°. Etwas schwerer löslich als die entsprechende Chlorverbindung (s. o.). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig oder Alkohol 1.1.4.4-Tetraphenyl-butin-(2). Dieses entsteht auch neben geringen Mengen 2.3-Dibrom-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) bei der Hydrierung von 2.2.3.3-Tetrabrom-1.1.4.4-tetraphenyl-butan in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Pyridin + Alkohol.
 - 3. 1.1.3.3-Tetraphenyl-butan $C_{28}H_{28} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CH_3$.
- 1.2-Dibrom-1.1.3.3-tetraphenyl-butan $C_{28}H_{24}Br_2 = (C_6H_5)_2CBr\cdot CHBr\cdot C(C_6H_5)_2\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 1.1.3.3-Tetraphenyl-buten-(1) mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff im Rohr (Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, Ж. 54, 227; B. 56, 2350). Zähes Öl.
- 4. 2.2.3.3 Tetraphenyl butan, $\alpha.\alpha'$ Dimethyl dibenzhydryl $C_{28}H_{28} = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot C(CH_3)(C_6H_5)_2$. B. Aus $[\alpha.\alpha$ -Diphenyl-ātbyl]-kalium (Syst. Nr. 2357) bein Behandeln nit Tetramethylāthylendibromid in Äther unter Kühlung (Ziegler, Schnell, A. 437. 232, 244) oder in geringerer Menge neben auderen Produkten bei der Einw. von Sauerstoff, Jod oder Brom (Z., Sch., A. 437, 231). Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 126—127°. Zersetzt sich beim Erlitzen in Tetrachlorkohlenstoff auf 100° unter Bildung von 1.1-Dipbenyl-āthan und $\alpha.\alpha$ -Diphenyl-āthylen. Zersetzt sich auch beim Kochen mit Eisessig. Bei der Einw. von Kalium-Natrium-Legierung bildet sich $[\alpha.\alpha$ -Diphenyl-ātbyl]-kalium.
- 8. Tetrabenzylmethan $C_{29}H_{26}=C(CH_2\cdot C_8H_5)_4$. B. Entsteht neben viel 1.3-Diphenyl-2-benzyl-propen-(1) durch Einw. von äther. Benzylmagnesiumchlorid-Lösung auf Tribenzylbrommethan in Benzol und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 100° (Trotman, Soc. 127, 94). Krystalle (aus Ätber). F: 164°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Petroläther, leichter in anderen organischen Lösungsmitteln.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{30}$.

- 1. 1.1.6.6 Tetraphenyl hexan $C_{30}H_{30} = (C_6H_5)_2CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CH(C_6H_5)_2$ (E I 374). B. Durch Reduktion von 1.1.6.6-Tetraphenyl-hexanol-(4)-on-(3) oder von 1.1.6.6-Tetraphenyl-hexandion-(3.4) mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in Eisessig (Vorländer, Rack, Leister, B. 56, 1135). Durch Reduktion von 1.1.6.6-Tetraphenyl-hexanol-(4)-on-(3) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (V., R., L.). Blättchen (aus Eisessig), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 124—125°. Leicht löslich in heißem Eisessig, Alkohol, Benzol, Chloroform, Äther und Aceton, sehr schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. Gibt mit warmer konzentrierter Schwefelsäure eine gelbe Lösung, die beim weiteren Erhitzen braun wird.
- 2. 3.3.4.4 Tetraphenyl hexan $C_{30}H_{30} = C_2H_5 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus $[\alpha.\alpha$ -Diphenyl-propyl]-kalium (Syst. Nr. 2357) beim Behandeln mit Tetramethyläthylendibromid in Äther bei -20° (Ziegler, Schnell, A. 437, 247). Krystalle (aus Chloroform und Alkohol). F: 85–86°. Zersetzt sich leicht beim Kochen in Schwefelkohlenstoff. Geschwindigkeit der Zersetzung in Benzol: Z., Sch.
- 3. 4.4'-Di-α-phenāthyl-dibenzyl C₃₀H₃₀ = [C₆H₅·CH(CH₃)·C₆H₄·CH₂-]₂. B. Beim Schütteln von 4.4'-Bis-[α-methoxy-α-phenyl-āthyl]-dibenzyl mit flüssiger Natrium-Kalium-Legierung in Dioxan unter Stickstoff und Behandeln der erhaltenen Kaliumverbindung mit Alkohol (Wittig, Leo, B. 61, 862). Blättehen (aus Alkohol). F: 97—98°.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{32}H_{34}$.

- 1. 2.3-Dimethyl-1.4-diphenyl-2.3-dibenzyl-butan, 2.2.3.3-Tetrabenzyl-butan $C_{32}H_{34}=(C_6H_5\cdot CH_2)_2C(CH_3)\cdot C(CH_3)(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf 2-Brom-1-phenyl-2-benzyl-propan in Äther bei Zimmertemperatur (Trotman, Soc. 127, 92). Tafeln (aus Petrol-äther). F: 171°.
- 2. 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butan $C_{32}H_{34}=(CH_3\cdot C_6H_4)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_3)_2$ (E. I. 374). B. Durch erschöpfende Hydrierung von Tetra-p-tolyl-butatrien in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol bei 60—70° (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 347). Nadeln (aus Alkohol). F: 126°.
- 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-butan $C_{32}H_{30}Cl_4 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CCl_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Bei der Hydrierung von 2.2.2-Trichlor-1.1-di-p-tolyl-äthan mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol + Pyridin (Brand, Wendel, J. pr. [2] 116, 339). Krystalle (aus Eisessig). F: 178°. Leicht löslich in Benzol, Toluol, Xylol und Pyridin, schwer in heißem Eisessig, Essigester, Aceton und Isoamylalkohol, sehr schwer in heißem Alkohol. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig oder Alkohol oder bei der Einw. von 2 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol + Pyridin bei 40—50° die beiden stereoisomeren Formen des 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-butens-(2).
- 2.2.3.3 Tetrabrom -1.1.4.4 tetra -p-tolyl butan $C_{32}H_{30}Br_4 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CBr_2$ $CBr_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2 \cdot B$. Aus 2.2.2-Tribrom-1.1-di-p-tolyl-äthan durch Kochen mit Kupfer (II)-chlorid oder Eisenchlorid und Aluminium-Kupfer-Zink-Legierung oder Kupfer-Magnesium-Legierung in Alkohol oder durch Hydrierung mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Alkohol (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 348). Krystalle (aus Essigester). F: 233°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in heißem Alkohol und in Eisessig, leicht in Essigester. Aceton, Benzol, Toluol, Xylol und Pyridin. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butin-(2).

11. Kohlenwasserstoffe $C_{34}H_{38}$.

1. 2.2.5.5 - Tetramethyl - 3.3.4.4 - tetraphenyl - hexan, 1.2-Di-tert.-butyl-1.1.2.2 - tetraphenyl - āthan C₃₄H₃₈ = (CH₃)₃C·C(C₆H₅)₂·C(C₆H₅)₂·C(CH₃)₃. Das Mol. Gew. wurde kryoskopisch in Benzol und 4-Chlor-toluol unter Stickstoff bestimmt (CONANT, BIGELOW, Am. Soc. 50, 2046). — B. Bei der Einw. von Tetramethyläthylendibromid auf die Natriumverbindung des tert.-Butyl-diphenylmethans (Syst. Nr. 2357) in Äther unter Stickstoff (C., B., Am. Soc. 50, 2045). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). Schmilzt unter Stickstoff bei 138—141° zu einer roten Flüssigkeit, an der Luft bei 40—50°. — Ist unter Stickstoff im Dunkeln und am gedämpften Tageslicht haltbar. Geht an der Luft rasch in eine klebrige braune Masse über; zuweilen erfolgt auch (vielleicht durch Verunreinigungen oder Feuchtigkeit) spontane Zersetzang unter starker Erhitzung und Bildung eines gelben Ols, das einen weißen Rauch ausstößt. Eine 0,05 molare Lösung in Äthylbenzoat unter

Stickstoff ist bei Zimmertemperatur nur schwach gefärbt, wird aber bei 50° hellgelb, von 100° ab tiefgelb unter allmählicher Zersetzung. Die heiße unzersetzte Lösung wird beim Abkühlen wieder farblos. Geschwindigkeit der Zersetzung in 4-Chlor-toluol-Lösung bei 100°: C., B. Absorbiert in Ather- oder Brombenzol-Lösung Sauerstoff. Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme bei 14°: C., B. Liefert bei Einw. von Kalium-Natrium-Legierung oder von 40% igem Natriumamalgam in Ather oder Benzol unter Stickstoff die Alkaliverbindung des tert.-Butyl-diphenyl-methans; 1% iges Natriumamalgam greift nicht an.

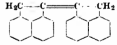
- 2. Kohlenwasserstoff C₃₄H₃₈. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt (Conant, Bigelow, Am. Soc. 50, 2048). B. Bei der Einw. einer ungenügenden Menge Kalium-Natrium-Legierung auf tert.-Butyl-diphenyl-chlormethan in Äther unter Stickstoff (C. B., Am. Soc. 50, 2043, 2048). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 145°. Reagiert nicht mit Sauerstoff oder Kalium-Natrium-Legierung.
- 12. Bis-[2.2.8.8-tetramethyl-5-phenyl-nonadiin-(3.6)-yl-(5)], 1.1.2.2-Tetra-kis-[tert.-butyl-acetylenyl]-1.2-diphenyl-āthan $C_{38}H_{46}=[(CH_3)_3C\cdot C:C]_2$ $C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)\cdot [C:C\cdot C(CH_3)_3]_2$. B. Beim Schütteln von Bis-[tert.-butyl-acetylenyl]-phenyl-brommethan mit fein verteiltem Silber in absol. Äther (Rossander, Marvel, Am. Soc. 51, 934). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 98—99°. Die Lösungen in Brombenzol, Hexan, absol. Alkohol oder Xylol färben sich beim Erhitzen auf 100—140° gelblich bis dunkelrot. Die Lösung in Brombenzol wird beim Schütteln mit Sauerstoff bei ca. 100° nicht oxydiert. Liefert beim Schütteln mit Kaliun-Natrium-Legierung oder besser mit 40 % igem Natrium-amalgam in Äther unter Stickstoff und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kohlendioxyd Bis-[tert.-butyl-acetylenyl]-phenyl-essigsäure.

20. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n-31}.

4-p-Tolyl-triphenylmethyl $C_{26}H_{21} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2$. B. Eine Lösung in Benzol wurde beim Schütteln von 4-p-Tolyl-triphenylchlormethan mit feinverteiltem Silber in Benzol erhalten (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1382). — Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Petroläther. Die Lösung in Benzol ist orangerot und selbst im Sonnenlicht einige Zeit haltbar; unter dem Einfluß von Luftsauerstoff wird die Lösung unter Bildung von Bis-[4-p-tolyl-triphenylmethyl]-peroxyd (Syst. Nr. 547) farblos. Die Lösung in Benzol addiert 44% der berechneten Menge Jod. [Ammerlahn]

21. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-32}$.

1. 1.2; 3.4-Di-[naphthylen-(1.8)]-buten-(2), Diacenaphthenyliden, Biacen, Diacenaphthyliden C₂₄H₁₆, s. nebenstehende Formel (E I 374). B. Beim Kochen von 2-Oxo-diacenaphthenyliden oder 2.2'-Dioxo-diacenaphtenyliden mit Zinkstaub und Nationaphten in Action Proposition of Page 1860 (1987)



Natriumacetat in Acetanhydrid (Dziewoński, Lityński, B. 58, 2543). — Sehr schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leichter in siedendem Benzol, Xylol und Nitrobenzol. Sehr verdünnte, im durchgehenden Licht fast farblose Lösungen in Benzol und anderen Lösungsmitteln zeigen eine starke violetblaue Fluorescenz. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; beim Aufbewahren wird die Lösung im auffallenden Licht feuerrot, im durchfallenden Licht indigoblau, schließlich verschwinden die dichroitischen Erscheinungen und die Lösung zeigt eine olivgrüne Färbung. — Pikrat. Carminrote Nadeln. F: 214º (Zers.).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{2\delta}H_{18}$.

1. 3.3 - Diphenyl - 1- β - naphthyl - propin - (1), β - Naphthyl - benzhydryl - acetylen $C_{25}H_{18}=C_{10}H_7\cdot C:C\cdot CH(C_6H_5)_2$.

8-Chlor-3.3-diphenyl-1- β -naphthyl-propin-(1) $C_{15}H_{17}Cl = C_{10}H_7 \cdot C : C \cdot CCl(C_0H_0)_1 \cdot B$. Beim Behandeln von 3.3-Diphenyl-1- β -naphthyl-propin-(1)-ol-(3) mit Phosphortrichlorid in Petroläther (Willemart, A. ch. [10] 12, 389). — Krystalle mit 1 ₁(?) Ather (aus Ather). F: 116—117° (Zers.; Maquennescher Block). — Gibt beim Kochen mit Alkohol α . α -Diphenyl- β -[β -naphthoyl]-äthylen (W., C. τ . 188, 1174; A. ch. [10] 12, 390). Liefert bei raschem Erhitzen im Wasserstrahlvakuum auf ca. 200° Dibenzorubren (S. 729) (W., A. ch. [10] 12, 399).

- 2. 1.3-Diphenyl-3- α -naphthyl-propin-(1) $C_{25}H_{18} = C_8H_5 \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C_{10}H_7$.
- 3-Chlor-1.3-diphenyl-3-α-naphthyl-propin-(1) C₂₅H₁₇Cl = C₆H₅·C:C·CCl(C₆H₅)·C₁₀H₇. B. Beim Behandeln von 1.3-Diphenyl-3-α-naphthyl-propin-(1)-ol-(3) mit Phosphortrichlorid in absol. Ather (Willemart, A. ch. [10] 12, 380). F: 130—131° (Zers.; Maquennescher Block). Zersetzt sich beim Aufbewahren nach einigen Stunden unter Chlorwasserstoff-Abspaltung. Gibt beim Erhitzen unter Ahspaltung von Chlorwasserstoff ein stark gefärbtes Harz, dessen Fluorescenz am Sonnenlicht verschwindet. Liefert bei 2-stdg. Kochen mit Alkohol β-[Naphthyl-(1)]-chalkon (W., C. r. 188, 1173; A. ch. [10] 12, 383).
- 3. 9.9 Diphenyl fluoren, Diphenyl diphenylen methan $C_{25}H_{18} =$ C₆H₄ C(C₆H₅)₂ (H 743). B. Aus 9.9-Diphenyl-fluoren-carbonsäure-(4) durch Destillation C₆H₄ Tln. Calciumoxyd im Vakuum (Ssergejew, Ж. 61, 1438; C. 1930 II, 391). — Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 222—223° (Ss.). D₆: 1,220 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 207). Leicht löslich in Benzol; löslich in Alkohol (Ss.). Giht mit konz. Schwefelsäure eine farblose Lösung, die beim Erwärmen rötlichgelb wird (Ss.).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{20}$

1. Tetraphenyl-äthylen $C_{26}H_{20}=(C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)_2$ (H 743; E I 376). B. Aus Benzophenonchlorid bei der Einw. von Kupferpulver in siedendem absolutem Benzol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 15), von Natrium-tert.-amylalkoholat in Xylol (MACKENZIE, Soc. 121, 1697) oder der Dinatriumverhindung des 1.2-Dianilino-1.2-diphenyl-äthans in Äther (Sch., B., A. 463, 321). Neben anderen Produkten heim Erhitzen von Benzhydrol mit krystallisierter Phosphorsäure im Rohr auf 200° (Magidson, B. 58, 438). Durch Erhitzen von Benzhydryl-xanthogensäure-methylester auf 190—260° (Kurssanow, Ж. 60, 924; C. 1929 I, 997). Zur Bildung aus Thiohenzophenon und Kupferpulver nach Gattermann, Schulze (B. 29 [1896], 2945) vgl. Schönberg, Schütz, Nickel, B. 61, 1383. Aus Benzinker pinakon, Benzophenon oder β-Benzpinakolin beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende alkoholische Lösung bei Gegenwart von amalgamiertem Zink (STEINKOFF, WGLFRAM. A. 430, 134, 137). Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Lösung von Benzpinakon in kaltem Benzol (Madelung, Oberwecher, B. 60, 2484). Nehen anderen Produkten durch Einleiten von Kohlenoxyd in eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumhromid hei Gegenwart von Nickeltetracarbonyl (GILLIAND, BLANCHARD, Am. Soc. 48, 419). Durch Einw. von Schwefelkohlenstoff, Senföl oder Dithiobenzoesäureäthylester auf Diphenyldiazomethan (Staudinger, Siegwart, Helv. 3, 836). Beim Erhitzen von Tetraphenyläthylensulfid $(C_6H_5)_2C_{-S} \supset C(C_6H_5)_2$ auf ca. 175° (St., S., Helv. 3, 838).

Krystalle (aus äther + Benzol oder Chloroform + Alkohol). F: 222° (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 15), 223—224° (Kurssanow, Ж. 60, 924; C. 1929 I, 997). Läßt sich um ca. 18° unterkühlen (Ley, Kirchner. Z. anorg. Ch. 173, 401). D_0^a : 1,155 (Ziegler. Ditzel, A. 473, 201). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Ley, Rinke, B. 56, 773. — Bei der Oxydation mit Benzopersäure in Chloroform hei ca. 40° erhält man α -Benzpinakolin (C_6H_5) $_2C_{-0}$ $C(C_6H_5)_2$ (Syst. Nr. 2377) (Lévy, Lagrave, Bl. [4] 43, 440).

Beim Behandeln mit Ozon in Chloroform entsteht Benzophenon (H. FISCHER, MÜLLER, M. 148, 175). Ist gegen Brom indifferent (Ley, R.). Reaktion mit Stickstofftrichlorid: Coleman, Campbell, Am. Soc. 50, 2757. Liefert heim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 150° Benzophenonchlorid (Magidsen, B. 58, 439). Über die Bildung von 1.2-Dinatrium-1.2.2-tetraphenyläthan (Syst. Nr. 2357) hei der Einw. von Natriumpulver auf Tetraphenyläthylen (E I 5, 376) vgl. a. Schlenk, Mark, B. 55, 2297; Sch., Bergmann, A. 463, 311. Zur Bildung eines ferbiere Konnelsens mit 4.2° Trinite besch. 3, 11. Zur Bildung eines farhigen Komplexes mit 1.3.5-Trinitro-benzol vgl. LEY, RINKE.

H 744, Z. 2-3 v. o. statt ,,der Verbindung ... Syst. Nr. 652)" lies ,,von Dibenzhydryldisulfid (H 6, 681)".

Z. 4 v. o. hinter .. 5, 970" schalte ein ,,Wuyts, B. 36, 863; Billmann, A. 364, 328".

Triphenyl-[4-chlor-phenyl]-äthylen, 4-Chlor-tetraphenyläthylen $C_{2e}H_{19}Cl = (C_eH_s)_eC:C(C_eH_g)\cdot C_eH_eCl$ (E I 376). Zur Bildung durch Erhitzen von 4-Chlor-henzophenon-chlorid mit Diphenylmethan vgl. NGRRIS, TIBBETTS, $Am.\ Soc.\ 42$, 2091. Verbindung mit Tetraehlorkohlenstoff $C_{2e}H_{19}Cl + 2\,CCl_4$. $B.\ Beim\ Abdampfen$ einer Lösung von 4-Chlor-tetraphenyläthylen in Tetrachlorkohlenstoff bei —15° (Norris, Tibbetts, $Am.\ Soc.\ 42$, 2092). Krystalle, die sich hei Zimmertemperatur rasch zersetzen.

Tetrakis - [4-chlor-phenyl] - äthylen, 4.4'.4"'- Tetrachlor - tetraphenyläthylen $C_{28}H_{16}Cl_4 = (C_8H_4Cl)_8C:C(C_8H_4Cl)_8$ (E I 376). B. Beim Erhitzen von Bis-[4-chlor-phenyl]-brommethan auf 150° (Norris, Tibbetts, Am. Soc. 43, 2091). 680

Additionelle Verbindungen: Norris, Tibbetts, Am. Soc. 42, 2091. — Verbindung mit Tetrachlorkohlenstoff $C_{26}H_{16}Cl_4+2CCl_4$. B. Beim Auflösen von 4.4'.4''.4'''.Tetrachlor-tetraphenyläthylen in Tetrachlorkohlenstoff. Krystalle, die Tetrachlorkohlenstoff sehr einer heißen Lösung von 4.4'.4'''.Tetrachlor-tetraphenyläthylen in Benzol auf Zimmertemperatur. Gibt beim Erhitzen auf 110° Benzol ab. — Verbindung mit Aceton $C_{26}H_{16}Cl_4+2C_3H_6O$. B. Aus 4.4'.4'''.Tetrachlor-tetraphenyläthylen in Aceton beim Abkühlen mit Calciumchlorid-Eis-Gemisch. Verwittert an der Luft schnell unter Abgabe von Aceton. — Verbindung mit Mathyläthylketon C. H. Cl_1+C . H. Cl_2+C . H. Cl_3 . Reim Abkühlen sings heißen Verbindung mit Methyläthylketon C₂₆H₁₆Cl₄+C₄H₈O. B. Beim Abkühlen einer heißen Lösung von 4.4'.4". Tetrachlor-tetraphenyläthylen in Methyläthylketon auf Zimmertemperatur. Gibt beim Erhitzen auf 1100 Methyläthylketon ab.

Tetrakis-[4-brom-phenyl]-äthylen, 4.4'.4''.-Tetrabrom-tetraphenyläthylen $C_{26}H_{16}Br_4 = (C_6H_4Br)_2C:C(C_6H_4Br)_2$ (H 744; E I 377). Krystalle (aus Eisessig oder Xylol). F: 242—243° (Mackenzie, Soc. 121, 1697). Löslich in Xylol, schwer löslich in Ather (Norris,

TIBBETTS, Am. Soc. 42, 2089).

TIBBETTS, Am. Soc. 42, 2089).

Additionelle Verbindungen: Norris, Tibbetts, Am. Soc. 42, 2089. — Verbindung mit Chlorbenzol $C_{26}H_{16}Br_4 + C_6H_6Cl$. B. Beim Kochen von 4.4.4''.4'''. Tetrabromtetraphenyläthylen in Chlorbenzol. Krystalle. Verwittert an der Luft unter Abgabe von Chlorbenzol. — Verbindung mit Toluol $C_{26}H_{16}Br_4 + C_7H_9$. B. Beim Kochen von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in Toluol. Nadeln. Gibt bei 110° Toluol ab. — Verbindung mit p-Xylol $C_{26}H_{16}Br_4 + C_8H_{10}$. B. Beim Abkühlen einer heißen gesättigten Lösung von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in p-Xylol auf Zimmertemperatur. Krystalle. Xylol wird bei 110° abgegeben. — Verbindung mit Diäthyläther $C_{26}H_{16}Br_4 + C_4H_{10}O$. B. Beim Abdunsten einer verd. Lösung von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in Äther bei — 10° . Krystalle. — Verbindung mit Methylpropylketon $C_{26}H_{16}Br_4 + C_5H_{10}O$. B. Beim Auflösen von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in siedendem Methylpropylketon. An der Luft schnell verwitternde Krystalle. — Verbindung mit Propyla cetat $C_{26}H_{16}Br_4 + C_5H_{10}O_2$. B. Beim Auflösen von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in siedendem Propylacetat. An der Luft schnell verwitternde Krystalle. — Verbindung mit Äthyl propionat $C_{26}H_{16}Br_4 + C_5H_{10}O_2$. B. Beim Auflösen von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in siedendem Athyl propionat. An der Luft schnell verwitternde Krystalle. — Verbindung mit Äthyl propionat $C_{26}H_{16}Br_4 + C_5H_{10}O_2$. B. Beim Auflösen von 4.4'.4''.4'''. Tetrabrom-tetraphenyläthylen in siedendem Athyl propionat. An der Luft schnell verwitternde Krystalle. verwitternde Krystalle.

- 2. $\alpha.\beta$ -Diphenyl- α -diphenylyl-āthylen, α -Diphenylyl-stilben $C_{98}H_{20}=C_6H_6\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)$: CH· $C_6H_5\cdot C$. B. Aus Phenylbenzyl-diphenylyl-carbinol beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die benzolische Lösung (Schlenk, Bergmann, A. 464, 29). Nadeln (aus Benzin). F: 134—135°. Gibt mit konz. Schwefelsäure erst nach langem Stehen eine blaustichig kirschrote Färbung.
- 3. $\alpha.\alpha-Bis-diphenylyl-athylen$ $C_{28}H_{20}=C_5H_5\cdot C_6H_4\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_4\cdot C_6H_6$. B. Aus Methyl-bis-diphenylyl-carbinol durch Kochen mit Eisessig (Wittig, Lupin, B. 61, 1633) oder durch Erwärmen mit Eisessig und etwas konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 43). Durch Einw. von Jod oder Tetramethyläthylendibromid auf 1.4-Dikalium-1.1.4.4-tetrakis-diphenylyl-butan in Benzol (W., L.). — Krystalle (aus Eisessig + Benzol oder Xylol). F: 204—205,5° (W., L.), 211° (Sch., B.). Sehr schwer löslich in Äther (Sch., B.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaustichige Rotfärbung (Sch., B.; W., L.). Reagiert mit Natrium in äther. Lösung unter Bildung von 1.4-Dinatrium-1.1.4.4-tetrakisdiphenylyl-butan (Syst. Nr. 2357) (Sch., B.); in ähnlicher Weise wird auch die entsprechende Kaliumverbindung erhalten (W., L.).
- 4. 1-Phenyl-8-diphenylen-octatetraen-(1.3.5.7), 1-Phenyl-7-fluoreny-liden-heptatrien-(1.3.5) $C_{26}H_{20} = C_6H_4$ C:CH·[CH:CH]₃·C₆H₆. B. In geringer Menge bei der Einw. von Fluoren auf 1-Phenyl-heptatrien-(1.3.5)-al-(7) in Natriumäthylat-Lösung, erst bei 55°, dann bei Zimmertemperatur (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 122). Wurde nicht vollkommen rein erhalten. Rote Nadeln (aus Aceton-Methanol). F: ca. 166° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform. Benzel und Acetonhydrid schwer in Albehol und Ather (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Acetanhydrid, schwer in Alkohol und Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Pikrat. F: 194° (K., W., Helv. 11, 150).
- 5. 9.9-Diphenyl-dihydroanthracen $C_{26}H_{20} = C_{6}H_{4} < C(C_{6}H_{5}) > C_{6}H_{4}$ (H 744). B. Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf 2-Benzyl-benzoesäure-äthylester in Äther, Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Eis und Salzsäure und nachfolgendes Erwärmen mit einer Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK,

681

NIXON, Soc. 1927, 508). — F: 200°. — Liefert beim Erhitzen auf 250° im Sauerstoff-Strom oder beim Behandeln mit Benzalchlorid oder Benzophenonchlorid in der Hitze 10.10.10′.10′-Tetraphenyl-9.10.9′.10′-tetrahydro-dianthryl-(9.9′) (S. 728). Bei der Einw. von Aluminium-chlorid in siedendem Schwefelkohlenstoff entsteht 9-Phenyl-anthracen.

- 10-Chlor-9.9-diphenyl-dihydroanthracen $C_{26}H_{19}Cl = C_6H_4 < C(C_6H_5)_2 > C_6H_4$. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf 10-Oxy-9.9-diphenyl-dihydroanthracen in Eisessig (Bergmann, Hervey, B. 62, 916). Krystalle (aus Benzol). F: 226° (unkorr.). Liefert beim Kochen mit Kaliumcarbonat in Methanol 10-Methoxy-9.9-diphenyl-dihydroanthracen.
- 6. **9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-anthracen** $C_{26}H_{20} = C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_5)}{CH(C_6H_5)} > C_6H_4$ (vgl. H 745).
- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben dem höherschmelzenden Isomercn beim Kochen von 9.10-Diphenyl-anthracen mit Kalium in Xylol unter tropfenweiser Zugabe von Alkohol oder mit Natrium und Isoamylalkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 153; Haack, B. 62, 1781). Bei der Einw. von Alkohol auf eine äther. Lösung von 9.10-Dinatrium-9.10-diphenyl-dihydroanthracen (Schlenk, Bergmann, A. 463, 154). Existicrt in 2 polymorphen Formen: Lange, seidenglänzende Nadeln (bei langsamem Erkalten einer isoamylalkoholischen Lösung) vom Schmelzpunkt 199° (Sch., B.), 198,5—199,5° (korr.) (H.) und glitzernde Täfelchen (bei raschem Abkühlen im Quarzreagenzglas) vom Schmelzpunkt 190° (Sch., B.); bei längerem Aufbewahren unter der Mutterlauge gehen die Nadeln in die Täfelchen über (Sch., B.). Thermische Analyse des binären Systems mit 9.10-Diphenylanthracen: H., B. 62, 1776. Ultraviolett-Absorptionsspektrum: H., B. 62, 1782, 1774. Die Lösung in Isoamylalkohol zeigt intensive Fluorescenz (Sch., B.). Fluoresciert und phosphoresciert im Kathodenlicht himmelblau (Sch., B.). Wird beim Verschmelzen mit Schwefel quantitativ in 9.10-Diphenyl-anthracen übergeführt (H.). Liefert mit Brom in siedendem Chloroform in heftiger Reaktion x-Tetrabrom-9.10-diphenyl-anthracen (Sch., B., 4. 463, 156).
- b) Höherschmelzende Form. B. Neben dem niedrigerschmelzenden Isomeren beim Kochen von 9.10-Diphenyl-anthracen mit Natrium und Isoamylalkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 153; HAACK, B. 62, 1781; vgl. a. BARNETT, COOK, NIXON, Soc. 1927, 512) oder mit Kalium in Xylol unter allmählichem Zusatz von Alkohol (H., B., 62, 1772, 1780, 1781; vgl. SCH., BE., A. 463, 175). Ein Präparat, das vielleicht noch geringe Mengen des niedrigerschmelzenden Isomeren enthält, entsteht durch Einw. von Wasser auf 9.10-Dikalium (bzw. 9.10-Dinatrium)-9.10-diphenyl-dihydroanthracen (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3084). Tafeln (aus Essigester). F: 227—228° (korr.) (H.). Thermische Analyse des binären Systems mit 9.10-Diphenyl-anthracen: H., B. 62, 1776. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Lösung: H., B. 62, 1774. Die Lösung in Isoamylalkohol fluoresciert nicht (SCH., BE., A. 463, 153). Leuchtet bei Bestrahlung mit Katliodenlicht schneeweiß mit blauem Nachleuchten (SCH., BE., A. 463, 155). Wird beim Verschmelzen mit Schwefel quantitativ in 9.10-Diphenyl-anthracen übergeführt (H.). Liefert mit Brom in siedendem Chloroform x-Tetrabrom-9.10-diphenyl-anthracen (SCH., BE., A. 463, 156). Bei der Einw. von Aluminiumchlorid in siedendem Schwefelkohlenstoff erhält man 9.10-Diphenyl-anthracen und andere Produkte (BA., C., N.).
- 9.10-Dichlor-9.10-diphenyl-dihydroanthracen $C_{26}H_{18}Cl_2 = C_6H_4 < \frac{CCl(C_6H_5)}{CCl(C_6H_5)} > C_6H_4$ (H 745). B. Durch Chlorieren einer Lösung von 9.10-Diphenyl-anthracen in Chloroform (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3083). Zur Bildung aus 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-dihydroanthracen und Chlorwasserstoff vgl. a. I., M. Nadeln. F: 170° (Zers.). Löst sich in flüssigem Schwefeldioxyd mit tiefgelber Farbe. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig sowie beim Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung oder wäßr. Harnstoff-Lösung 9.10-Diphenyl-anthracen. Beim Kochen mit Wasser entsteht 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-dihydroanthracen. Die Lösung in heißem Benzol liefert bei Einw. von 4 Mol Anilin 9.10-Dianilino-9.10-diphenyl-dihydroanthracen.
 - $\textbf{9.10-Bis-[4-chlor-phenyl]-dihydroanthracen} \ \ C_{26}H_{18}Cl_2 = C_{5}H_{4} < \overset{CH(C_{5}H_{4}Cl)}{CH(C_{6}H_{4}Cl)} > C_{5}H_{4}.$
- a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Reduktion einer siedenden alkoholischen Suspension von 9.10-Bis-[4-chlor-phenyl]-anthracen mit Natriumamalgam (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3086). Nadeln (aus Toluol + Alkohol). F: ca. 2060.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. Nadeln (aus Toluol + viel Alkohol). F: ca. 165° (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3086).

1.5.9.10 - Tetrachlor - 9.10 - diphenyl - dihydroanthracen $C_{24}H_{16}Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 1.5-Dichlor-9.10-diphenyl-anthracen mit einer Lösung von Chlor in Tetrachlorkoblenstoff (BARNETT, COOK, WILTSHIRE, Soc. 1927, 1729). Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine Lösung von 1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-diphenyl-dihydroanthracen in siedendem Tetralin (B., C., W.). - Krystalle. F: 2500 unter Rotfärbung. - Setzt aus einer

essigsauren Kaliumjodid-Lösung Jod in Freiheit.

9.10 - Dichlor - 9.10 - bis - [4 - brom - phenyl] - dihydroanthracen $C_{26}H_{16}Cl_2Br_2 =$ C₆H₄ CCl(C₆H₄Br) C₆H₄. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 9.10-Bis-[4-brom-phenyl]-ant hracen in Chloroform (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3087). Durch kurzes Einleiten von Chlorwasserstoff in eine heiße Lösung von 9.10-Dioxy-9.10-bis-[4-brom-phenyl]-dihydroanthracen in Eisessig (I., M.). — Fast farblose Nadeln (aus Benzol). F: 218°. Löst sich in Schwefelsäure mit dunkelblauer, in flüssigem Schwefeldioxyd mit orangegelber Farbe.

7. 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-phenanthren $C_{10}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus der äther. Lösung von 9.10-Dilithium-9.10-di-CH-C6H5 CH CaHa phenyl-9.10-dihydro-phenanthren (Syst. Nr. 2357) mit Alkohol (SCHLENK. BERGMANN, A. 463, 89). — Prismen (aus Benzin). F: 130-131º.

- 9-Benzhydryl-fluoren, 1.1-Diphenyl-2-diphenylen-äthan $C_{26}H_{20}=$ $C_{6}H_{4}$ CH·CH($C_{6}H_{5}$)₂ (H 745). B. Durch Reduktion von $\alpha.\alpha$ -Diphenyl- β -diphenylen-athylen mit siedendem Isoamylalkohol und Natrium (Schlenk, Bergmann, A. 463, 212). Neben anderen Produkten bei der Einw. von 9-Chlor-fluoren auf Diphenylmethylnatrium in Äther (SCH., B., A. 463, 198; vgl. KLIEGL, B. 62, 1330; B., B. 63 [1930], 1626; K., B. 64 [1931]. 2422). Bei Einw. von Fluorenyllithium oder Fluorenylnatrium auf Diphenyl-brommethan in Benzol (SCH., B., A. 463, 196). — Nadeln (bei raschem Abkühlen aus Benzin) oder Blätter (bei langsamem Abkühlen). F: 217° (SCH., B.). Zeigt bei Einw. mit Kathodenstrahlen hellblaue Fluorescenz und anfänglich grüne, dann dunkelblaue Phosphorescenz (Sch., B., A. 463, 190). — Bildet eine additionelle Verbindung mit Difluorenyl-(9.9') (K., B. 64, 2422).
- 9. 9-Phenyl-9-benzyl-fluoren, 1.2-Diphenyl-1.1-diphenylen-äthan $C_{26}H_{20} = \frac{C_6H_4}{C_4H_4} C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \text{ (H 745)}. B. \text{ Durch Erhitzen von 9-Brom-9-phenyl-fluoren}$ mit Benzylmagnesiumchlorid oder von Benzylchlorid mit 9-Phenyl-fluorenyl-(9)-magnesiumbromid in ather. Lösung (BACHMANN, Am. Soc. 52 [1930], 3291). Aus 9-Phenyl-fluorenylnatrium (Syst. Nr. 2357) bei Einw. von Benzylchlorid in Äther (SCHLENK, BERGMANN, B. 62, 749; vgl. Schmidt, Stein, Bamberger, B. 62, 1890; Bachmann, Am. Soc. 52, 3291). — Prismen (aus Eisessig oder Propylalkohol). F: 136-136,5° (unkorr.), 139° (SCHL., BE.). 140,3-140,80 (korr.) (Bach.).
- 10. Kohlenwasserstoff $C_{26}H_{20}$ von Staudinger (E I 377). Zur Konstitution vgl. Bergmann, B. 63 [1930], 1628 Anm. 41.
 - E I 377, Z. 15 v. o. statt "gelben Verbindung" lies "isomeren Verbindungen".
- 11. Kohlenwasserstoff C₂₈H₂₀ von Linebarger (H 745; dort als 9.10 · Diphenylanthracen-dihydrid-(9.10)(?) beschrieben). B. Beim Erwärmen von Benzol mit Chloroform oder Benzalchlorid in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und Aluminium bei ca. 50° (Râx, Soc. 117, 1337). — Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 159° (R.). — Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin eine krystallisierte Verbindung C28 H24O2(?) vom Schmelzpunkt 92° (R.).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{22}$.

1. 1.13.3 - Tetraphenyl - propen, α.α - Diphenyl - β - benzhydryl - āthylen C₂₇H₂₈ = (C₆H₅)₂CH·CH:C(C₆H₅)₂ (H 745). B. Bei kurzem Kochen von Tetraphenylallen mit Jodwasserstoffsäure, Eisessig und rotem Phosphor (Vorländer, Weinstein, B. 56. 1122). Aus 3-Chlor-1.1.3-triphenyl-propen beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Äther (Straus, Ehrenstein, A. 442, 111). Bei der Einw. von Alkohol auf 2.3-Dinatrium-1.1.3.3-tetraphenyl-propen (Syst. Nr. 2357) in Äther (Schlenk, Bergmann, A. 463. 235). Durch Einw. von Alkohol auf [α.α.γ.γ.-Tetraphenyl-allyl]-kalium (Syst. Nr. 2357) (Ziegler, Thielmann, B. 56, 1740). — Krystalle (aus Alkohol). F: 127—128° (V., W.).

Die Schmelzen neigen auch bei Anwesenheit von Impfkrystallen zu Unterkühlungserscheinungen (V., W.; V., Ph. Ch. 105, 248). Di: 1,135 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 201). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit eitronengelber Farbe (Str., E.; Ziegler, A. 434, 46 Ann. 2). — Wird durch Chromessigsäure zu Benzophenon und Diphenylessigsäure oxydiert (V., W.). Beim Kochen mit Jodwasserstoff und Eisessig entsteht 1.1.3.3-Tetraphenyl-propan (V., W.). Bei der Einw. von Brom erhält man 2-Brom-1.1.3.3-tetraphenyl-propen (V., W.). Reagiert mit Natrium in Äther sehr langsam unter Bildung einer braunroten Lösung; die bei der Einw. von Lithium entstehende dunkelbraune Lösung gibt mit Alkohol 1.2.3-Triphenyl-hydrinden, mit Kohlendioxyd 1.2.3-Triphenyl-hydrinden-earbonsäure-(1 oder 2) (?), mit Jod 1.1.4.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3), Diphenylmethan und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 221°; bei der Einw. von Äthylsenföl auf die Lithiumverbindung erhält man eine Verbindung C₃₀H₂₇NS (F: 193°) (Sch., B., A. 463, 38, 51, 54).

- 2-Brom-1.1.8.3-tetraphenyl-propen C₂₇H₂₁Br = (C₆H₅)₂CH·CBr:C(C₆H₅)₂ (H 745). Addiert in der Kälte kein Brom (Vorländer, Weinstein, B. 56, 1123). Gibt mit siedender alkoholischer Kalilauge Tetraphenylallen (V., W.; Schlenk, Bergmann, A. 463, 235).
- 2. 1.1.2.3 Tetraphenyl-propen (1), Triphenylbenzyläthylen $C_{27}H_{22} = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Brom-1.1.2-triphenyl-propen-(1) und Phenylmagnesiumbromid in absol. Ather (Meisenheimer, A. 456, 151). Krystalle (aus Alkohol). F: 139°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, schwerer in Äther, fast unlöslich in kaltem Alkohol und Eisessig.
- 3. 1.1.2 Triphenyl hydrinden $C_{27}H_{22} = C_6H_4 \cdot \underbrace{CH_2 \cdot CH_5}_{C(C_6H_5)_2} CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von 2- β -Phenäthyl-triphenylchlormethan mit Chinolin im Rohr auf 150% (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 268). Pulver (aus Propylalkohol). F: 83%.
- 4. 1.1.3-Triphenyl-hydrinden $C_{27}H_{22} = C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_5)}{C(C_6H_5)_2} > CH_2$. B. Durch Reduktion von 1.3.3-Triphenyl-inden mit Wasserstoff und palladiniertem Bariumsulfat in siedendem Propylalkohol oder mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1.7) (Schlenk. Bergmann, A. 463, 223). Nadeln (aus Propylalkohol). F: 111—112°. Zeigt im Kathodenlicht bläulichweiße Fluorescenz mit blaugrünem Nachleuchten (Sch., B., A. 463, 217 Ann.).
- 5. 1.2.2-Triphenyl-hydrinden $C_{27}H_{22} = C_6H_4 C_{(C_6H_5)} C_{(C_6H_5)} C_{(C_6H_5)}$. B. Aus 1-Oxy-1.2.2-triphenyl-hydrinden bei der Reduktion mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in siedendem Eisessig (Schlenk, Bergmann, A. 463, 260). Aus $\alpha.\beta.\beta.\gamma$ -Tetraphenyl-propylalkohol beim Erhitzen mit Essigsäureanlydrid und etwas konz. Schwefelsäure auf 140° (Sch., B.). Stäbehen (aus Propylalkohol). F: 142°.
- 6. 1.2.3-Triphenyl-hydrinden $C_{27}H_{22} = C_6H_4 < \frac{C_1H_1(C_6H_5)}{C_1H_1(C_6H_5)} > CH_2G_1H_3$. B. Durch Behandlung des aus 1.1.3.3-Tetraphenyl-propen und Lithium in Ather entstandenen Reaktionsprodukts mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 51). Durch Reduktion von 1.2.3-Triphenyl-inden mit Natrium und Isoamylalkohol (Ziegler, Crössmann, B. 62, 1770). Beim Behandeln von 3-Oxy-1.2.3-triphenyl-inden mit Jodwasserstoffsäure (D: 1.7) und rotem Phosphor (Sch., B., A. 463, 257). Nadeln (aus Alkohol. Eisessig oder Benzin). F: 153° (Sch., B., A. 468, 52, 257; Z., Cr.).

SCHLENK, BERGMANN (A. 463, 53, 254 Ann. 2) vermuten, daß die beim Erhitzen von 1.2.3-Triphenyl-hydrinden-carbonsäure-(1 oder 2) mit Natronkalk im Rohr auf 280° in geringer Menge erhaltene Verbindung vom Schmelzpunkt 126° cin Stereoisomeres des 1.2.3-Triphenyl-hydrindens darstellt.

7. 3-Phenyl-4-benzhydryl-1.2-benzo-cyclobuten-(1), 1.3.3-Triphenyl-1.2-o-phenylen-propan C₂₇H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Alkohol auf die aus Tctraphenylallen und Lithium in Äther unter Eiskühlung erhaltene violette Lithiumverbindung (Schlenk, Bergmann, A. 463, 246). — Krystalle (aus Benzin). F: 184°. Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von palladiniertem Bariumsulfat in siedendem Propylalkohol 3'Phenyl-4'-benzhydryl-[cyclobutano-1'.2':1.2-cyclohexan]. Beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Chloroform unter Eisküllung entsteht x-Tribrom-3-phenyl-4-benzhydryl-1.2-benzo-cyclobuten-(1) [Nadeln (aus Aceton oder Benzin); F: 212° (Zers.): gibt mit konz. Schwefelsäure eine tiefrote Färbung]. Bei der Einw. von Natrium oder Lithium in Äther sowie beim Behandeln mit Lithiumäthyl in Benzol erhält man die blutrote Lösung eines Substitutionsproduktes, die beim Umsetzen mit Kohlendioxyd 1.3.3-Triphenyl-1.2-o-phenylen-propan-carbonsäure-(x) liefert. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaßrosa

Färbung, die beim Stehen blaustichig blutrot wird; beim Lösen in konz. Schwefelsäure bei Gegenwart von etwas konz. Salpetersäure entsteht sofort die blutrote Färbung (SCH., B., A. 463. 247).

- 8. 9-Benzhydryl-dihydroanthracen. Diphenyl-[9.10-dihydro-anthranyl]-methan $C_{27}H_{22}=C_6H_4$ CH[CH(C_6H_5)₂] C_6H_4 . B. Durch Einw. von Natrium und siedendem Isoamylalkohol auf ms-Diphenylmethylen-anthron (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 269). Stäbchen (aus Benzin). F: 207,5°.
- 9. 9 Phenyl 10 benzyl dihydroanthracen C_{2} : $H_{22} = C_{6}H_{4}$ $CH(C_{6}H_{5})$ $C_{6}H_{4}$. B. Aus dem Reaktionsprodukt von 9-Phenyl-10-benzyl-anthracen mit Natrium in Ather durch Behandeln mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 280). Tafeln (aus Methanol). F: 119°.
- 10. 9 Phenyl 10 0 tolyl dihydroanthracen C₂₇H₂₂ = C₆H₄·C_H(C₆H₅) C₆H₄. B. Aus 9 Phenyl 10 0 tolyl anthracen beim Kochen mit Kalium in Xylol unter allmählicher Zugabe von Alkohol (HAACK, B. 62, 1776, 1782; vgl. SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 181) oder durch Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (H.). Krystalle (aus Xylol). F: 186—187° (korr.) (H.), 172—173° (SCH., B.). Thermische Analyse des binären Systems mit 9 Phenyl 10 0 tolyl anthracen: H., B. 62, 1776. Liefert beim Verschmelzen mit Schwefel 9 Phenyl 10 0 tolyl anthracen (H.). Zeigt in siedendem Benzoesäureäthylester eine reversible Gelbfärbung (SCH., B.).
- 11. 9 Methyl 9.10 diphenyl dihydroanthracen $C_{27}H_{22} = C_6H_4 \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot C_6H_4$. B. Aus 10-Oxy-9-methyl-9.10-diphenyl-9.10-dihydroanthracen beim Behandeln mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in siedendem Eisessig (Schlenk, Bergmann, A. 463, 278). Krystalle (aus Propylalkohol). F: 171°. Die Schmelze und die äther. Lösung fluorescieren.
- 12. 9-[β . β -Diphenyl-äthyl]-fluoren, 1.1-Biphenyl-3.3-diphenylen-propan, Benzhydryl-fluorenyl-(9)-methan $C_{27}H_{22}=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CH·CH₂·CH(C_6H_5)₂. B. Aus 2. α -Diphenyl- β -[fluorenyl-(9)]-äthylen durch Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 272). Tafeln (aus Benzin). F: 107°.
- 13. Kohlenwasserstoff C₂₇H₂₂ vom Schmelzpunkt 103°. B. Aus dem Kohlenwasserstoff C₂₇H₂₀ vom Schmelzpunkt 186° (S. 694) durch Addition von Natrium in Äther und Hydrolyse des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 253). Krystalle (aus Propylalkohol). F: 103°.
- 14. Kohlenwasserstoff $C_{27}H_{22}$ vom Schmelzpunkt 167—168°. B. Aus dem Kohlenwasserstoff $C_{27}H_{20}$ vom Schmelzpunkt 186° (S. 694) durch Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol oder rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Schlenk, Bergmann, A. 463, 253). Krystalle (aus Propylalkohol). F: 167—168°.
- 15. Kohlenwasserstoff C₂₇H₂₂ vom Schmelzpunkt 129—130°. B. Aus 1-Natrium-1.1.3.3-tetraphenyl-propen in Äther mit benzolischer Jod-Lösung (Schlenk, Bergmann, A. 463, 245). Prismen und Oktaeder (aus Benzin). F: 129—130°.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{24}$.

 $(C_6H_5)_2CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH (C_6H_5)_2$.

a) Niedrigerschmelzende Form. B. Bei der Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt von Bis-[β.β-diphenyl-vinyl]-quecksilber (Syst. Nr. 2340) und Natrium in Äther (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 100, 105). — Tafeln (aus Benzin). F: 123—124°. — Lagert sich beim Erwärmen in Eisessig bei Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure in die höherschmelzende Form um (SCH., B., A. 463, 100). Bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol entsteht 1.1.4.4-Tetraphenyl-butan (SCH., B., A. 463, 106).
b) Höherschmelzende Form. B. Durch Reduktion von 1.1.4.4-Tetraphenyl-buta-

dien-(1.3) mit Natriumamalgam in Alkohol bei Zimmertemperatur (Schlenk, Bergmann, A. 463, 103). Durch Einw. von Alkohol auf 1.4-Dikalium-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) oder 1.4-Dinatrium-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) in Ather (Wittig. v. Luvin, B. 61, 1628, 1632; Schlenk, Bergmann, A. 463, 102). Über eine analoge Bildung aus 1.4-Dilithium-

- 1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) vgl. Blum, B. 62, 889. Beim Erwärmen der niedrigerschmelzenden Form in Eisessig mit einer Spur konz. Schwefelsäure (Sch., B., A. 463, 100). Blättehen (aus verd. Essigsäure, Eisessig oder Benzin). Sintert bei 137° (Bl.); F: 140—141° (Bl.), 140,5 (Sch., B.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylakohol 1.1.4.4-Tetraphenyl-butan (Sch., B., A. 463, 102).
- 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) C₂₈H₃₂Cl₂ = (C₈H₅)₂CH·CCl·CCl·CH·C₆H₅)₂.

 a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben der böherschinelzenden Form und anderen Produkten bei der Einw. von Wasserstoff auf 2.2.2-Trichlor-1.1-diphenyl-äthan in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat-Katalysator oder Nickel in Alkohol + Pyridin bei erhöhter Temperatur (Brand, Horn, J. pr. [2] 115, 359) oder beim Kochen von 2.2.2-Trichlor-1.1-diphenyl-äthan mit Aluminium-Kupfer-Zink-Legierung oder Kupfer-Magnesium-Legierung in Alkohol bei Gegenwart von etwas Kupfer(II)-chlorid (Br., B. 54, 1995). Gemische mit der höherschmelzenden Form und anderen Produkte entstehen ferner aus 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4-4-tetraphenyl-äthan durch elektrolytische Reduktion an einer Blei-Kathode in siedendem Eisessig + konz. Salzsäure, beim Behandeln mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat-Katalysator in Pyridin + Alkohol oder durch Kochen mit Zinkstaub und Eisessig oder Alkohol (Br., B. 54, 1997). Die Trennung erfolgt durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol, in dem die höherschmelzende Form schwerer löslich ist (Br., B. 54, 1998). Nadeln (aus Alkohol). F: 106—108° (Br., B. 54, 1998). 108—110° (Br., H.). Versuche zur elektrochemischen Reduktion an einer Bleikathode: Br., B. 54, 2021. Beinn Kochen mit wäßrig-alkoholiseber Kalilauge erhält man Tetraphenyl-butatrien und ein Ol, das beim Kochen mit Eisessig oder alkoh. Mineralsäuren 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-inden ergibt (Br., B. 54, 1996, 1998, 2002; Br., Berlin, B. 57, 846).
 b) Höherschmelzende Form. B. s. bei der niedrigerschmelzenden Form. Nadeln
- b) Höherschmelzende Form. B. s. bei der niedrigerschmelzenden Form. Nadeln (aus Alkohol). F: 137—138° (Brand, B. 54, 1998). Über das chemische Verhalten vgl. die niedrigerschmelzende Form.
- 2.3 Dibrom 1.1.4.4 tetraphenyl buten (2) $C_{28}H_{22}Br_2 = (C_6H_5)_2CH\cdot CBr\cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Ein Gemisch der beiden stereoisomeren Formen entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von 2.2.2-Tribrom-1.1-diphenyl-āthan mit Aluminium-Kupfer-Zink-Legierung bei Gegenwart von etwas Kupfer(II)-chlorid in Alkohol (Brand, B. 54, 1996). Entsteht ferner in geringer Menge bei Einw. von Wasserstoff auf 2.2.3.3-Tetrabrom-1.1.4-tetraphenyl-butan in Pyridin + Alkohol bei Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat-Katalysator (B., B. 54, 2001). Nadeln. Schmilzt unseharf bei 130—131°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Natronlauge Tetraphenylbutatrien.
- 2. 1.1.3.3-Tetraphenyl-buten-(1) C₂₈H₂₄ = (C₆H₅)₂C:CH·C(C₆H₅)₂·CH₃ (E I 377).

 B. Aus α.α-Diphenyl-āthylen beim Aufbewahren mit konz. Schwefelsäure oder Floridin bei Zimmertemperatur, neben viel 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclobutan (Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, ж. 54, 225; B. 56, 2350). Zur Bildung aus α.α-Diphenyl-āthylen beim Erhitzen mit Jod (E I 377) vgl. a. L., A., M. Durch Umsetzen von Benzophenon mit Methylmagnesiumjodid in Äther, Sättigen des Reaktionsgemisches mit Schwefeldioxyd und Behandeln der nach Abdestillieren des Äthers erhaltenen rotbraunen Masse mit heißen Wasser (Schmidt-Nickels, B. 62, 919). Bei der Einw. von Methyljodid auf 2.3-Dinatrium-1.1.3.3-tetraphenyl-propen (Syst. Nr. 2357) oder 1-Natrium-1.1.3.3-tetraphenyl-propen (Syst. Nr. 2357) in Äther bei Zimmertemperatur (Schlenk, Bergmann, A. 463, 239, 240). Prismen (aus Methanol). F: 113,5° (korr.) (L., A., M.), 113—114° (Schm.-N.). Entfärbt Permanganat weder in wäßriger noch in Aceton-Lösung (L., A., M.). Liefert beim Ozonisieren in Tetrachlorkohlenstoff oder Chloroform bei 0° das Ozonid des 1.1.3.3-Tetraphenyl-butens-(1); bei längerem Ozonisieren entsteht das Ozonid des α.α-Diphenyl-ātbylens (L., A., M.). Verlialten bei der Hydrierung in Essigsäure in Gegenwart von Platinschwarz: Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, ж. 54, 227; B. 56, 2351. Läßt sich mit palladiniertem Bariumsulfat und Wasserstoff nicht hydrieren (Sch., B.). Entfärbt Bromwasser nicht (Sch., B.). Gibt bei Einw. von Brom in Tetrachlorkohlenstoff im Rohr bei 100° 1.2-Dibrom-1.1.3.3-tetraphenyl-butan (L., A., M.). Liefert mit überschüssigem Brom in siedendem Eisessig ß-β-Dibrom-α.α-diphenyl-āthylen (Hildebrand, Dissert., S. 31). Liefert beim Erwärmen mit Floridin im Rohr auf 215° 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclobutan(?) (L., A., M.). Gibt mit Tetranitromethan eine intensive Gelbfärbung (L., A., M.).

Ozonid des 1.1.3.3-Tetraphenyl-butens-(1) C₂₈H₂₄O₃. B. Durch Einw. von Ozon auf 1.1.3.3-Tetraphenyl-buten-(1) in Tetrachlorkohlenstoff oder Chloroform bei 0° (Lebedew, Andrejewski, Matjuschkina, Ж. 54, 228; B. 56, 2351). — Gelbliche, viscose Flüssigkeit. Löslich in Benzin (Kp: 30—60°). — Verbrennt auf dem Platinblech, ohne zu explodieren. Liefert beim Kochen mit Wasser Benzophenon, Benzophenon-peroxyd.

Methyl-diphenyl-acetaldehyd und Methyl-diphenyl-essigsäure.

- 3. $\alpha.\alpha$ Diphenyl- $\beta.\beta$ dibenzyl-dihylen $C_{28}H_{24} = (C_4H_5 \cdot CH_2)_2C : C(C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. Ziegler, Colonius, Schäffer, A. 473, 37. B. Durch Überführen von $\alpha.\alpha.y$ -Triphenyl- β -benzyl-propylalkohol in das entsprechende Chlorid und Kochen dieses Produkts mit Pyridin (Schlenk, Bergmann, A. 463, 49). Krystalle (aus Methanol). F: 78° (Sch., B.). Reagiert nicht mit Natrium (Sch., B.).
- 4. 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclobutan $C_{28}H_{24} = (C_6H_5)_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > C(C_6H_8)_2$. B. Aus a.a.Diphenyl-äthylen beim Aufbewahren mit konz. Schwefelsäure oder Floridin bei Zimmertemperatur, neben etwas 1.1.3.3-Tetraphenyl-buten-(1) (Lebeddew, Andredewski, Matjusch-Kina, \mathcal{R} . 54, 225; B. 56, 2350). Durch Erwärmen von 1.1.3.3-Tetraphenyl-buten-(1) mit Floridin im Rohr auf 215° (L., A., M.). F: 143° (korr.). Färbt sich mit Tetranitromethan gelblich. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure-Gemisch Benzophenon.
- 5. 1.2.3 Triphenyl 1.2.3.4 tetrahydro-naphthalin, 1.2.3 Triphenyl-tetralin $C_{28}H_{24} = C_0H_4$ CH_2 CH_2 CH_5 6. 1.2.4-Triphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1.2.4-Triphenyl-tetralin $C_{28}H_{24} = C_6H_6 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2$ 1.4-dihydro-naphthalin in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in Propylalkohol (Blum, B. 62, 887). Bei der Reduktion von 1.2.4-Triphenyl-naphthalin mit Natrium in siedendem Amylalkohol, neben einem isomeren 1.2.4-Triphenyl-x-tetrahydro-naphthalin B.). Krystalle (aus Eisessig). F: 126—129°.
- 7. 1.2.4-Triphenyl-x-tetrahydro-naphthalin C₂₈H₂₄. B. s. im vorangehenden Artikel. Nadeln (aus Eisessig oder Propylalkohol). F: 186—1870 (Blum, B. 62, 889).
- 8. 1-Phenyl-3-benzhydryl-hydrinden C₂₈H₂₄ = C₆H₄ CH CH₂ B. Bei der Reduktion von 1-Phenyl-3-benzhydryl-inden (S. 696) mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 225). Durch Hydrigrung von 1-Phenyl-3-di-

der Reduktion von 1-Phenyl-3-benzhydryl-inden (S. 696) mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 225). Durch Hydrierung von 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-hydrinden bei Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 220). Aus 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-inden beim Hydrieren in Gegenwart von Platinmohr in Äther unter geringem Überdruck (Salkind, Kruglow, B. 61, 2311; K. 61, 811), in Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig (W., Kl., A. 470, 219) oder durch Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (Sch., B., A. 463, 225). Aus 2-Chlor-1-phenyl-3-diphenylmethylen-inden durch Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig oder durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor in Eisessig (W., Kl., A. 470, 219). — Existiert in 2 Modifikationen (S., Kr.). Blättchen (aus Propylalkohol), F: 135° (S., Kr.), 137° (Sch., B.) oder Krystalle (aus sehr verdünnter alkoholischer Lösung), F: 107° unter Übergang in die höherschmelzende Modifikation (S., Kr.).

- 9. 9.9-Dibenzyl-dihydroanthracen C₂₈H₂₄ = C₆H₄ C(CH₂·C₆H₅)₂ C₄H₄ (H 746). Die von Hallgarten (B. 21 [1888], 2509) unter dieser Formel beschriebene Verbindung wird von Bergmann, Fujisa (A. 480 [1930], 191) als 9-Benzyl-dihydroanthracen erkannt.
- 10. Kohlenwasserstoff $C_{28}H_{24}$ vom Schmelzpunkt 126,5—127,5°. B. Bei ein- bis zweitägiger Einw. von Lithium auf β . β -Diphenyl-vinylbromid in Äther und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Blum, B. 62, 889). Nadeln (aus Benzin). F: 126,5—127,5°. Liefert bei der Oxydation mit siedender Chromessigsäure Benzophenon und Benzoesäure. Bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat-Katalyssator in alkoholischer oder siedender propylalkoholischer Lösung erhält man einen öligen Kohlen wasserstoff $C_{28}H_{28}$.
- 11. Kohlenwasserstoff C₂₈H₂₄ vom Schmelzpunkt 182°. B. Aus 1.2.3.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3) durch katalytische Hydrierung mit Palladium oder durch Addition von Lithium und nachfolgende Hydrolyse mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 81; vgl. Smith, Hoehn, Am. Soc. 63 [1941], 1184). F: 182°.
- 12. Kohlenwasserstoff C₂₈H₂₄ vom Schmelzpunkt 185°. B. Entsteht bei der Einw. von Benzylidenchlorid auf Toluol in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und Aluminiumpulver bei 60—70° (Râv, Soc. 117, 1338). Krystalle (aus Eisessig). F: 185°.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{80}H_{28}$.

- $\textbf{1. 1.3.3-Tetraphenyl-hexen-(1)} \ \ C_{30}H_{28} = (C_6H_5)_2C: CH \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5.$
- **6-Brom-1.1.3.3-tetraphenyl-hexen-(1)** $C_{30}H_{27}Br = (C_6H_5)_2C:CH \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von Trimethylenbromid auf 1-Natrium-1.1.3.3-tetraphenyl-propen-(2) (Syst. Nr. 2357) in Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 244). Quadern (aus Benzin). F: 120—121°.
- 2. Tetra-p-tolyl-āthylen $C_{30}H_{28}=(CH_3\cdot C_0H_4)_2C:C(C_0H_4\cdot CH_3)_2$ (E I 746). B. Durch Erhitzen des aus Di-p-tolyl-carbinol und Chlor- bzw. Bromwasserstoff entstandenen Produkts für sich oder mit Pyridin (GILMAN, FLICK, R. 48, 462). Bei der Reduktion von Tetra-p-tolyl-āthylenglykol oder von Di-p-tolyl-keton mit amalgamiertem Zink und Chlorwasserstoff in alkoh. Lösung (G., F.). Beim Erhitzen des aus Di-p-tolyl-keton und Phosphorpentasulfid erhaltenen Thioketons mit Kupfer (G., F.). Aus Di-p-tolyl-keten-chinolin durch Einw. von Di-p-tolyl-keton (G., F.). F: 151°. Wird von Chromtrioxyd in Eisessig zu Di-p-tolyl-keton oxydiert.
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{30}H_{28}$ vom Schmelzpunkt 215°. B. Entsteht bei der Einw. von Chloroform auf Toluol in Gegenwart von Quecksilber(II)-chlorid und Aluminium-pulver bei 70° (Rây, Soc. 117, 1338). Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 215°.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{32}H_{32}$.

- 1. 1.1.4.4 Tetra p-tolyl buten (2) $C_{32}H_{32} = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH : CH \cdot CH \cdot (C_6H_4 \cdot CH_3)_2$.
- **2.3 Dichlor -1.1.4.4- tetra-p-tolyl-buten (2)** $C_{32}H_{30}Cl_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CCl \cdot CCl \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2.$
- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben der höherschmelzenden Form aus 2.2.2-Trichlor-1.1-di-p-tolyl-äthan durch Hydricrung mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat in Pyridin + Alkohol bei 40—50° oder in geringerer Menge durch Reduktion mit Devardascher Legierung (Zink-Kupfer-Aluminium-Legierung) in siedendem wäßrigem Alkohol bei Gegenwart von etwas Eisenchlorid (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 341). Entsteht auch aus 2.2.3.3-Tetrachlor-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-butan beim Hydrieren mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calcium-carbonat in Alkohol + Pyridin bei 40—50° oder durch Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig oder Alkohol (B., W.). F: 164—165°. Leicht löslich in heißem Eisessig, Essigester, Benzol, Toluol, Isoamylalkohol, Isoamylacetat und Pyridin, ziemlich leicht in heißem, schwer in kaltem Alkohol. Die Lösung in Schwefelkohlenstoff addiert kein Brom. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kaliauge oder mit Natriumäthylat-Lösung Tetra-p-tolyl-butatrien und ein braunes Öl, das beim Kochen mit Eisessig oder alkoh. Salzsäure in 5-Methyl-1-p-tolyl-3-[di-p-tolyl-methylen]-inden übergeht.
- b) Höherschmelzende Form. B. s. o. bei der niedrigerschmelzenden Form. Krystalle (aus Essigester oder Eisessig). F: 193—194°. Leicht löslich in kaltem Benzol, Toluol, Xylol und Pyridin, schwer in heißem Alkohol, löslich in heißem Eisessig, Essigester, Aceton, Isoamylalkohol und Isoamylacetat. Liefert beim Kochen mit Natriumäthylat in Alkohol + Isoamylalkohol Tetra-p-tolyl-butatrien und ein braunes Öl, das beim Kochen mit Eisessig oder alkoh. Salzsäure in 5-Methyl-1-p-tolyl-3-[di-p-tolyl-methylen]-inden übergeht (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 345).
- **2.3-Dibrom-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-buten-(2)** $C_{32}H_{30}Br_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CBr \cdot CBr \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.2.2-Tribrom-1.1-di-p-tolyl-äthan durch Hydrierung mit der berechneten Menge Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Calciuncarbonat in Alkohol + Pyridin bei 40—50° oder durch Reduktion nit Devardascher (Zink-Kupfer-Aluminium)-oder Arndscher (Kupfer-Magnesium)-Legierung in Gegenwart von wenig Kupfer-Ill)-chlorid oder Eisenchlorid in siedendem wäßrigem Alkohol (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 348, 350). Gelbliche Krystalle (aus Essigester). F: 175—176° (Zers.). Wird durch siedende Isoamylat-Lösung in Tetra-p-tolyl-butatrien übergeführt.
- 2. 1.1.4.4 Tetra -p-tolyl buten (1 oder 2) $C_{32}H_{32} = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C : CH \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$ oder $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH : CH \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Hydrierung von Tetra-p-tolyl-butatrien in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol bei mäßiger Erwärmung (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 346). Nadeln (aus Alkohol). F: 151°.
- 8. Tetrameres α -Methyl-styrol $C_{36}H_{40}$ s. bei α -Methyl-styrol, S. 375.

Syst. Nr. 492a

688

22. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-33}.

 $\alpha.\alpha.\gamma.\gamma$ -Tetraphenyl-allyl $C_{27}H_{21}=(C_6H_5)_2C:CH\cdot C(C_6H_5)_2$. B. Aus 1.1.3.3-Tetraphenyl-allyl-perchlorat (Syst. Nr. 547) beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Ather unter guter Kühlung (Ziegler, A. 434, 77). — Grasgrünes krystallines Pulver. Ist in gefrierendem Benzol zu etwa 80% als Radikal vorhanden. Beim Einleiten von Luft in die äther. Lösung entsteht Bis-[1.1.3.3-tetraphenyl-allyl]-peroxyd (Syst. Nr. 547). [Gerisch]

23. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-34}.

1. Kohlenwasserstoffe C24H14.

- 1. $Di-\alpha-naphthyl-butadiin$, $Di-\alpha-naphthyl-diacetylen$ $C_{24}H_{14}=C_{10}H_7 \cdot C : C \cdot C \cdot C \cdot C_{10}H_7$ (H 747). B. Aus α -Naphthyl-acetylenmagnesiumbromid beim Behandeln mit 1 Atom Jod in Äther (GRIGNARD, PERRICHON, A. ch. [10] 5, 15).
- 2. 3.4; 9.10-Dibenzo-pyren C₂₄H₁₄, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei der Destillation von 3.4; 9.10-Dibenzo-pyrenchinon-(5.8) über
 Zink-Bimsstein im Wasserstoffstrom (SCHOLL, NEUMANN, B. 55, 123).

 Grünlichgelbe Blättchen oder Prismen (aus Benzol). F: 281,5—282°.
 Sublimierbar. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther. Löslichkeit in siedendem Eisessig etwa 1:500, in siedendem Benzol etwa 1:200.
 Dic gelben Lösungen fluorescieren blau. Konzentrierte Schwefelsäure löst blau mit roter Fluorescenz, wobei besonders schnell beim Erhitzen Oxydation zu 3.4;9.10-Dibenzo-pyrenchinon-(5.8), manchmal außerdem noch Sulfurierung eintritt. Wird durch wenig Chromsäure in Eisessig zu 3.4;9.10-Dibenzo-pyrenchinon-(5.8), durch mehr Chromsäure zu Pentaphendichinon-(5.14;8.13) (Syst. Nr. 728) oxydiert.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{18}$.

1. 9.10 - Diphenyl - anthracen C₂₆H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 747; E I 377). B. Aus höher- und niedrigerschmelzendem 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-anthracen durch Verschmelzen mit Schwefel (HAACK, B. 62, 1782). Über Bildung beim Erhitzen eines Gemisches von höher- und niedrigerschmelzendem 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff vgl. Barnett, Cook, Nixon, Soc. 1927, 512. Aus 9.10-Dichlor-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen durch Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig oder mit wäßr. Kaliumjodid- oder Harnstoff-Lösung (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3083). Beim Erhitzen von Benzhydrol mit Calciumhydrid (Schlenk, Karplus, B. 61, 1677). Durch Kochen von 9-Oxy-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit festem Kaliumhydroxyd oder Kaliummetall in Xylol (H., B. 62, 1772, 1781; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 175). Aus 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen bei Einw. von konz. Schwefelsäure, neben anderen Produkten (Kehrmann, Monnier, Ramm, B. 56, 173), beim Behandeln mit Zinkstaub in Eisessig und beim Sättigen einer Lösung in Eisessig mit Bromwasserstoff bei 60° (In., Ma.). Durch Erhitzen von 9-Oxy-10-methoxy-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit wasserfreier-Ameisensäure (Sch., Be., A. 463, 152). Beim Erhitzen von Benzophenon mit Calciumhydrid (Sch., K.). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Äther auf 10-Phenyl-anthron-(9) (Barnett, Matthews, B. 59, 1438) oder Anthrachinon, neben anderen Produkten (Ba., Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1727).

Die anfangs farblosen Krystalle werden beim Aufbewahren an der Luft oder in Stickstoff-Atmosphäre gelb (Schlenk, Bergmann, A. 463, 171, 179; vgl. Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3084). F: 247° (Sch., Be., A. 463, 152), 249—250° (korr.) (Haack, B. 62, 1781), 249—250° (In., Ma.). Löst sich in flüssigem Schwefeldloxyd mit tief gelber Farbe (In., Ma.). Die Farbe der gelben Lösungen in organischen Lösungsmitteln (In., Ma., Soc. 1926, 3084) vertieft sich beim Erhitzen und hellt sich beim Abkühlen wieder auf, um bei neuem Erhitzen sich wieder zu vertiefen; im einzelnen ist dieses Verhalten untersucht in Benzylidenmethylamin (In., Ma., Soc. 1926, 3081, 3089), Mesitylen (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1726) und Benzoesäureäthylester (Sch., Be., A. 463, 179). Die Krystalle fluorescieren schwach blau (H., B. 62, 1772) und zeigen bei Bestrahlung mit Kathodenlicht blaugrüne Fluorescenz mit ziemlich stanz: Radulescu, Barbulescu, Bulet. Cluj 4, 354; C. 1929 II, 1766. Die Lösung in Essigester fluoresciert violett (Sch., Be., A. 463, 152). Ultraviolett-Absorptionsspektrum: Haack,

689

B. 62, 1774; in alkob. Lösung: Barnett, Cook, Ellison, Soc. 1928, 890. Thermische Analyse der binären Systeme mit höher und niedrigerschmelzendem 9.10-Diphenyl-9.10-dihydroauthraeen: H., B. 62, 1776.

Beim Erhitzen an der Luft entsteht wahrscheinlich 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen, das auch bei aufeinanderfolgendem Behandeln mit Silberoxyd in Xylol und mit Wasser gebildet wird (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3084). Liefert beim Koehen mit 1 Mol Kalium in Xylol unter tropfenweisem Zusatz von Alkohol oder bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol höher- und niedrigerschmelzendes 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-anthracen (Haack, B. 62, 1781; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 154). Die ('hlorierung in Chloroform-Lösung ergibt 9.10-Dichlor-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen (In., Mar., Soc. 1926, 3083). Bei der Bromierung mit 3 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff crhält man 9.10-Diphenyl-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) (Barnett, Matthews, B. 59, 1438). Die Einw. von Natrium in flüssigem wasserfreiem Ammoniak führt zu 9.10-Dinatrium-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen (Syst. Nr. 2357) (In., Mar., Soc. 1926, 3084); reagiert analog mit Natrium in Äther, mit Kalium in flüssigem Ammoniak und in Äther sowie mit Lithium in Äther (In., Mar., Soc. 1926, 3084; Sch., Be., A. 463, 154, 158).

Verbindung mit höherschmelzendem 9.10-Dipbenyl-9.10-dibydro-anthracen $(^{\circ}_{26}H_{18}+C_{26}H_{20})$ F: 214° (Haack, B. 62, 1773; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 175). Löst sich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit brauner Fluorescenz (Sch., B.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum; H., B. 62, 1774.

- 1-Chlor-9.10-diphenyl-anthracen C₂₆H₁₇Cl, Formel I. B. Beim Koehen von 1-Chlor-anthrachinon mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Behandeln des nicht näher beschriebenen 1-Chlor-9.10-dioxy-9.10-diphenyl-9.10-dibydro-anthracens mit Zinkstaub und siedender Essigsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1728). Gelbes Krystall-pulver (aus Toluol oder Essigsäure). F: 185°.
- 2-Chlor-9.10-diphenyl-anthracen C₂₈H₁₇Cl, Formel II. B. Durch Reduktion von 2-Chlor-9.10-dioxy-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (INGOLD, MARSHALL, Soc. 1926, 3087). Beim Behandeln einer Lösung von 2-Brom-9.10-dioxy-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen in siedendem Eisessig mit Chlorwasserstoff, neben anderen Produkten (I., M., Soc. 1926, 3088). Blaßgelbe Krystalle. F: 193° (I., M.), 194° (BARNETT, COOK, WILTSHIRE, Soc. 1927, 1728). In den üblichen Lösungsmitteln viel leichter löslich als 9.10-Diphenyl-anthracen (I., M.).

- 1.5-Dichlor-9.10-diphenyl-anthracen C₂₆H₁₆Cl₂, Formel III. B. Beim Kochen von 1.5-Dichlor-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig und wenig Salzsäure (Вакнетт, Соок, Wiltshire. Soc. 1927, 1732). Gelbes Pulver (aus Isoamylalkohol oder Benzol + Petroläther). F: 236° (nach vorherigem Sintern). Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig 1.5-Dichlor-9.10-dioxy-9.10-diphenyl-9.10-di-hydro-anthracen. Beim Behandeln mit in Tetrachlorkohlenstoff gelöstem Chlor entsteht 1.5.9.10-Tetrachlor-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen (B., C., W., Soc. 1927, 1729).
- 9.10-Bis-[4-chlor-phenyl]-anthracen C₂₈H₁₄Cl₂, Formel IV. B. Bei der Reduktion von 9.10-Dioxy-9.10-bis-[4-chlor-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (INGOLD, MARSHALL, Soc. 1928, 3085). Neben anderen Produkten beim Behandeln von 9.10-Dioxy-9.10-bis-[4-brom-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen in Eisessig mit Chlorwasserstoff in der Hitze (I., M., Soc. 1926, 3088). Krystalle (aus Xylol). F: 306° bis 307,5° (I., M.). Die Farbe der Lösungen in Benzylidenmethylamin vertieft sich beim Erhitzen und hellt sich beim Abkühlen wieder auf (I., M., Soc. 1926, 3081, 3089); ébenso verhalten sich die Lösungen in Mesitylen (BARNETT, COOK, WILTSHIEE, Soc. 1927, 1726). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol höher- und niedrigerschmelzendes 9.10-Bis-[4-chlor-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen (I., M.).
- 2 Brom 9.10 diphenyl anthracen C₂₆H₁₇Br, Formel V. B. Durch Reduktion von 2-Brom 9.10-dioxy 9.10 diphenyl 9.10 dihydro-anthracen mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (INGOLD, MARSHALL, Soc. 1926, 3087). Blaßgrüngelbe Nadeln (aus Aceton + Ligroin). F: 185—187°.

$$V. \begin{tabular}{lll} P & C_6H_5 & C_6H_4Br \\ \hline \\ \dot{C}_6H_5$ & $VI.$ & \dot{C}_6H_4Br \\ \hline \end{tabular}$$

9.10 - Bis - [4 - brom - phenyl] - anthracen C₂₆H₁₆Br₂, Formel VI, S. 689. B. Durch Reduktion von 9.10-Dioxy-9.10-bis-[4-brom-phenyl]-9.10-dihydro-anthracen mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (Ingold, Marshall, Soc. 1926, 3086). — Sintert bei 315°; F: 326° bis 327°. — Liefert in Chloroform beim Einleiten von Chlor 9.10-Dichlor-9.10-bis-[4-bromphenyl]-9.10-dihydro-anthracen.

x-Tetrabrom-9.10-diphenyl-anthracen $C_{20}H_{14}Br_4$. B. Beim Erhitzen von höherund niedrigerschmelzendem 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit Brom in Chloroform (Schlenk, Bergmann, A. 463, 156). — Wurde nicht rein erhalten. Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 300°.

2. 9.10-Diphenyl-phenanthren C₂₆H₁₈, s. nebenstehende Formel (H 747; E I 378). Zur Bildung aus 1.2-Dichlor-1.1.2.2-tetraphenyl-äthan durch Einw. von Aluminiumchlorid in siedendem Benzol vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 89. — Liefert mit Lithium in Äther 9.10-Dilithium-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-phenanthren (Syst. Nr. 2357); reagiert analog mit Natrium.



3. 9-Diphenylmethylen-fluoren, 9-Benzhydryliden-fluoren, w.w-Diphenyl-

dibenzofulven, $\alpha.\alpha$ -Diphenyl- β -diphenylen-äthylen $C_{26}H_{18} = C_{6}H_{4}$ $C:C(C_{6}H_{5})_{2}$ (H 748; E I 378). B. Neben $\alpha.\alpha$ -Diphenyl- β -diphenylen-äthylenoxyd aus 9.9-Dichlor-fluoren und Benzophenon-dinatrium (Syst. Nr. 652) in Äther (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 205, 211; Kliegl, B. 62, 1331; 64 [1931], 2422; B., B. 63 [1930], 1620). Beim Kochen von 9-Benzhydryl-fluorenol-(9) oder von Diphenyl-fluorenyl-(9) carbinol mit Acetylchlorid (Sch., B., A. 463, 215, 217). Aus Fluorenyllithium (Syst. Nr. 2357) und Benzophenon in Benzol, neben anderen Produkten (Sch., B., A. 463, 216). Beim Kochen von α.α. Diphenyl-β-diphenelen ätheren Frodukten (Sch., A. 233, 216). Dehn Roben kollen von α.α-Diphenyl-p-diphenylen-äthylenoxyd mit Acetylchlorid, neben anderen Produkten (Sch., B., A. 463, 213). Beim Erhitzen von α.α-Diphenyl-β-diphenylen-äthylensulfid auf ca. 200° (Staudinger, Siegwart, Helv. 3, 839). — Ist dimorph; beide Formen schmelzen bei 223,5—224,5° (Kliegl, B. 64, 2423 Anm. 18; Zedlitz, B. 64, 2424). F: 225° (St., Sie.; Schlenk, Bergmann). Absorptionsspektrum in Benzol: Wanscheidt, Ж. 58, 291; C. 1927 I, 92. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol oder bei aufeinanderfolgender Einw. von Natrium und Alkohol auf die äther Lösung 9-Benzhydryl-fluoren (Sch., B., A. 463, 212). Bildet mit α.α-Diphenyl-β-diphenylen-äthylenoxyd eine additionelle Verbindung (KL., B. 62, 1331; 64, 2423; Z., B. 64, 2427).

4. 1.2 - Dibenzyliden - acenaphthen $C_{28}H_{18}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.2-Dioxy-1.2-dibenzyl-CeH5.CH:C-C:CH.CeH5 accnaphthen in Eisessig (Maxim, Bl. [4] 45, 1148). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 142°. Leicht löslich in Benzol und Äther, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure-Gemisch Acenaphthenchinon, Benzoesäure und Naphthalsäureanhydrid.

5. Difluorenyl-(9.9'). 1.2-Bis-diphenylen-äthan, Dibiphenylenäthan $C_{26}H_{18} = {C_6H_4 \choose C_6H_4}$ CH·CH ${C_6H_4 \choose C_6H_4}$ (H 748; E I 378). B. Als Hauptprodukt beim Erhitzen von Fluoren mit Benzophenon-anil oder Fluorenon-anil im Kohlendioxyd-Strom auf 300-340° in Gegenwart von Anilinhydrobromid (REDDELLEN, B. 53, 357). In geringer Menge bei der Einw. von 9-Chlor-fluoren auf Diphenylmethyl-natrium in Ather (Kliegl, B. 62, 1330; 64 [1931], 2422; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 198; Be., B. 63 [1930], 1626). Beim Erhitzen von 9-Jod-fluoren in höhersiedenden Lösungsmitteln (Wanscheidt, B. 59, 2095; 38. 58, 72). In geringer Menge bei der Einw. von Aceton oder Diacetonalkohol auf Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid bei etwa 135° (MATTLAND, TUCKER, Soc. 1929, 2563, 2565). Aus Fluorenyllithium (Syst. Nr. 2357) bei der Einw. von 9-Chlor-fluoren, weniger gut von Jod in Benzol (Sch., Be., A. 463, 202). Durch Kochen von 9-Isopropyliden-fluoren mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Eisessig, neben anderen Produkten (M., T., Soc. 1929, 2564). Durch Reduktion von Difluorenyliden mit Wasserstoff und Platin in Pyridin, mit Hydrazinhydrat in Pyridin, mit Zinkstaub in siedendem Eisessig oder mit Antimonwasserstoff (W., 2K. 58, 252, 280, 282; C. 1927 I, 93). Neben Fluorenon (vgl. Hantzsch, Glover, B. 89 [1906], 4156) beim Aufbewahren einer Lösung von Difluorenyliden in Eisessig am Sonnenlicht (ECKERT, J. pr. [2] 121, 279). Als Hauptprodukt beim Behandeln von Diffuorenyliden mit Aluminium chlorid in trocknem Benzol oder besser Xylol bei Zimmertemperatur oder rascher bei 30—40° (Pummerer, Binappe, B. 54, 2768, 2775). Durch Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt aus $\alpha.\beta$ -Bis-diphenylen äthylen und Natrium in Äther (Schlenk, Beeg-MANN, A. 463, 62). Beim Erhitzen von Difluorenyl-(9.9')-dicarbonsäure-(9.9')-dichlorid mit konz. Salzeäure im Rohr (Stollé, Wolf, B. 46 [1913], 2250). — F: 246—2470 (MAITLAND,

Tucker, Soc. 1929, 2563), 246° (E., J. pr. [2] 121, 279), 240° (Sch., Be., A. 463, 62, 202). — Liefert beim Schütteln mit Luft in heißem Pyridin bei Gegenwart von Kaliummethylat-Lösung Difluorenyliden (W., \mathcal{K} . 58, 251; C. 1927 I, 92). Einw. von Natrium in siedendem Xylol: W., \mathcal{K} . 58, 258; von Silberacetat in siedendem Pyridin: W., \mathcal{K} . 58, 268.

2.7-Dibrom-diffuorenyl-(9.9') $C_{26}H_{16}Br_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot CH\cdot \frac{C_6H_3Br}{C_6H_3Br}$. B. Als Haupt-produkt beim Behandeln der Natriunverbindung (§ [2.7-Dibrom-fluorenyl-(9)]-glyoxylsäurenter (§ [2.7athylesters mit 9-Brom-fluoren in siedendem Alkohol und nachfolgenden Koehen mit Kalilauge (Sieglitz, B. 53, 2249). — Nadeln (aus Benzol + Eisessig). F: 269—270°.

9.9'-Dibrom-difluorenyl-(9.9'), 1.2-Dibrom-1.2-bis-diphenylen- \ddot{a} than $C_{26}H_{16}Br_2=$ C_6H_4 CBr·CBr· C_6H_4 (H 748). B. Durell Einw. von Brom auf Difluorenyliden in Chloroform (Ingold, Jessop, Soc. 1929, 2360). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 236° (Zers.).

2.7.2'.7'-Tetrabrom-difluorenyl-(9.9') $C_{26}H_{14}Br_4 = \begin{array}{c} C_6H_3Br \\ C_6H_3Br \end{array}$ CH·CH $\begin{array}{c} C_6H_3Br \\ C_6H_3Br \end{array}$ (E I 378).

B. Als Hauptprodukt beim Erhitzen der alkoh. Lösung der Natriumverbindung des [2.7-Dibrom-fluorenyl-(9)]-glyoxylsäureäthylesters mit Jod (Sieglitz, B. 53, 2249). Blättchen (aus Toluol + wenig Eisessig). F: 317-318°.

2.2' - Dinitro - difluorenyl - (9.9') $C_{28}H_{16}O_4N_2 = \frac{O_2N \cdot C_6H_3}{C_6H_4}CH \cdot CH \cdot \frac{C_6H_3 \cdot NO_2}{C_6H_4}$. B. Beim Erhitzen von 9-Brom-2-nitro-fluoren mit Kupferpulver in Nitrobenzol (Korczynski, Karlowska, Kierzek, Bl. [4] 41, 71). — Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure). F: 257—258°. Fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Eisessig. — Mehrstündiges Kochen mit Nitrobenzol ergibt 2.2'-Dinitro-difluorenyliden. Bei der Oxydation mit Blei(II)- oder Blei(IV)oxyd bei 150-180° oder mit Natriumdiehromat in Eisessig entsteht 2-Nitro-fluorenon.

9.9'-Dinitro-difluorenyl-(9.9'), 1.2-Dinitro-1.2-bis-diphenylen-äthan $C_{26}H_{16}O_4N_2=$ C₆H₄ C(NO₂)·C(NO₂)·C₆H₄ (H 749; E I 379). Diese Konstitution konunt der von Wis-C₆H₄ C(NO₂)·C(NO₂)·C₆H₄ (H 749; E I 379). Diese Konstitution konunt der von Wis-LICENUS, WALDMÜLLER (B. 41 [1908], 3338) als 9-Nitro-fluoren (H 5, 628) beschriebenen Verbindung zu (Nentrzescu, Isacescu, B. 63 [1930], 2489). — B. Aus dem Kaliumsalz des aci-9-Nitro-fluorens durch Oxydation mit Jod-Kaliumjodid-Lösung oder durch anodische Oxydation an einer Platinelektrode (N., B. 62, 2670). — F: 1840 (N.). — Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig bei 70° 2.9.2′.9′-Tetranitro-difluorenyl-(9.9′)(?) (W., Weitemeyer, A. 436, 5; N., I.).

2.9.2'.9' - Tetranitro - difluorenyl - (9.9') $C_{26}H_{14}O_8N_4 = O_2N \cdot C_6H_3 \cdot C(NO_2) \cdot C(NO_2) \cdot C_6H_3 \cdot NO_2$. Diese Formulierung kommt wahrscheinlich der $C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot$ von Wislicenus, Weitemeyer (A. 436, 4) als 2.9-Dinitro-fluoren aufgefaßten Verbindung zu (Nentzescu, Isacescu, B. 63 [1930], 2489). — B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf 9.9'-Dinitro-difluorenyl-(9.9') in Eisessig bei 70° (W., W.; N., I.) oder auf Fluorenyl-(9)-glyoxylsäureäthylester (Syst. Nr. 1300) in Eisessig unterhalb 70° (W., W.). — Nadeln (aus Benzol). F: 136° (W., W.). Färbt sich am Lieht gelb (W., W.). Leieht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unlöslich in Petroläther und Wasser (W., W.). — Liefert kein Teheltzer, über des Schendenschlands (W. W.). Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-Nitro-fluorenon (W., W.).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{20}$.

1. Tetraphenylpropin, Phenyltritylacetylen $C_{27}H_{20} = (C_6H_5)_3C \cdot C : C \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylacetyleninagnesiumbromid und Triphenylchlorinethan (Wieland, Kloss, A. 470, 203, 213). — Prismen (aus Essigester). F: 139° (W., K.). Leieht löslich in Äther, Aeeton, Benzol und heißem Essigester, sehwer in Alkohol, Eisessig und Petroläther (W., K.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in 1-Methyl-naphthalin bei 20.5° und 22,6°: v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276. — Liefert bei der Hydrierung in Eisessig in Gegenwart von Platinoxyd 1.1.1.3-Tetraphenyl-propan (W., K.). Die Nitzierung mit rauchender Salpetersäure in Eisessig ergibt Tetrakis-[4(?)-nitro-phenyl]-propin (W., K.).

Tetrakis - [4(?) - nitro - phenyl] - propin $C_{27}H_{16}O_8N_4 = (O_2N \cdot C_6H_4)_3C \cdot C : C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf Tetraphenylpropin in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 213). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 182° (Zers.).

2. Tetraphenylpropadien, Tetraphenylallen C₂₇H₂₀ = (C₆H₅)₂C:C:C(C₆H₅)₂ (H 749; E 1 379). Zur Konfiguration vgl. Bergmann, Hampson, Soc. 1935, 989. — Aus α.α.γ.γ-Tetraphenyl-allylalkohol beim Erhitzen auf 140—150° (Ziegler, A. 434, 75). Beim Kochen von Diphenylessigsäureäthylester mit Kalium in Toluol und Äther und Erhitzen des Reaktionsgemisches mit Diphenylketen (Staudinger, Meyer, Helv. 5, 671). — Zur Darstellung durch Erhitzen von 2-Brom-1.1.3.3-tetraphenyl-propen mit alkoh. Kalilauge nach Vorländer, Siebert (B. 39 [1906], 1026) vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 235. — F: 164° (Z.). — Wird bei gemäßigter Einw. von Chromtrioxyd in Eisessig zu Tetraphenylallendioxyd (C₆H₅)₂C C C C C(₆H₅)₂ (Syst. Nr. 2685) oxydiert (Vorländer, Weinstein, B. 56, 1124). Liefert bei kurzen Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7), Eisessig und rotem Phosphor 1.1.3.3-Tetraphenyl-propen (V., W.). Bei kurzer Einw. von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff oder beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid entsteht 2-Chlor-1.3.3-triphenyl-inden (V., W.). Zur Bildung eines Additionsprodukts mit Chlorwasserstoff (Vorländer, Šießert, B. 39 [1906], 1027) vgl. Ziegler, A. 434, 76. Beim Behandeln mit Überchlorsäure und Acetanhydrid in Äther entsteht [α.α.γ.γ.-Tetraphenyl-allyl]-perchlorat (C₆H₅)₂C:CH-C(C₆H₅)₂·ClO₄ (Syst. Nr. 547) (Z., A. 434, 76). Jodadditionsvermögen bei der Bestimmung der Jodzahl nach Wijs: MacLean, Thomas, Biochem. J. 15, 326. Liefert mit Stickstofftrioxyd in Benzol ein Nitrosit (s. u.) (V., W.). Gibt mit Natrium in Äther Tetraphenylallen-dinatrium (Syst. Nr. 2357); reagiert analog mit Kalium (Schlenk, Bergmann, A. 463, 235). Zur Reaktion mit Lithium vgl. Sch., B., A. 463, 229, 246. Lagert sieh beim Eintragen von Aluminiumchlorid in die Lösung in Benzol in 1.3.3-Triphenyl-inden (s. u.) um (V., W.).

Tetraphenylallen-nitrosit C₂₇H₂₀O₃N₂. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Vorländer, Weinstein, B. 56, 1124). — B. Aus Tetraphenylallen und Stickstofftrioxyd in Benzol (V., W.). — Krystalle (aus Äther). F: 141—142°: Schwer löslich in Äther, Alkohol und Aceton, leicht in Benzol und Chloroform. Färbt konz. Schwefelsäure beim Erwärmen olivgrün. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkohol oder Eisessig. Liefert in Berührung mit alkoh. Zinn(II)-chlorid-Lösung oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension in Alkohol oder Eisessig bei 50—60° Tetraphenylallendioxyd.

- 3. 1.3.3-Triphenyl-inden C₂₇H₂₀ = C₆H₄ < C(C₆H₅)₂ CH (H 750). B. Beim Eintragen von Aluminiumchlorid in eine Lösung von Tetraphenylallen in Benzol (Vorländer, Weinstein, B. 56, 1123). Aus α.α.γ.γ-Tetraphenyl-allylalkohol bei längerem Erhitzen mit Acetylchlorid (Ziegler, A. 434, 76). Zur Darstellung durch Behandeln von Tetraphenylallen mit Chlorwasserstoff in Eisessig nach Vorländer, Siebert (B. 39 [1906], 1030) vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 223. F: 135° (Z.), 134—135° (Sch., B.). Die Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Propylalkohol oder mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in siedendem Eisessig ergilt 1.1.3-Triphenyl-hydrinden (Sch., B., A. 463, 223). Liefert bei längerem Schütteln nit Natriumpulver in Äther einen hellgelben Niederschlag, der bei Behandlung mit Alkohol in 1.2.3-Triphenyl-inden übergeht (Ziegler, Crössmann, B. 62, 1770; vgl. Sch., B.).
- 2 Chlor 1.3.3 triphenyl inden $C_{27}H_{19}Cl = C_6H_4 < \frac{C(C_6H_5)_2}{C(C_6H_5)} > CCl$. B. Aus Tetraphenylallen bei kurzer Einw. von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff oder beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid (Vorländer, Weinstein, B. 56, 1123). Krystalle (aus Alkohol). F: 167°.
- 4. 1.2.3-Triphenyl-inden C₂₇H₂₀ = C₆H₄ CH(C₆H₅) C·C₆H₅ (H 749). B. Aus 1.3.3-Triphenyl-inden durch längeres Schütteln mit Natriumpulver in Äther und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Ziegler, Crössmann, B. 62, 1770; vgl. Schlenk, Bergmann, A. 463, 224). Durch Einw. von Natrium auf 3-Methoxy-1.2.3-triphenyl-inden und Hydrolyse der gebildeten Natriumverbindung mit Alkohol (Sch., B., A. 463, 258). Krystalle (aus Benzin). F: 135° (Sch., B., A. 463, 259). D⁰: 1,176 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 207). Die auf 200° überhitzte Schmelze und die Lösungen in Campher sind gelb-blaugrün dichrotisch (Sch., B., A. 463, 224). Zeigt unter der Einw. von Kathodenstrahlen azurblaue Fluorescenz (Sch., B., A. 463, 217 Anm.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Isoamylalkohol 1.2.3-Triphenyl-hydrinden (Z., C.). Gibt mit Natrium in Äther eine hellgelbe Natriumverbindung (Sch., B., A. 463, 259).
 - **3-Brom-1.2.3-triphenyl-inden** $C_{27}H_{19}Br = C_6H_4 < \begin{array}{c} CBr(C_6H_5) \\ C(C_6H_6) \end{array} \\ C \cdot C_6H_5 \quad (H 749).$ $H 750, Z. 8 \ v. o. \ statt \ , AlCl_3" \ lies \ , AlBr_3".$

- 5. 9 Phenyl 10 benzyl anthracen C₂₇H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 10-Oxy-9-phenyl-10-benzyl-9.10-dihydro-anthracen mit Eisessig allein oder unter Zusatz von Acetanhydrid oder wenig Salzsäure oder Schwefelsäure (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1730). Aus 10-Oxy-9-methoxy-9-phenyl-10-benzyl-9.10-dihydro-anthracen mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1.7) in sieden-
- C₆H₅

dem Eisessig (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 279). — Gelbe fluorescierende Krystalle (aus Eisessig), F: 155° (B., C., W.); Blättehen mit grünlichem Oberflächenschimmer (aus Propylalkohol), F: 151° (Sch., B.). Bildet ein stark reibungselektrisches Pulver (Sch., B.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine schnell verblassende Rosafärbung (Sch., B.). — Liefert mit Natrium in Äther eine zuerst tiefblaue, dann braunviolette Lösung einer Natriumverbindung, die beim Behandeln mit Alkohol in 9-Phenyl-10-benzyl-9.10-dihydro-anthracen übergeht (Sch., B., A. 463, 280).

- 1.5 Dichlor 9 phenvl 10 benzyl-anthracen C₂₇H₁₈Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Eisessig und etwas Salzsäure auf 1.5-Dichlor-9-phenyl-10-benzyl-9.10-dihvdro-anthranol-(9) (Barnett. Cook, Soc. 1928, 570) oder auf 1.5-Dichlor-10-phenyl-9-benzyl-9.10-dihvdro-anthranol-(9) auf dem Wasserbad (B., C., Wiltenher, Soc. 1927, 1732). Celbe Krystalle (aus Benzol oder Toluol). F: 209° (B., C., W.), 211—212° (Cook, Soc. 1928, 2804), 213° (B., C.). Die Lösungen fluorescieren blau (B., C., W.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: B., C., Ellison, Soc. 1928, 890. Beim Behandeln mit Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht 1.5-Dichlor-9-phenyl-10-[α-brom-benzyl]-anthracen (C., Soc. 1928, 2805).
- 1.5-Dichlor-9-phenyl-10-[α -brom-benzyl]-anthracen $C_{27}H_{17}Cl_2Br$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf eine Lösung von 1.5-Dichlor-9-phenyl-10-benzyl-anthracen in Schwefelkohlenstoff (Cook, Soc. 1928, 2805). Orangefarbene Krystalle (aus Benzol + Ather). F: 179—180°. Liefert beim Erhitzen mit Wasser, Aceton und Calciumcarbonat auf dem Wasserbad 1.5-Dichlor-9-phenyl-10-[α -oxybenzyl]-anthracen; reagiert aualog mit Alkohol.
- H₅C₆ Cl
- 6. **9-Phenyl-10-o-tolyl-anthracen** C₂₇H₂₀, Formel I. B. Durch Verschmelzen von 9-Phenyl-10-o-tolyl-9.10-dihydro-anthracen mit Schwefel (Haack, B. **62**, 1783). Aus 10-Oxy-9-phenyl-10-o-tolyl-9.10-dihydro-anthracen durch Kochen mit Kaliumhydroxyd in Xylol (H., B. **62**, 1782). Aus 10-Oxy-9-methoxy-9-phenyl-10-o-tolyl-9.10-dihydro-anthracen durch Kochen mit Natriumformiat und wasserfreier Ameisensäure (Schlenk, Bergmann, A. **463**, 186). Gelbliche Stäbchen und Täfelchen (aus Essigester). F: 257—258° (Sch., B.), 261—262° (korr.) (H., B. **62**, 1782). Liefert bei der Reduktion durch Koehen mit Kalium in Xylol unter Zugabe von Alkohol oder mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol 9-Phenyl-10-o-tolyl-9.10-dihydro-anthracen (H.).
- 7. **9-Phenyl-10-m-tolyl-anthracen** C₂₇H₂₀, Formel I. *B.* Beim Kochen von 10-Oxy-9-methoxy-9-phenyl-10-m-tolyl-9.10-dihydro-anthracen mit Natriumformiat und wasserfreier Ameisensäure (Schlenk, Bergmann, A. **463**, 187). Krystalle (aus Isoamylalkohol). F: 182—183°.
- 8. 1-Methyl-9.10-diphenyl-anthracen C₂,H₂₀, Formel II. B. Beim Koehen von 9.10-Dioxy-1-methyl-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit Natriumformiat und wasserfreier Ameisensäure (Schlenk, Bergmann, A. 463, 184). Gelbe Prismen (aus Propylalkohol). F: 194°. Sehr leicht löslich in Essigester.

$$I. \bigcirc \begin{matrix} C_{6}H_{5} & H_{5}C_{6} & CH_{3} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ C_{6}H_{4} \cdot CH_{3} \end{matrix} \qquad III. \bigcirc \begin{matrix} C_{6}H_{5} & C_{6}H_{5} \\ \vdots & \vdots \\ C_{6}H_{5} \end{matrix} \qquad IV. \bigcirc \begin{matrix} C \\ \vdots \\ CH_{2} \end{matrix}$$

- 9. 2-Methyl-9.10-diphenyl-anthracen C₂, H₂₀, Formel III (H 749). B. Beim Koehen von 9.10-Dioxy-2-methyl-9.10-diphenyl-9.10-dihydro-anthracen mit Zink in Eisessig (Schlenk, Bergmann, A. 463, 186). Gelbliche Krystalle (aus Essigester). F: 214°.
- 10. 9.9 Diphenyl 10 methylen dihydroanthracen C₂₇H₂₀, Formel IV. B. Durch Einw. von 1,5—2 Mol Methylmagnesiumjodid in Äther auf 10.10-Diphenyl-anthron-(9) und folgendes Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig unter Zusatz von wenig Salzsäure oder Sehwefelsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Cook, Soc. 1928, 570). Prismen (aus Essigester). F: 192°.

11. 9-[β . β -Diphenyl-vinyl]-fluoren, 1.1-Diphenyl-3.3-diphenylen-propen-(1), $\alpha.\alpha$ -Diphenyl- β -[fluorenyl-(9)]-äthylen $C_{27}H_{20}=\stackrel{C_6H_4}{\subset}CH\cdot CH: C(C_6H_5)_2$.

- B. Durch Sättigen der äther. Suspension von α.α-Diphenyl-β-[fluorenyl-(9)]-äthylalkohol mit Chlorwasserstoff unter Kühlung mit Kältemischung und Kochen des Reaktionsprodukts mit Pyridin (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 271). Krystalle (aus Eisessig). F: 111—112°. Leicht löslich in Benzol, Petroläther und Benzin, schwer in Methanol. Färht konz. Schwefelsäure gelb. Liefert mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol 9-[β.β-Diphenyl-äthyl]-fluoren.
- 12. Phenyl-di-α-naphthyl-methan C₂₇H₂₀ = (C₁₀H₇)₂CH·C₆H₅ (H 749). B. Neben anderen Produkten aus Phenyl-di-α-naphthyl-methyl bei monatelangem Aufbewahren in Benzol oder Äther unter Licht- und Luftausschluß oder hei der Einw. von Chlorwasserstoff in Benzol, insbesondere bei Gegenwart von fein verteiltem Silber (SCROEFFLE, Am. Soc. 44, 192). Bei der Reduktion von Phenyl-di-α-naphthyl-carhinol mit Zinkstaub und Eisessig bei 75—80° (Sch., Am. Soc. 44, 191). Nadeln (aus Eisessig oder Äther). F: 204°. Löslich in Benzol und Äther, sehr sehwer löslich in Eisessig, Alkohol und Petroläther.

Phenyl-di- α -naphthyl-chlormethan $C_{27}H_{19}Cl = (C_{10}H_7)_9CCl \cdot C_6H_5$. B. Nehen anderen Produkten bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Phenyl-di- α -naphthyl-methyl in Benzol (SCHOEPFLE, Am. Soc. 44, 194). Aus Phenyl-di- α -naphthyl-carhinol in Benzol heim Einleiten von Chlorwasserstoff oder besser beim Behandeln mit Acetylchlorid (SCH., Am. Soc. 44, 190). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 165—167° (Zers.). — Verfärbt sich langsam beim Aufbewahren. Geht hei Einw. von fein verteiltem Silber unter Ausschluß von Luft in Phenyl-di- α -naphthyl-methyl über. Liefert mit Ammoniak in Benzol Phenyl-di- α -naphthyl-methylamin. Bildet mit Quecksilber(II)-chlorid, Zinn(IV)-chlorid, Eisen(III)-chlorid, Aluminiumchlorid und Zinkchlorid unstabile tiefrote Additionsverbindungen, die alshald in 9-Phenyl-1.2;7.8-dibenzo-fluoren ühergehen. — Hydrochlorid. Tiefrot, unbeständig. Zersetzt sich leicht unter Bildung von 9-Phenyl-1.2;7.8-dihenzo-fluoren.

Phenyl-di- α -naphthyl-brommethan $C_{27}H_{10}Br=(C_{10}H_7)_sCBr\cdot C_6H_5$. B. Aus Phenyl-di- α -naphthyl-carbinol und Acetylhromid in Benzol (Schoeffle, Am. Soc. 44, 190). — Krystalle. F: 125—127° (Zers.). — Verfärbt sich langsam beim Aufhewahren. Liefert mit Ammoniak in Benzol Phenyl-di- α -naphthyl-aminomethan. — Liefert mit Bromwasserstoff ein Hydrobromid und bildet mit Metallchloriden Additionsverbindungen.

- 13. 2.2'- Methylen di fluoren. Di[fluorenyl-(2)] methan C₂, H₂₀, s. nehenstehende Formel. B. Entsteht als Hauptprodukt
 beim Kochen von Fluoren mit Methylal und Phosphorpentoxyd in Chloroform (Dziewoński.
 Panek, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 747; C. 1928 II, 445). Blättchen (aus Alkohol oder
 Ligroin). F: 201—202°. Löslich in siedendem Alkohol, leicht löslich in siedendem Eisessig und
 Ligroin, sehr leicht in Benzol. Beim Kochen mit Chromessigsäure entsteht Di-[fluorenonyl-(2)]-keton.
- x-Dinitro-di-[fluorenyl-(2)]-methan C₂₇H₁₈O₄N₂. B. Beim Kochen von Di-[fluorenyl-(2)]-methan mit Salpetersäure (D: 1,41) und Eisessig (Dziewoński, Panek, Bl. Acad. polon. [A] 1927, 748; C. 1928 II, 445). Gelhe Krystalle (aus Benzol). F: 256—257°.
- 14. Kohlenwasserstoff C₂₇H₂₀. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol hestimmt (Schlenk, Bergmann, A. 463, 252). B. Bei der Einw. von Jod in Benzol oder von Quecksilber auf das Anlagerungsprodukt von Lithium an Tetraphenylallen (Syst. Nr. 2357) in Äther (Schl., B.). Krystalle (aus Propylalkohol oder Isoamylalkohol). F: 186°. Färbt konz. Schwefelsäure grau mit einem Stich ins Rotviolette. Bei der Addition von Natrium in Äther und nachfolgenden Hydrolyse des Reaktionsprodukts mit Alkohol erhält man einen Kohlenwasserstoff C₂₇H₂₂ vom Schmelzpunkt 103° (S. 684), während hei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol oder mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) ein Kohlenwasserstoff C₂₇H₂₂ vom Schmelzpunkt 167—168° (S. 684) entsteht.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{22}$.

1. 1.1.4.4 - Tetraphenyl - butin - (2), Dibenzhydrylacetylen $C_{28}H_{22} = (C_6H_5)_2\text{CH} \cdot \text{C:C} \cdot \text{CH}(C_6H_5)_2 \text{ (E I 379)}. B.$ Aus Acetylen-his-magnesiumbromid und Diphenyl-chlormethan in Äther (Wieland, Kloss, A. 470, 215). Aus 2.2.3.3-Tetrahrom-1.1.4.4-tetraphenyl-butan durch Kochen mit Zinkstauh und Eisessig oder Alkohol oder durch Hydrierung in Gegenwart von Palladium in Pyridin + verd. Alkohol (Brand, B. 54, 2000). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116° (Br.). 114° (W., K.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in 1-Methyl-naphthalin bei 19.8° und 23,3°: v. Auwers, Bergmann, A. 476, 276. — Die

Oxydation mit Calciumpermanganat in wäßr. Pyridin ergibt Tetraphenylbutatrien, Diphenylessigsäure und Benzophenon (Br., B. 54, 2020). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig 1.1.4.4-Tetraphenyl-butan (W., K.).

2. 1.1.4.4 - Tetraphenyl - butadien - (1.3). a.a. $\delta.\delta$ - Tetraphenyl - erythren $C_{28}H_{22}=(C_8H_5)_2C$: $CH\cdot CH:C(C_6H_5)_2$ (H 750; E I 379). B. In geringer Menge neben anderen Produkten aus β -Brom-a.a-dipbenyl-äthylen beim Erhitzen mit Magnesium, Ätbyljodid und etwas Jod in Äther (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557), durch Einw. von Magnesium in Ätber und folgendes Einleiten von Kohlendioxyd (LIPP, B. 56, 571), beim Behandeln mit Magnesium und Paraformaldehyd in Ather (ZIEGLER, TIEMANN, B. 55, 3412) sowie bei vielstündiger Einw. von Lithium in Äther und Umsetzung des Reaktionsprodukts mit Jod oder Phenylsenföl (Blum, B. 62, 889). Aus dem Reaktionsprodukt von 1.1.3.3-Tetraphenyl-propen und Litbium in Ather durch Behandeln mit Jod, neben anderen Produkten (Schlenk, Bergmann, A. 463. 56). Aus 1.4-Dikalium-1.1.4.4-tetraphenyl-buten-(2) in ather. Suspension bei Einw. von Jod, Methylenjodid, Tetramethyläthylendibromid, Benzoylchlorid, Sauerstoff oder Schwefel (Wittig, v. Lupin, B. 61, 1633). Bei der Reduktion von Tetraphonylbutatrien durch Erhitzen mit Zinkwolle in Isoamylalkohol und Eisessig (Brand, B. 54, 2005) oder mit gesättigter Jodwasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor (Salkind, Kruglow, B. 61, 2312; Ж. 61, 813). Aus 1.1.4.4-Tetrapbenyl-butandiol-(1.4) bei der Einw. von Brom in Chloroform (SALKIND, Teterin, B. 62, 1748; 38. 61, 1754), beim Kochen mit Eisessig und konz. Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure oder bei der Einw. von Thionylchlorid in Chloroform (Wittig, v. Lupin, B. 61, 1630). Aus 1.4-Diathoxy-1.1.4.4-tetraphenyl-butan durch Kochen mit Eiscssig und Salzsäure (D: 1,19) (Arbusow, 3K, 53, 296; C. 1923 III, 1015). In sehr geringer Menge beim Erwärmen von 1.1.4.4-Tetraphenyl-butindiol-(1.4) mit nicht ganz gesättigter Jodwasserstoffsäure und etwas Jod (SA., KR.). Bei der Einw. von Brom auf 2.2.5.5-Tetraphenyl-tetra-

hydrofuran in Chloroform (Sa., Te.).

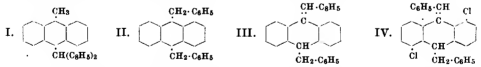
Nadeln (aus Alkohol oder Aceton) (Salkind, Kruglow, B. 61, 2312; Ж. 61, 813); verwitternde Prismen oder Tafcln (aus Benzol), Prismen mit grünblauer Fluorescenz (aus Essigester) (Lipp, B. 56, 571). Schmilzt bei 192—193°, nach dem Wiedererstarren bei 200° bis 201° (Sa., Kr.; Sa., Teterin, B. 62, 1748; Ж. 61, 1754); schmilzt bei 193—194°, erstarrt bei 190° und schmilzt dann bei 202° (Ar.); F: 200° (Schlenk, Bergmann, A. 463, 56), 201° (Wittig, v. Lupin, B. 61, 1630), 202° (Brand, B. 54, 2005), 205—206° (korr.) (L.). Sehr schwer löslich in Methanol (Sa., Tr.), ziemlich schwer in heißem Alkohol, löslich in heißem Aceton und Essigester (L.). Die bläuliche Fluorescenz verstärkt sich beim Verreiben mit konz. Schwefelsäure unter Bildung einer rosa, später hellgrün, endlich braun gefärbten Lösung (Wi., v. Lu.). Die Reduktion mit 3 % igem Natriumamalgam in Alkohol ergibt höherschmelzendes 1.1.4.4-Tetraphenyl-buten-(2) (Schlenk, Bergmann, A. 463, 103). Liefert beim Einleiten von Chlor in die Suspension in Tetrachlorkoblenstoff und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Metbanol 2.3-Dichlor-1.4-dimethoxy-1.1.4.4-tetraphenyl-butan (Wittig, v. Lupin, B. 61, 1631). Bei der Einw. von Natrium in Äther entsteht 1.4-Dinatrium-1.1.4.4-tetrapbenyl-buten-(2) (Syst. Nr. 2357); reagiert analog mit Lithium

Sch., Br., A. 463, 99).

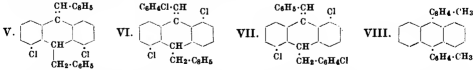
2-Chlor-1.1.4.4-tetraphenyl-butadien-(1.3) $C_{28}H_{21}Cl = (C_6H_5)_2C:CCl\cdot CH:C(C_6H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dichlor-1.4-dimethoxy-1.1.4.4-tetraphenyl-butan über den Schmelzpunkt (Wittig, v. Lupin, B. **61**, 1631). — Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 246—247°.

- 3. 1.2.3.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3) C₂₈H₂₂ = C₆H₅·CH·C(C₆H₅)·C(C₆H₅)·CH·C₄H₅ (E I 379). B. Bei der Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt von β.β-Dichloroder β.β-Dibrom-α.α-dipbenyl-āthylen mit Litbium in Äther (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 75, 81; SMITH, HOERN, Am. Soc. 63 [1941], 1184; vgl. a. Be., SCHREIBER, A. 500 [1933], 119). F: 183° (SCHL., Be.). Liefert bei der katalytischen Hydrierung in Gegenwart von Palladium oder bei der Addition von Lithium und nachfolgenden Hydrolyse mit Alkohol einen Kohlenwasserstoff C₂₈H₂₄ vom Schmelzpunkt 182° (S. 686) (SCHL., Be.).
- 4. 1.2.4-Triphenyl-1.4-dihydro-naphthalin $C_{28}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Alkobol auf 1-Natrium-1.2.4-triphenyl-1.4-dihydro-naphtbalin (Syst. Nr. 2357) oder auf das Reaktionsprodukt aus β -Brom- α . α -diphenyl-äthylen und Litbium in Äther (Blum, B. 62, 885, 889). Krystalle (aus Propylalkohol). F: 143° bis 144°. Kurzes Erhitzen mit Chromtrioxyd und wäßr. Essigsäure ergibt 1.2.4-Triphenyl-naphthalin und 2-Desyl-diphenylmethan- α -carbonsäure $C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}(C_6H_6) \cdot C_6H_4 \cdot \text{CH}(C_6H_6) \cdot C_9H_7$; 12-stdg. Kochen mit Chromessigsäure führt zu 1.2-Dibenzoyl-benzol. Bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in Propylalkohol entstebt 1.2.4-Triphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin. Liefert mit Natrium in Äther 1-Natrium-1.2.4-triphenyl-1.4-dihydro-naphthalin.

- 696
- 5. 1-Phenyl-3-benzhydryl-inden C₂₈H₂₂= C₆H₄ CH[CH(C₆H₅)₂] CH. Zur Konstitution vgl. Blum-Bergmann, A. 484 [1930], 26, 40. B. Bei der Einw. von Natriumamalgam auf 1-Phenyl-3-benzhydryliden-inden in Alkohol, neben anderen Produkten (Schlenk, Bergmann, A. 463, 226). Neben 3-Phenyl-1-benzhydryl-inden bei der Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt aus 1-Phenyl-3-benzhydryliden-inden und Natrium in Äther (Sch., Be., A. 463, 225). Tafeln (aus Benzin), Blättchen (aus Propylalkohol). F: 174,5—175° (Bl.-Be.), 171° (Sch., Be.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol 1-Phenyl-3-benzhydryl-hydrinden (Sch., Be., A. 463, 226).
- 6. 3-Phenyl-1-benzhydryl-inden $C_{28}H_{22} = C_6H_4 < C[CH(C_6H_8)] > CH$. Zur Konstitution vgl. Blum-Bergmann, A. 484 [1930], 26, 44. B. Neben 1-Phenyl-3-benzhydrylinden bei der Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt aus 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-inden und Natrium in Äther (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 226). Nadeln (aus Benzin). F: 133—134,5° (Bl.-BE.), 131° (SCH., BE.).
- 7. 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-hydrinden, 1-Phenyl-3-benzhydry-liden-hydrinden $C_{28}H_{22}=C_6H_4 < C[:C(C_6H_5)_2] > CH_2$. Zur Konstitution vgl. Blu M-Bergmann, A. 484 [1930], 27, 39. B. Durch Reduktion von 2-Chlor-1-phenyl-3-benz-hydryliden-inden mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Phosphor in siedendem Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 220). Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (W., K.). Liefert be i der Oxydation mit Permanganat in heißem Aceton Benzophenon und 2-Benzoyl-benzoesäure (W., K.). Die Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig ergibt 1-Phenyl-3-benzhydryl-hydrinden (W., K.).
- 8. 1.2 Diphenyl 3 benzyliden hydrind en C₂₈H₂₂ = C₈H₄ C(:CH·C₈H₅) CH·C₆H₅. Ein von Schlenk, Bergmann (A. 463, 81) bei der Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt von β.β-Dichlor-oder β.β-Dibrom-α.α-diphenyl-āthylen mit Lithium in Äther erhaltener Kohlenwasserstoff, dem von Bergmann, Schreiber (A. 500 [1933], 119) diese Konstitution zugeschrieben wird, ist als 1.2.3.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3) (S. 695) erkannt (Smith, Hoehn, Am. Soc. 63 [1941], 1184).
- 9. **9-Methyl-10-benzhydryl-anthracen** C₂₈H₂₂, Formel I. B. Beim Erhitzen von 9-Methyl-10-benzhydryl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig und Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 1757). Violett fluorescierende Krystalle (aus Petroläther + Benzol).
- 10. **9.10-Dibenzyl-anthracen** C₂₈H₂₂, Formel II (H 750). B. Beim Erhitzen von 9.10.10-Tribenzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig und wenig Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Cook, Soc. **1928**, 571). Krystalle (aus Toluol). F: 245°.



- 11. 10-Benzyl-9-benzyliden-dihydroanthracen C28H22, Formel III.
- 1.5-Dichlor-10-benzyl-9-benzyliden-dihydroanthracen $C_{28}H_{20}Cl_2$, Formel IV. B. Beim Erhitzen von 1.5-Dichlor-9.10-dibenzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig unter Zusatz von wenig Salzsäure oder Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Barnett, Cook, Soc. 1928, 570). Krystalle (aus Eisessig). F: 158°.



4.5-Dichlor-10-benzyl-9-benzyliden-dihydroanthracen C₂₈H₂₀Cl₂, Formel V. B. Beim Erhitzen von 4.5-Dichlor-9.10-dibenzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) oder von 1.8-Dichlor-9.10-dibenzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Eisessig und Salzsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, WILTSHIRE, B. 62, 3071, 3072). — Krystalle (aus Aceton + Methanol). F: 151°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig auf dem Wasserbad 4.5-Dichlor-10-benzyl-anthron-(9).

- $\textbf{1.5-Dichlor-10-benzyl-9-[4-chlor-benzyliden]-dihydroanthracen} \quad C_{28}H_{19}Cl_3,$ Formel VI, S. 696. B. Beim Erhitzen von 1.5-Diehlor-10-henzyl-9-[4-chlor-benzyl]-9.10-di-hydro-anthranol-(9) mit Eisessig und Salzsäure auf dem Wasserhad (BARNETT, WILT-SHIRE, B. 62, 3077). — F: 226°. — Ist gegen längeres Kochen mit salzsäurehaltigem Eisessig beständig.
- $\textbf{1.5-Dichlor-10-[4-chlor-benzyl]-9-benzyliden-dihydroanthracen} \quad C_{28}H_{19}Cl_3,$ Formel VII, S. 696. B. Beim Erhitzen von 1.5-Dichlor-9-benzyl-10-[4-chlor-benzyl]-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit salzsüurehaltigem Eisessig auf dem Wasserbad (BARNETT, WILTSHIRE, B. 62, 3077). — Krystalle (aus Accton + Methanol). F: 168°. — Ist gegen Kochen mit Salzsaure und Eisessig beständig.
- 12. **9.10-Di-p-tolyl-anthracen** $C_{28}H_{22}$. Formel VIII, S. 696. B. Durch Reduktion von 9.10-Dioxy-9.10-di-p-tolyl-dihydroanthracen mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (INGOLD, MARSHALL, Soc. 1926, 3085). — Blaßgelhe Prismen (aus Toluol). F: 278—279° (I., M.). Die Farbe der Lösungen in Benzyliden-methylamin (I., M., Soc. 1926, 3081, 3089) oder in Mesitylen (BARNETT, COOK, WILTSHIRE, Soc. 1927, 1726) vertieft sich beim Erhitzen und hellt sich beim Ahkühlen wieder auf. — Liefert hei der Einw. von Natrium in flüssigem Ammoniak 9.10-Dinatrium-9.10-di-p-tolyl-9.10-dihydro-anthracen (Syst. Nr. 2357); reagiert analog mit Kalium (I., M.).
- 13. 1'.4'-Bis-[1-methyl-indenyliden]-p-xylol. $\omega.\omega'$ -p-Phenylen-bis-[1-methyl-benzofulven], Dimethylterephthalaldiinden $C_{28}H_{22}=$ $CH_3 \cdot C = C_6H_4 \cdot C \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-inden und der halhen Gewichtsmenge Terephthalaldehyd (MAYER, SIEGLITZ, LUDWIG, B. 54, 1402). — Orangefarbene Krystalle (aus Benzol). F: 224°.

14. 9.12 - Diphenyl - diphensuccindan C₂₈H₂₂, s. nebenstehende Formel.

H₂₂, s. nebenstehende Formel.

a) Höherschmelzendes 9.12-Diphenyl-diamsuccindan. B. Bei der Hydriams

- phensuccindan. B. Bei der Hydrierung von 9.12-Diphenyl-diphensuccinden-(10) hei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in warmem Eisessig (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110. 5). Aus 9.12-Diphenyl-diphensuccindadien-(9.11) bei der Reduktion hei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in warmem Eiscssig oder nehen dem niedrigerschmelzenden Stereoisomeren durch Erhitzen mit Natrium und Isoamylalkohol (B., M.). — Nadeln (aus Essigester). F: 207—208°. Löslich in Eisessig, Essigester und Chloroform, schwer löslich in Alkohol; die Lösung in Chloroform fluoresciert stark. Absorptionsspektrum: B., M.
- b) Niedrigerschmelzendes 9.12-Diphenyl-suceindan. B. Nehen dem höherschmelzendem Stereoisomeren bei der Reduktion von 9.12-Diphenyl-diphensuccindadien-(9.11) mit Natrium und Isoamylalkohol (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 6). — Nadeln (aus Essigester). F: 166-167°. Löslich in Eisessig. Essigester und Chloroform, schwer löslich in Alkohol; die Lösung in Chloroform fluoresciert stark. Absorptionsspektrum: B., M.
- 15. **9.10.9'.10'-Tetrahydro-dianthranyl**, **9.10.9'.10'-Tetrahydro-dianthryl-(9.9')** $C_{28}H_{22} = C_6H_4 < \frac{CH}{CH_2} > C_6H_4 < \frac{CH}{CH_2} > C_6H_4 (H 751)$. B. Bei der Einw. von Natrium in siedendem Isoamylalkohol auf Dianthranyl (Cook, Soc. 1926, 1683; SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 166) oder auf 10.10'-Dibenzoyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (C.). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther oder aus Xylol). F: 256—257° (C.), 255° (Sch., B.).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{26}$.

- 1. 1.5-Diphenyl-3-benzhydryl-pentadien-(1.4), Distyryl-benzhydryl-methan, 1.1-Diphenyl-2.2-distyryl-äthan $C_{30}H_{26}=(C_6H_5\cdot CH:CH)_2CH\cdot CH(C_6H_5)_2$. Bei der Einw. von Alkohol auf 1.2-Dinatrium-1.1-diphenyl-2.2-distyryl-äthan (Syst. Nr. 2357) in Äther (Schlenk, Bergmann, A. 463, 68). — Gelhliehe Tafeln. F: 151—152°.
- 2. 1.4 Diphenyl-1.4-di-p-tolyl-butadien (1.3) $C_{30}H_{26} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)$: $CH \cdot CH \cdot C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Als Nehenprodukt beim Koehen von β -Brom- α -phenyl-tolyl-äthylen mit Magnesiumspänen in Äther (Hurd, Webb, Am. Soc. 49, 557). Krystalle (aus Essigester). F: 207-210°.
- 3. 1-Phenyl-3.3.3-tri-p-tolyl-propin-(1) C₃₀H₂₆ =: (CH₃·C₆H₄)₃C·C:C·C₆H₅.

 B. Aus Phenylacetylenmagnesiumbromid und Tri-p-tolylehlormethan (Wieland, Kloss, A.

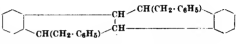
 470, 214). Krystalle (aus Alkohol). F: 141° (W., K.). Leicht löslich in Äther, Chloroform,

698

Benzol, Essigester und Pyridin, schwer in Alkohol, Eisessig und Petroläther; unlöslich in konz. Schwefelsäure (W., K.). Dichte und Brechungsindices in 1-Methyl-naphthalin bei 21,3°: v. Auwers, Bergman', A. 476, 276. — Liefert bei der Hydrierung bei Gegenwart von Platinoxyd in Eisessig 1-Cyclohexyl-3.3.3-tri-p-tolyl-propan (W., K.).

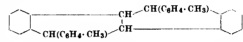
4. 4.4'- Bis-[α-phenyl-vinyl]-dibenzyl C₃₀H₂₆ = C₆H₅·C(:CH₂)·C₆H₄·CH₂·CH₂·C₆H₄·C(:CH₂)·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-[α-oxy-α-phenyl-āthyl]-dibenzyl oder seinem Dimethyläther mit Eisessig (Wittig, Leo, B. 61, 861). — Blättchen. F: 117—119°. — Die Lösung in Chloroform entfärbt Brom.

5. **9.12-Dibenzyl-diphensuccindan** C₃₀H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrierung von 9.12-Dibenzyliden-diphensuccindan oder 9.12-Dibenzyliden-diphensuccinden.(10) bei Gegenwart von Palladir



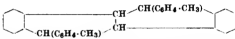
succindan oder 9.12-Dibenzyliden-diphensuccinden-(10) bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol + Eisessig (Brand. MÜLLER, B. 55, 608). — Krystalle (aus Alkohol). F: 141°.

6. **9.12-Di-m-tolyl-diphensuccin**dan C₃₀H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Hydrierung von 9.12-Di-m-tolyldiphensuccinden-(10) oder von 9.12-Di-m-to-



lyl-succindadien-(9.11) bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Eisessig; aus letztgenannter Verbindung auch durch Reduktion mit Natrium und Isoamylalkohol (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 9). — Krystalle (aus Eisessig oder Petroläther). F: 150°. Löslich in Alkohol, Eisessig. Essigester, Aceton, Äther und Petroläther.

7. 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccin-dan C₃₀H₂₆, s. nebenstehende Formel.



a) Höherschmelzende Form. B. Bei der Hydrierung von 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccinden-(10) in Eisessig bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle (BRAND, MÜHL, J. pr. [2]

succinden-(10) in Eisessig bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 7). Aus 9.12-Di-p-tolyl-succindadien-(9.11) bei der Reduktion in warmem Eisessig bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle oder neben dem niedrigerschmelzenden Stereoisomeren und anderen Produkten durch Erhitzen mit Natrium und Isoamylalkohol (B., M.). — Krystalle (aus Alkohol). Nadeln (aus Eisessig). F: 188—189°. Löslich in Eisessig, Essigester und Chloroform, schwer löslich in Alkohol.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben dem höherschmelzenden Stcreoisomeren und anderen Produkten bei der Reduktion von 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) mit Natrium und Isoamylalkohol (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 7). — Krystalle (aus Alkohol). F: 145—146°. Löslich in Eisessig, Essigester und Chloroform, schwer löslich in Alkohol.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{30}$.

- 1. 1.1.8.8-Tetraphenyl-octadien-(1.7) $C_{32}H_{30}=(C_0H_5)_2C:CH\cdot[CH_2]_4\cdot CH:C(C_0H_5)_2$.

 В. Beim Kochen von 1.1.8.8-Tetraphenyl-octandiol-(1.8) mit Eisessig (Gорснот, С. r. 171, 798). Gelbliche Blättchen. F: 92—93°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton Adipinsäure und Benzophenon. Addiert 4 Atome Brom.
- 2. 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butin-(2) C₃₂H₃₀ = (CH₃·C₆H₄)₂CH·C: C·CH(C₆H₄·CH₃)₂ (E I 381). B. Bei der Reduktion von 2.2.3.3-Tetra-brom-1.1.4.4-tetra-p-tolyl-butan mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 349). Krystalle (aus Eisessig). Beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung entsteht 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butadien-(1.3).
- 3. 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butadien-(1.3) $C_{32}H_{30} = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C \cdot CH \cdot CH \cdot C(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$ (E I 381). B. Beim Kochen von 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butin-(2) mit Natriumäthylat-Lösung (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 349). Durch Hydrierung von Tetra-p-tolyl-butatrien bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol unter mäßiger Erwärmung (B., W., J. pr. [2] 115, 346). Krystalle (aus Eisessig).
- 4. 10.10.10'.10'-Tetramethyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') $C_{32}H_{30}=C_6H_4\underbrace{C(CH_3)_2}C_6H_4\underbrace{C_6H_4\underbrace{C(CH_3)_2}C_6H_4}.$ B. Beim Erhitzen einer Lösung von 10.10-Dimethyl-anthron-(9) in Eisessig mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (Barnett, Matthews, B. 59, 769). Krystallpulver (aus salzsäurehaltigem Isoamylalkohol). F: 315°.

7. 1.1.9.9-Tetraphenyl-nonadien-(1.8) $C_{33}H_{32} = (C_0H_5)_2C:CH\cdot[CH_2]_5\cdot CH:C(C_0H_5)_2$.

B. Beim Kochen von 1.1.9.9-Tetraphenyl-nonandiol-(1.9) mit Eisessig (Godchot, C.r. 171, 798). — Gelbliches Öl. Kp₂₀: ca. 310°. D²⁰: 1,047. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton Pimelinsäure und Benzophenon.

8. 1.1.10.10-Tetraphenyl-decadien-(1.9) С₃₄Н₃₄=(С₆Н₅)₂С:СН·[СН₂]₆·СН:С(С₆Н₅)₂.
В. Beim Kochen von 1.1.10.10-Tetraphenyl-decandiol-(1.10) mit Eisessig (Gорснот, С. г.
171, 799). — Blättchen. F: 107°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Aceton Korksäure und Benzophenon.

9. 10.10.10'.10'-Tetraäthyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (?) $C_{36}H_{38} = C_6H_4 - C_6H_4 - C_6H_4 - C_6H_4 - C_6H_4$ Corresponding to the constitution of the constitutio

10. 1.2-Dicyclohexyl-1.1.2.2-tetraphenyl-äthan(?), $\alpha.\alpha$ -Dicyclohexyl-dibenzhydryl (?) $C_{38}H_{42} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C(C_0H_8)_2 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > CH_2$ (?). Reinheit fraglich. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Bromoform bestimmt (Ziegler. Schnell, A. 437, 252). — B. Aus Cyclohexyl-diphenylmethyl-kalium beim Behandeln mit Tetramethyläthylendibromid in Äther (Z., Sch., A. 437, 237, 251). — Krystallines Pulver. Schmilzt an der Luft zwiseben 125° und 150°, in ciner indifferenten Atmosphäre bei 168—169°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. mäßig in Chloroform und Bromoform. — Wird durch Sauerstoff in Chloroform verändert. Entfärbt Brom und Jod. Einw. von Kaliumi-Natrium-Legierung: Z., Sch., A. 437, 252.

24. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-35}$.

Phenyl-di- α -naphthyl-methyl bzw. 1.2-Diphenyl-1.1.2.2-tetra- α -naphthyl-äthan C_2 7 $H_{19}=C_6H_5\cdot C(C_{10}H_7)_2$ bzw. C_5 4 $H_{38}=C_6H_5\cdot C(C_{10}H_7)_2\cdot C(C_{10}H_7)_2\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von Phenyl-di- α -naphthyl-chlormethan mit fein verteiltem Silber unter Luftausschluß (Schoepfle, Am. Soc. 44, 192). — Bildet in Benzol, Äther, Schwefelkohlenstoff oder Aceton tief rotbraune Lösungen, die sich selbst bei Lichtausschluß allmählich fast völlig entfärben; dabei bilden sich durch Autoreduktion Phenyl-di- α -naphthyl-methan und 9-Phenyl-1.2;7.8-dibenzo-fluoren. Absorbiert in Lösung etwa 150% der für die Bildung des Peroxyds benötigten Menge an Sauerstoff. Licfert mit Chlorwasserstoff in Benzol Phenyl-di- α -naphthyl-chlormethan und Phenyl-di- α -naphthyl-chlormethan und Phenyl-di- α -naphthyl-metban, bei Gegenwart von fein verteiltem Silber nur die letztgenannte Verbindung.

25. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-36}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{16}$.

1. Difluorenyliden, α.β-Bis-diphenylen-äthylen, Dibiphenylenäthen $C_{26}H_{16} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C$: C_6H_4 (H 752; E I 381). B. Beim Erhitzen von Fluoren mit Benzophenon-anil oder Fluorenon-anil im Kohlendioxyd-Strom auf 300—340° bei Gegenwart von Anilinhydrobromid, neben anderen Produkten (Reddelien, B. 53, 357). Beim Behandeln von 9-Chlor-fluoren mit wasserfreiem Ammoniak (Courtot, Petitoclas, C. r. 180, 297) oder alkoh. Alkali (Kliegl, Wünsch, Weigelle, B. 59, 640). Bei längerem Kochen von 9-Bromfluoren mit überschüssigem Quecksilberdiphenyl oder Quecksilber-di-p-tolyl in Toluol (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1502). Aus Difluorenyl-(9.9') beim Schütteln mit Luft

in heißem Pyridin bei Gegenwart von Kaliummethylat-Lösung (Wanscheidt, Ж. 58, 249, 251; C. 1927 I, 92). In geringer Menge beim Erhitzen von Fluorenonazin über den Schmelzpunkt (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 119). Durch Erhitzen von Trimethyl- oder Triäthyl-fluorenyl-(9)-ammoniumhydroxyd auf ca. 170°, neben anderen Produkten (Ingold, Jessor, Soc. 1929, 2360). — Reinigung erfolgt zweckmäßig durch Krystallisation aus Chloroform (Schlenk, Bergmann, A. 463, 62 Anm. 1). — F: 189—190° (I., J.), 188° (Wa.). Unlöslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Ku., Wi., Helv. 11, 117). Absorptionsspektrum in Chloroform: Capper, Marsh, Soc. 1926, 726; in Benzol: Wa., Ж. 58, 291; Magidson, Trudy chim.-farm. Inst. Lfg. 16 [1926], 46; C. 1928 I, 58; in Methyläthylketon: Jonescu, Bulet. Cluj 2, 296; C. 1925 I, 2221; in Pyridin: Ku., Wi., Helv. 11, 117.

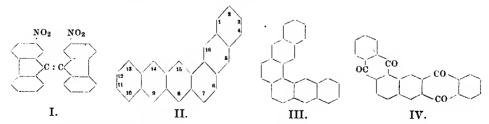
E I 382, Z. 5 v. o. statt ,,kaltem" lies ,,siedendem".

Die Lösung in Eisessig liefert beim Aufbewahren im Sonnenlicht außer Fluorenon (vgl. Hantzsch, Glover, B. 39 [1906], 4156) Difluorenyl-(9.9') (Eckert, J. pr. [2] 121, 279). Nimmt beim Schütteln mit Luft in Pyridin bei Gegenwart von Kaliummethylat-Lösung Sauerstoff auf (Wanscheidt, Ж. 58, 251, 285). Bei der Ozonspaltung erhält inan Fluorenon und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 250—252° (H. Fischer, Müller, H. 148, 175; vgl. a. Graebe, v. Mantz, A. 290 [1896], 244; Klinger, Lonnes, B. 29 [1896], 2154). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff und Platin in Pyridin, mit Hydrazinhydrat in Pyridin, mit Zinkstaub in siedendem Eisessig oder mit Antimonwasserstoff Difluorenyl-(9.9') (Wal. K. 58, 252, 280, 282; C. 1927 I, 93); dieses entsteht ferner als Hauptprodukt beim Behandeln von Difluorenyliden mit Aluminiumchlorid in trocknem Benzol oder besser Xylol bei Zimmertemperatur oder rascher bei 30—40° (Pummerer, Binapfl, B. 54, 2768, 2775). Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad liefert eine orangerote Sulfonsäure (Kehrmann. Buffat, Helv. 6, 955). Die Suspension in Eisessig gibt bei Einw. von konz. Salpetersäure und Kochen des Reaktionsprodukts mit Alkohol zwei als Dinitro-α.β-bis-diphenylenäthylene C₂₆H₁₄O₄N₂ angesehene Verbindungen vom Schmelzpunkt 170° (orangerote Prismen) und 171° (tiefrote Körner) (K., B.). Die Lösungen in indifferenten Mitteln werden durch Behandlung mit Stickstoffdioxyd oder Isoamylnitrit momentan entfärbt (Wanscheidt, Ж. 58, 286). Beim Behandeln mit Natrium in trocknem Äther entsteht eine weinrote Lösung, die mit Alkohol Difluorenyl-(9.9'), mit Kohlendioxyd Difluorenyl-(9.9')-dicarbonsäure-(9.9') liefert (Schlenk, Bergmann, A. 463, 62).

Pikrat $C_{26}H_{16} + C_6H_3O_7N_3$. F: 176—177° (Whitmore, Thurman, Am. Soc. 51, 1502).

2.2'-Dinitro-difluorenyliden, 2.2'-Dinitro- α . β -bis-diphenylen-äthylen $C_{28}H_{14}O_4N_2$. Formel I. B. Bei längerem Kochen von 2.2'-Dinitro-difluorenyl-(9.9') in Nitrobenzol (Korczynski, Karlowska, Kierzek, Bl. [4] 41, 72). — Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 360° (K., K., K.), bis 310° (Bergmann, Hoffmann, Winter, B. 66 [1933], 52); F: 300° (Hughes, Kuriyan, Soc. 1935, 1610). Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (K., K., K.).

2. [Naphtho-2'3': 1.2-naphthacen], [Anthraceno-2'.3': 1.2-anthracen], Hexaphen C₂₆H₁₆, Formel II. Für die von Hexaphen abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die angegebene Stellungsbezeiehnung gebraucht. Wurde von Clar, Wallenstein, Avenarius (B. 62, 951) als [Anthraceno-1'.2':1.2-anthracen] (Formel III) aufgefaßt; zur Konstitution vgl. E. Clar, B. 73 [1940], 81; Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 180. — B. Durch längere Einw. von Aluminiumchlorid auf eine



Lösung von 2.7-Dimethyl-naphthalin und überschüssigem Benzoylehlorid in Schwefelkohlenstoff und Erhitzen des Reaktionsprodukts zum Sieden, neben snderen Produkten (Clar, Wallenstein, Avenarus, B. 62, 955). — Goldgelbe Blätter (aus Xylol). F: 308°. Sublimierbar. Zeigt im Licht der Quarzlampe gelbe Fluorescenz. Fast unlöslich in niedrig siedenden, leichter in höher siedenden Lösungsmitteln; die Lösungen fluoreseieren grünlichblau. Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Benzol: C., W., A. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die nach längerer Zeit über Braun in Olivgrün übergeht. Bei der Oxydation

701

mit Cbromtrioxyd in siedendem Eisessig entsteht Hexaphendichinon-(5.16; 9.14) (Formel IV). Giht mit einem großen Überschuß an Pikrinsäure in Benzol geringe Mengen eines unheständigen Pikrats (C., W., A., B. 62, 952).

3. [Anthraceno-2'.1':1.2-anthracen], [Dinaphtho-2'.3':1.2; 2".3":5.6-naphthalin] C₂₆H₁₆. Formel V. Zur Konstitution vgl. E. Clar, B. 73 [1940], 81 Anm. 1; Aromatische Koblenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 163. — B. Beim Erhitzen von 2.6-Dimetbyl-1.5-dibenzoyl-napbthalin zum gelindem Sieden, neben anderen Produkten (Clar, Wallenstein, Avenarius, B. 62, 954). — Gelhe Blätter oder Sterne (aus Xylol oder Nitrohenzol). F: ca. 400°. Leucbtet bei Bestrallung mit der Quarzlampe gelb. Sehr sebwer löslich in den ühlichen Lösungsmitteln außer Xylol und Nitrobenzol; die Lösungen fluorescieren tief hlau. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs braun, dann grün. Ultraviolett-Ahsorptionsspektrum in Benzol: C. W., A. — Bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig entsteht [Anthrachinono-2'.1':1.2-anthrachinon] (Formel VI). Gibt mit einem großen Üherschuß an Pikrinsäure in Benzol geringe Mengen eines unbeständigen Pikrats (C., W., A., B. 62, 952).

4. 1.2; 3.4; 5.6-Tribenzo-anthracen, [Naphtho-1'.2': 2.3-triphenylen] C₂₆H₁₈, Formel VII. B. Beim Erbitzen von 9-[2-Methyl-naphthoyl-(1)]-phenanthren auf Siedetemperatur (Fieser, Dietz, B. 62, 1831). — Krystalle (aus Benzol). F: 224° (F., D.). Schwer löslich in Benzol und Eisessig (F., D.). Absorptionsspektrum in Benzol: E. Clar. Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 148. — Wird durch Chromtrioxyd in siedendem Eisessig zu 1.2;3.4;5.6-Tribenzo-anthrachinon oxydiert (F., D.).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{18}$.

1. 9-Phenyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren, Phenyl-di-α-naphthofluoren C₂₇H₁₈, s. nehenstebende Formel. B. Bei der Selhstzersetzung der Verbindungen des Pbenyl-di-α-naphtbyl-chlormethans oder -brommethans mit Halogenwasserstoffen oder Metallchloriden (Schoepfle, Am. Soc. 44, 190). Beim Aufhewahren von Phenyl-di-α-naphthyl-methyl in Äther unter Ausschluß von Licht und Luft (Sch.). Beim Kochen von Phenyl-di-α-naphthyl-carbinol mit Eisessig (Sch.). Bei der Reduktion von 9-Oxy-9-phenyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren mit Zinkstaub und Salzsäure in Eisessig (Sch.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 273°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Äther, sehr schwer in Eisessig, Alkohol und Petroläther.

2. Truxen, Tribenzylenbenzol C.7H₁₈, s. nehenstehende Formel (H 752; E I 382). Kryoskopische Molekulargewichtsbestimmung in Campher: CARLSOHN, B. 60, 473; vgl. Brass, Mosl., B. 59, 1279; Stobbe, Zschoch, B. 60, 468. Ebullioskopische Mol.-Gew.-Bestimmung in Cumol und Phenol: St., Z., B. 60, 468, 473.—B. Zur Bildung beim Erhitzen von Inden vgl. Stobbe, Zschoch, B. 60, 472; vgl. a. St., Färber, B. 57, 1846. Aus Polyinden (S. 412) hei der Destillation oder beim Erhitzen im Rohr auf 200—220°, neben anderen Produkten (St., F., B. 57, 1849; Bruson, B. 60, 1095). Durch Erhitzen von Trihenzoylenbenzol (Syst. Nr. 712) mit Zinkstauh in Acetanhydrid (Brass, Mosl., B. 59, 1277; St., Z., B. 60, 468).— Krystalle (aus Chloroform oder Cumol). Schmilzt nach vorangebender Bräunung und geringer Suhlimation hei 369—370° (St., Z., B. 60, 472). Fluoresciert bei Ultraviolett-Bestrahlung in fester Form grünlich, in Chloroform-Lösung hellhlau (St., Z.). Löslichkeit in Chloroform: St., Z., B. 60, 472. Färbt sich mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure hlauviolett (St., Z., B. 60, 471).— Liefert beim Behandeln mit konzentrierter oder rauchender Salpetersäure Trihenzoylenbenzol (B., M.; St., Z., B. 60, 468).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{20}$.

1. Tetraphenylbutatrien C₂₈H₂₀ = (C₆H₅)₂C:C:C:C(C₆H₅)₂ (vgl. E I 382). Der von Purdie, Aruf (Soc. 97 [1910], 1542) unter dieser Formel beschriebene Kohlenwasserstoff stellt nach Blum (B. 62, 882; vgl. Brand, B. 54, 1992) 1.2.4-Triphenyl-naphthalin (S. 702) dar; zur Konstitution des Tetraphenylbutatriens vgl. Brand; Blum; Kuhn, Wallenfels, B. 71

[1938], 783. — B. Beim Erhitzen der beiden stereoisomeren Formen des 1.2-Dichlor-1.1.4.4-tetraphenyl-butens-(2) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge, neben anderen Produkten (Brand, B. 54, 2002). Durch Einw. von Calciumpermanganat auf 1.1.4.4-Tetraphenyl-butin-(2) in wäßr. Pyridin (Br., B. 54, 2020). Bei der Behandlung von 1.1.4.4-Tetraphenyl-butin-(2)-diol-(1.4) mit einer gesättigten Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig bei 0°; bei 5—15° entsteht daneben 1.0.0. Triphenyl-henzofulven (Salkind, Kruglow, B. 61, 2309; M. 61, 805). Beim Erwärmen von 3-Jod-2.2.5.5-tetraphenyl-2.5-dihydro-furan mit einer gesättigten Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig (S., K.). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig, Benzol oder Essigester). F: 240° (Br., B. 54, 2003), 235° (S., K.). Leicht löslich in heißem Toluol und Chloroform (S., K.; Br.), schwer löslich in Benzol, Alkohol und Aceton, sehr schwer in Petroläther oder Essigester (S., K.). Giht mit Eisessig + konz. Schwefelsäure eine grünliche, unbeständige Färhung (Br., B. 54, 2003). — Liefert bei monatelangem Aufbewahren im Sonnenlicht dimeres Tetraphenylbutatrien (s. u.) (Brand, B. 54, 1993, 2005). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Benzophenon und Kohlendioxyd (Br., B. 54, 2004); wird von Permanganat in Aceton bei Zimmertemperatur sehr langsam zu Benzophenon, Kohlendioxyd und sehr wenig Benzoesäure oxydiert (Salkind, Kruglow, B. 61, 2310; M. 61, 808). Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkobol, mit Zinkstauh in Eisessig oder mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol unter Druck erhält man 1.1.4.4-Tetraphenyl-butan (Br., S., K.). Beim Kochen mit Zinkwolle in Isoamylalkohol und Eisessig entsteht 1.1.4.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3) (Br., B. 54, 2005); Erhitzen mit gesättigter wäßriger Jodwasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor ergiht 1.1.4.4-Tetraphenyl-butadien-(1.3) und 1.0.0-Triphenyl-benzofulven (S., K., B. 61, 2310, 2312; M. 61, 818).

phenyl-butadien-(1.3) und $1.\omega.\omega$ -Triphenyl-benzofulven (S., K., B. 61, 2310, 2312; \Re . 61, 813). Dimeres Tetraphenylbutatrien(?) $C_{56}H_{40}$. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Brand, B. 54, 2005). — B. Bei monatelangem Aufbewahren von Tetraphenylbutatrien im Sonncnlicht (B.). — Grün fluorescierende Krystalle (aus Chloroform). F: 280—281°.

2. 1.2.3-Triphenyl-naphthalin $C_{28}H_{20}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus $\beta.\beta.$ -Dichlor- oder $\beta.\beta$ -Dibrom- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-āthylen durch Einw. von Lithium in Äther-Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 81). Durch Einw. von über-

C₈H₅
C₈H₅

Alkohol (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 81). Durch Einw. von überschüssigem Lithium auf Tolan in Äther und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (SCH., B., A. 463, 77; vgl. SMITH, HOEHN, Am. Soc. 63 [1941], 1185). — Nadeln (aus Benzin). F: 152° (SCH., B.). — Bleiht beim Kochen mit 5%igem Palladium-Bariumsulfat in Propylalkohol im Wasserstoffstrom unverändert (SCH., B.). Wird von Natrium und siedendem Isoamylalkohol zu 1.2.3-Triphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin (S. 686) reduziert (SCH., B., A. 463, 78; B., ZWECKER, A. 487 [1931], 161). Die Einw. von Lithium in Äther und Hydrolyse des Reaktionsprodukts mit Alkohol ergibt 9-Phenyl-9.10-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-anthracen (S. 703) (SCH., B., A. 463, 81; B., Z., A. 487, 161).

4-Jod-1.2.3-triphenyl-naphthalin C₂₈H₁₉I, s. nebenstehende Formel. B. Aus Tolan beim Schütteln mit Lithium in Äther und nachfolgenden Bebandeln mit Jod unter Kühlung mit Eis-Kochsalz (BERGMANN, ZWECKER, A. 487 [1931], 159; vgl. Schlenk, B., A. 463, 80). — Prismen (aus Essigester). F: 225°.

C₆H₅
C₆H₅

3. 1.2.4-Triphenyl-naphthalin C₂₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt nach Blum (B. 62, 882; vgl. Brand, B. 54, 1992) dem von Purdie, Arup (Soc. 97, 1542) als α.α.δ.δ-Tetraphenyl-hutatrien(?) (E I 382) beschriebenen Kohlenwasserstoff und dem Kohlenwasserstoff (C₁₄H₁₀)_x (H 6, 696) zu, den Buttenberg (A. 279, 329) durch Einw. von konz. Schwefelsaure auf Atbyl-[β.β-diphenyl-vinyl]-äther erhielt.

C₈H₅
C₆H₅

— B. Bei gelinder Oxydation von 1.2.4-Triphenyl-1.4-dihydro-naphthalin mit Chromtrioxyd in siedender essigsaurer Lösung, neben anderen Produkten (Blum, B. 62, 888). — Tafeln (aus Eisessig oder viel Methanol). F: 158—159° (Bl.). — Läßt sich in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat in siedendem Propylalkohol nicht hydrieren (Bl.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol 1.2.4-Triphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin und einen damit isomeren Kohlenwasserstoff C₂₈H₃₄ (Krystalle, F: 186—187°).

4. 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-inden, 1-Phenyl-3-benzhydryliden-inden, 1......-Triphenyl-benzofulven C₂₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1-Phenylinden mit Benzophenon und Natriumäthylat-Lösung (Brand, Berlin, B. 57, 847). Durch Kochen von 2.3-Dichlor-1.1.4.4-tetraphenyl-

C: C(C₆H₅)₂
CH
C₆H₅

buten-(2) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge und Behandeln des erhaltenen Öls mit siedendem Eisessig oder alkoh. Mineralsäuren (Br., B. 54, 2002; Br., B. 57, 846). Durch kurze Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Phosphor auf 2-Chlor-1-phenyl-3-diphenyl-

methylen-inden in siedendem Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 218). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Tetraphenylbutatrien mit gesättigter wäßriger oder essigsaurer Jodwasserstoffsäure (Salkind, Kruglow, B. 61, 2310; \Re . 61, 809, 813). Aus 1.1.4.4-Tetraphenyl-butin-(2)-diol-(1.4) und aus 3-Jod-2.2.5.5-tetraphenyl-2.5-dihydro-furan beim Erwärmen mit gesättigter wäßriger oder essigsaurer Jodwasserstoffsäure (Sa., Kr.). — Orangefarbene Prismen (aus Essigester), Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 207—208° (Br.), 207° (Br., Br.), 205—206° (Sa., Kr.; Wie., Kl.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht löslich in heißem Essigester (Br., Br.), löslich in Ligroin und Accton, leicht löslich in Benzol, Toluol und Chloroform (Sa., Kr., \Re . 61, 809).

Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig (Brand, B. 54, 2006) oder mit Permanganat in Aceton (Salkind, Kruglow, B. 61, 2311; Ж. 61, 811) Benzophenon und 2-Benzoyl-benzoesäure. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinmohr in Äther (Sa., Kr.) oder in Gegenwart von Palladiumschwarz in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 219), oder bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Schlenk, Bergmann, A. 463, 224) 1-Phenyl-3-benzhydryl-hydrinden. Die Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol ergibt 1-Phenyl-3-benzhydryl-inden und geringe Mengen eines unscharf bei 180° unter Rotfärbung schmelzenden Produkts (Schl., Be., A. 463, 226) [vielleicht ein Gemisch von 1.1.2.2-Tetraphenyl-äthan und 1.1'-Diphenyl-diindenyl-(3.3')] (Blum-Bergmann, A. 484 [1930], 29, 41). Die Einw. von Natrium in Äther führt zu einem braunroten Produkt, das bei der Behandlung mit Alkohol in 1-Phenyl-3-benzhydryl-inden und 3-Phenyl-1-benzhydryl-inden übergeht (Sch., Be., A. 463, 225; vgl. Bl.-Be., A. 484, 26, 40, 44). — Gibt mit konz. Schwefelsäure in Eisessig eine tiefblaue, rasch in Braungelb übergehende Färbung; die Lösung in Chloroform färbt sich auf Zusatz von Zinn(IV)-chlorid gelbstichig grün (Brand, B. 54, 2003).

2-Chlor-1-phenyl-3-diphenylmethylen-inden $C_{28}H_{19}Cl = C_6H_5 \cdot C \cdot C_6Cl^4 > C \cdot C(C_6H_5)_3$. B. Durch Einw. von Phosphorpentaehlorid auf 1.1.4.4-Tetraphenyl-butin-(2)-diol-(1.4) in Ather (Wieland, Kloss, A. 470, 218). — Tiefrote Krystalle (aus Alkohol, Eisessig oder Ligroin). F: 158°. Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform und Pyridin, schwer in Alkohol, Eisessig und Petroläther und in konz. Schwefelsäure. — Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz in warmem Eisessig 1-Phenyl-3-benzhydryl-hydrinden. Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Phosphor in siedendem Eisessig je nach den Bedingungen 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-inden, 1-Phenyl-3-diphenylmethylen-hydrinden oder 1-Phenyl-3-benzhydryl-hydrinden.

5. 9.10 - Dibenzyliden - dihydroanthracen C₂₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. Dieser Kohlenwasserstoff hat in dem dimolekularen Dibenzenylanthracen von Lippmann, Fritsch (A. 351 [1907], 60) (H 766), in unreiner Form in dem dimolekularen Dibenzalanthracen von Lippmann, Fritsch (M. 25 [1904], 795; A. 351, 62) (H 765) vorgelegen; das monomolekulare Dibenzalanthracen von Lippmann, Fritsch (M. 25, 799) (H 753) ist unreines 9.10-Dibenzyl-anthracen gewesen (Bergmann, Fujise, A. 480 [1930], 190). — B. Durch Einw. von Bromdampf auf 9.10-Dibenzyl-anthracen und Kochen des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid (Be., Fu., A. 480, 194; vgl. Li., Fr., M. 25, 795, 799). — Krystalle (aus Xylol). F: 199—200° (Be., Fu.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig Anthrachinon, Benzoesäure und Benzaldehyd (Be., Fu.).

6. 9.12 - Diphenyl - diphensuccinden - (10)

C₂₈H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 9.12-Diphenyl-diphensuccindadien-(9.11) mit

Zinkstaub und siedendem Eisessig (Brand, Mühl.,

J. pr. [2] 110, 4). — Nadeln (aus Eisessig). F: 285—286°. Schwer löslich in kaltem Eisessig und kaltem Essigester, leichter in Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Die Lösungen in Chloroform fluorescieren stark. — Wird durch Brom in Schwefelkohlenstoff zu 9.12-Diphenyl-diphensuccindadien (9.11), durch Chromsäure in siedendem Eisessig je nach den Mengenverhältnissen zu 2.2'-Dibenzoyl-benzil oder 2-Benzoyl-benzoesäure oxydiert. Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in warmem Eisessig erhält man höherschmelzendes 9.12-Diphenyl-diphensuccindan.

7. 9-Phenyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-anthracen C₂₈H₂₀, Formel I auf S. 704. Zur Konstitution vgl. Bergmann, Zwecker, A. 487 [1931], 156. — B. Bei der Einw. von Lithium in Äther auf Tolan oder auf 1.2.3-Triphenyl-naphthalin in Äther und Hydrolyse der Reaktionsprodukte mit Alkohol (Schlenk, B., A. 463, 78, 81; vgl. B., Z., A. 487, 161). — Nadeln (aus Propylalkohol). F: 192° (Sch., B., A. 463, 78).

8. 9.10-Dihydro-dianthranyl-(9.9') oder Bis-[9.10-dihydro-anthryliden-(9)] C₂₈H₂₀, Formel II oder III. Ein von Matthews (Soc. 1926, 236, 239) so formulierter Kohlenwasserstoff ist als Dianthranyl C₂₈H₁₈ (S. 707) erkannt worden (BERGMANN, SCHUCHARDT, A. 487 [1931], 245).

$$\begin{array}{c|c} C_0H_5 & & & \\ CH_2 & & \\ \end{array}$$
 II.
$$\begin{array}{c|c} CH_2 & & \\ CH & \\ \end{array}$$

x-Dichlor-dihydrodianthranyl C₂₆H₁₆Cl₂. Eine von Barnett, Matthews (Soc. 128, 2554) so formulierte Verbindung ist als 4.4'-Dicblor-dianthranyl-(9.9') (S. 708) erkannt worden (M., B. 65 [1932], 1564).

- 9. 6.6'-Dimethyl-fanthraceno 2'.1': 1.2-an-thraceno | C28H20, s. nebenstebende Formel. B. Beim Leiten von 1.5-Bis-[2.4-dimetbyl-benzoyl]-naphtbalin über aktive Kohle bei hoher Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 723). Gelbbraune Blättchen (aus Dichlorbenzol). Schmilzt unter Sublimation bei 378—379°. Die Lösung in Schwefelsäure ist rot.
- 10. 2.11-Dimethyl-6.7-benzo-pentaphen, 6'.7"-Dimethyl-fdinaphtho-2'.3':1.2; 2".3":3.4-naphthalin] C₂₆H₂₀, s. nebenstebende Formel. Zur Konstitution vgl. E. Clar, Aromatische Koblenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 159. B. Beim Leiten von 1.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-naphthalin über aktive Koble bei hober Temperatur (I. G. Farbenind., D. R. P. 481819; C. 1930 I, 1053; Frdl. 16, 724). Gelbe Blättchen. F: 188° (I. G. Farbenind.). Die Lösung in Schwefelsäure ist rot (I. G. Farbenind.).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{29}H_{22}$.

1. 1.1.3.5-Tetraphenyl-pentatrien-(1.2.4). Triphenyl-styryl-allen $C_{29}H_{22}=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot C(C_6H_5):C:C(C_6H_5)_2$. B. Man behandelt 1.1.3.5-Tetraphenyl-pentadien-(2.4)-ol-(1) mit metbylalkoholischor Salzsäure und befeuchtet das gebildete, bei etwa 64° schmelzende krystalline Produkt mit Metbanol (Kohler, Butler, Am. Soc. 48, 1048). — Krystalle (aus Methanol). F: 158°. Leicht löslich in Benzol und Ätber, schwer in Alkohol und Petroläther. — Gibt bei der Ozonspaltung Benzoesäure und Benzophenon.

2. 1.2.3.4 - Tetraphenyl - cyclopentadien - (1.3) $C_{26}H_{22} = C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)$ (H 753). B. Man erbitzt 1.2.3.4 · Tetraphenyl - cyclopentandiol - (2.3) mit konz. Schwefelsäure in Eisessig (ZIEGLER, SCHNELL, A. 445, 275). — D: 1,227 (Z., DITZEL, A. 478, 204). — Kondensiert sich mit Benzaldehyd in siedender Kaliummethylat · Lösung zu 1.2.3.4 · Tetraphenyl · 5-benzyliden - cyclopentadien - (1.3) (Löwenbein, Ulich, B. 58, 2666). Gibt mit 2 Mol 4 · Nitroso · dimethylanilin in Gegenwart von Natriumätbylat · Lösung in siedendem Benzol Tetraphenylcyclopentadien on · [4 · dimethylamino · anil] (Z., SCH.).

$3. \quad Phenyl-\alpha-naphthyl-diphenylyl-methan \ C_{20}H_{22}=C_{10}H_7\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5.$

Phenyl- α -naphthyl-diphenylyl-chlormethan $C_{20}H_{21}Cl=C_{10}H_{7}\cdot CCl(C_{5}H_{5})\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{5}$ (E I 383). Sehr schwer löslich in kaltem Eisessig; die farblose Lösung wird beim Erhitzen blauviolett, beim Abküblen wieder farblos (Dilther, J. pr. [2] 109, 284). Die Lösungen in Eisessig + Phenol sind auch in der Kälte blauviolett. Absorptionsspektrum der Lösungen in beißem Eisessig, in kaltem Eisessig + Pbenol und in geschmolzenem Phenol: D., J. pr. [2] 109, 285. — Liefert beim Erbitzen mit Milobsäure, Valeriansäure oder Chloressigsäure auf Temperaturen oberhalb 180° 6.9-Diphenyl-1.2-benzo-fluoren oder 9-Diphenylyl-1.2-benzo-fluoren (S. 709) (D., J. pr. [2] 109, 319).

Phenyl- α -naphthyl-diphenylyl-brommethan $C_{26}H_{31}Br = C_{10}H_{7}\cdot CBr(C_{6}H_{5})\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf Phenyl- α -naphthyl-diphenylyl-carbinol (Dilther, J. pr. [2] 109, 319). — Krystalle. F: 177°. Die Lösung in kaltem Eisessig ist nur wenig gefärbt, die Lösung in kaltem Acetanhydrid ist blauviolett. — Färbt sich an der Luft bald schmutzig-violett.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{24}$.

1. 1.5 - Diphenyl-3-diphenylmethylen-pentadien-(1.4), 1.5 - Diphenyl-3-benzhydryliden-pentadien-(1.4) $C_{30}H_{24}=(C_6H_5\cdot CH:CH)_2C:C(C_6H_5)_2$ (H 754). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Lifschitz, Mitarb., R. 43, 409. — Gibt mit Natrium in Äther die Natriumverbindung $(C_6H_5\cdot CH:CH)_2CNa\cdot CNa(C_6H_5)_2$ (Syst. Nr. 2357) (Schlenk, Bergmann, A. 463, 68).

2. 1.2.4.5 - Tetraphenyl - cyclohexadien - (2.6), 1.2.4.5 - Tetraphenyl - 1.2-dihydro-benzol $C_{30}H_{24} = C_6H_5 \cdot HC < CH = C(C_6H_5) \cdot CH > C \cdot C_6H_5$. B. Aus der äther. Lösung von 1.2-Dinatrium-1.2.4.5-tetraphenyl-cyclohexadien-(3.5) (Syst. Nr. 2357) mit Alkohol oder Wasser (Schlenk, Bergmann, A. 463, 96). — Nadeln (aus Benzin). F: 208—210°. Sehr leicht löslich in Benzol. — Beim Behandeln mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium in Propylalkohol erfolgt Dehydrierung zu 1.2.4.5-Tetraphenyl-benzol. Entfärbt Brom in Chloroform langsam.

3. Phenyl- α -naphthyl-[4-p-tolyl-phenyl]-methan $C_{30}H_{24}=C_{10}H_{7}\cdot CH(C_{6}H_{6})\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{6}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Beim Kochen von Phenyl- α -naphthyl]-[p-tolyl-phenyl]-chlormethan mit Zink in Essigsäure (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1383). — F: 171°.

Phenyl- α -naphthyl-[4-p-tolyl-phenyl]-chlormethan $C_{30}H_{23}Cl = C_{10}H_{7}\cdot CCl(C_{6}H_{5})\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Phenyl- α -naphthyl-[4-p-tolyl-phenyl]-carbinol in Benzol + Äther (Gomberg, Pernert, Am. Soc. 48, 1383). — Krystalle (aus Tetrachlorkohlenstoff), die bei 192° schmelzen; Krystalle mit 1 $C_{6}H_{6}$ (aus Benzol). — Die Lösung in Benzol gibt bei Einw. von fein verteiltem Silber Phenyl- α -naphthyl-[4-p-tolyl-phenyl]-methyl.

 $4. \quad \textbf{p-Tolyl-} \alpha - \textbf{naphthyl-diphenylyl-methan} \quad C_{30}H_{24} = C_{10}H_7 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5.$

p-Tolyl-α-naphthyl-diphenylyl-chlormethan C₃₀H₂₃Cl = C₁₀H₇·CCl(C₆H₄·CH₃)·C₆H₄·C₆H₅. B. Beim Kochen von p-Tolyl-diphcnylyl-keton und α-Naphthylmagnesiumbromid in Äther, Zersetzen mit Eiswasser und Äther und Einleiten von Chlorwasserstoff (Dilthey, J. pr. [2] 109, 316). — Krystalle (aus Benzol). F: 184° (Zers.). Löst sich in heißem Chlorbenzol mit blauer Farbe; die Lösung wird beim Abkühlen farblos, beim Aufbewahren in der Kälte unter geringer Chlorwasserstoff-Entwicklung gelb. Die Lösung in Phenol ist violett. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettblaurotem Dichroismus; die Lösung wird beim Aufbewahren braunrot und färbt sich beim Versetzen mit Eisessig oder Wasser wieder violett.

5. **9.12-Di-m-tolyl-diphensuccinden-(10)** C₃₀H₂₄, Formel I. B. Bei der Reduktion von 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 8). — Nadeln. F: 179—180°. Löslich in Eisessig, Essigester, Schwefelkohlenstoff und Chloroform. — Wird durch Brom in Schwefelkohlenstoff zu 9.12-Dim-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) dehydriert. Bei der Hydrigensuccindadien-(9.11) dehydriert. Bei der Hydrigensuccindadien-(9.11)

-CH₂

m-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) dehydriert. Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Eisessig erhält man 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccindan.

6. 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccinden-(10) C₃₀H₂₄, Formel I. B. Durch tage-lange Reduktion von 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 7). — Nadeln (aus Eisessig). F: 200°. Löslich in Eisessig, Essigester, Chloroform und Chlorwasserstoff. — Wird durch Brom in Schwefel-kohlenstoff zu 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) dehydriert. Bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in kaltem Eisessig erhält man höherschmelzendes 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindan.

7. 1-Anthranyl-2-[9.10-dihydro-anthranyl]-äthan C₃₀H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 10-Methylen-anthron-(9) mit Zinkstaub und wäßr. Ammoniak auf dem Wasserbad (BARNETT, MATTHEWS, B. 59, 767). — Blaßgelbe Nadeln (aus Xylol). F: 308°. Die Lösungen zeigen violette Fluorescenz.

8. 10.10'-Dimethyl-9.10-dihydro-dianthranyl oder Bis-[10-methyl-9.10-dihydro-anthryliden-(9)] C₃₀H₂₄, Formel II oder III¹). B. Beim Behandeln einer siedenden II.

1) In dieser Verbindung hat möglicherweise 10.10'- Dimethyl-dianthranyl-(9.9') C₈₀H₂₂ vorgelegen; vgl. das analog erhaltene Dianthranyl, S. 707.

H₂C

BEILSTEINs Handbuch, 4. Aufl. 2. Erg.-Werk, Bd. V.

[Syst. Nr. 494

Lösung von 10-Methyl-anthron-(9) in Eisessig mit Zinkstaub und konz. Salzsäure, neben anderen Produkten (Barnett, Matthews, B. 59, 769). — Gelbes krystallinisches Pulver (aus Benzol). Schmilzt nicht bis 300°.

9. Kohlenwasserstoff $C_{30}H_{24}$ von unbekannter Konstitution (H 754, Nr. 4). Der von Tiffeneau, Dorlencourt (A.ch. [8] 16 [1909], 237) aus 1.2-Diphenyl-propandiol-(1.2) erhaltene Kohlenwasserstoff ist als 2-Phenyl-inden $C_{15}H_{12}$ (S. 585) erkannt worden (Blum-Bergmann, B. 65 [1932], 112, 120 Anm. 39).

6. Kohlenwasserstoffe CasH28.

- 1. Tetra p tolyl butatrien C₃₂H₂₈ = (CH₃·C₆H₄)₂C:C:C:C(C₆H₄·CH₃)₂. B. Beim Kochen von höherschmelzendem und niedrigerschmelzendem 2.3-Dichlor- oder 2.3-Dibromtetra-p-tolyl-buten-(2) mit alkoh. Kalilauge oder Natriumäthylat-Lösung (Brand, Wendel, J. pr. [2] 115, 344, 350). Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 242°. Schwer lösich in heißem Eisessig, leicht in heißem Isoamylalkohol, Isoamylacetat, Essigester, Benzol, Chloroform und Toluol. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure grünlich, mit Zinn(IV)-chlorid in Chloroform gelblichgrün. Verfärbt sich am Sonnenlicht. Wird durch Chromsäure in Eisessig zu Di-p-tolyl-keton oxydiert. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol bei mäßiger Wärme 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butanien-(1.3) und 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-buten-(1 oder 2)(?); bei erschöpfender Hydrierung bei 60—70° entsteht 1.1.4.4-Tetra-p-tolyl-butan.
- 2. 5-Methyl-1-p-tolyl-3-[di-p-tolyl-methylen]inden C₃₂H₂₈, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht
 höherschmelzendes oder niedrigerschmelzendes 1.2-Dichlor1.1.4.4-tetra-p-tolyl-buten-(2) mit alkoh. Kalilauge oder Natriumäthylat-Lösung und kocht das neben Tetra-p-tolyl-butatrien entstehende braune Öl mit Eisessig oder alkoh. Salzsäure (BRAND, WENDEL, J. pr. [2]
 115, 345). Orangefarbene Krystalle (aus Essigester). F: 192—193°. Schwer löslich in
 heißem Alkohol, löslich in heißem Eisessig und heißem Essigester. Wird durch konz.
 Schwefelsäure grün gefärbt.
- 7. Oktadekahydrodekacyclen C_{3e}H_{3e}. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Dekacyclen (S. 723) mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Rohr auf 280° (Dziewonski, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1923, 22; C. 1924 I, 1377). Gelbes, grün fluorescierendes Pulver. F: 124—128°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, leicht in Ligroin und Benzol mit grüner Fluorescenz. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure.

26. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-37}$.

Phenyl- α -naphthyl-[4-p-tolyl-phenyl]-methyl $C_{30}H_{23}=C_{10}H_7\cdot C(C_0H_5)\cdot C_0H_4\cdot C_0H_4\cdot CH_3$. B. Eine Lösung in Benzol wird beim Schütteln von Phenyl- α -naphthyl-[4-p-tolyl-phenyl]-ehlormethan mit fein verteiltem Silber in Benzol erhalten (GOMBERG, PERNERT, Am. Soc. 48, 1383). — Die Lösung in Benzol ist in dicker Schicht rotbraun, in dünner Schicht grünlichgelb. — Unter dem Einfluß von Luftsauerstoff wird die Lösung unter Bildung von Bis-[phenyl- α -naphthyl-(4-p-tolyl-phenyl)-methyl]-peroxyd rasch entfärbt.

27. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-38}.

1. 1.9; 5.10 - Di - o - phenylen - anthracen, Rubicen C₂₆H₁₄, s. nebenstehende Formel (E I 385). Literatur: E. Clar, Aromatische Kohlenwasserstoffe [Berlin 1941], S. 278. — Zur Konstitution vgl. Schlenk, Karplus, B. 61, 1679; Scholl, Meyer, B. 65 [1932], 926; vgl. a. Dziewoński, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1921, 72; C. 1923 I, 528; B. 58, 2544; Pummerer, Ulrich, B. 58, 1806. — B. Neben anderen Produkten beim Leiten von Fluoren-Dampf über rotglühenden Eisen-, Kupfer- oder Platin-Draht (Dz., S.; Eckert, J. pr. [2] 121, 280). Beim Erhitzen von Fluorenon mit Calciumhydrid (Schlenk, Karplus, B. 61, 1679). — Rote Nadeln (aus Nitrobenzol, Xylol oder Cumol). F: 306° (Dz., S., Bl. Acad. polon. [A] 1921, 85; C. 1923 I, 528). Schwer löslich in

Ligroin, Benzol und Äthylenbromid, ziemlich sebwer in Xylol und Nitrobenzol, fast unlöslich in konz. Schwefelsäure (Dz., S.). — Gibt mit 2 Mol Brom in Chloroform ein Dibromderivat, mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig ein Dinitroderivat und mit konz. Sebwefelsäure bei 80° eine Disulfonsäure (Dz., S.). — Pikrat C₂₆H₁₄+2C₆H₃O₇N₃. F: 258° (Dz., S., Bl. Acad. polon. [A] 1921, 86; C. 1923 I, 529).

Dibromrubicen C₂₆H₁₂Br₂. B. Durch Einw. von 2 Mol Brom auf Rubicen in Chloroform (Dziewoński, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1921, 87; C. 1923 I, 529). — Rotbraune Nadeln (aus Nitrobenzol oder Xylol). F: 378° (Zers.). Ist in bezug auf Löslichkeit dem Rubicen sehr ähnlich; die Lösungen zeigen aber ein dunkleres Rot mit violetter Nuance und fluorescieren nicht.

Dinitrorubicen $C_{24}H_{12}O_4N_2$. B. Durch Einw. von Salpctersäure (D: 1,5) auf in Eisessig suspendiertes Rubicen (Dziewoński, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1921, 87; C. 1923 I, 529). — Ziegelrote bis rotbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). Färbt sich bei raschem Erhitzen oberhalb 420° violett und schmilzt unter Zersetzung bei 440— 442° . Schwer löslich in den nielsten organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure beim Erwärmen mit violetter Farbe.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{18}$.

B. 62, 2493; 3K. 61, 149).

1. 9.12-Diphenyl-diphensuccindadien-(9.11)

C₂₈H₁₈, s. nebenstehende Formel (E I 386). B. Bei der Behandlung von 9.12-Diphenyl-diphensuccinden-(10) mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Brand, Mühl., J. pr. [2] 110, 4).—

Braune Nadeln (ams Essigester). F: 259° (B., M.).— Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig in der Kälte 2.2'-Dibenzoyl-benzil und wenig 2-Benzoyl-benzoesäure (B., Ludwig, B. 53, 812). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 9.12-Diphenyl-diphensuccinden-(10), bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol zwei stereoisomere 9.12-Diphenyl-diphensuccindane (F: 207—208° und 166—167°), daneben wurden bei einem Versuch in sehr geringer Menge Krystalle vom Schmelzpunkt 179° erhalten (B., M.). Bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in warmem Eisessig erhält man nur 9.12-Diphenyl-diphensuccindan vom Schmelzpunkt 207—208° (B., M.).

2. Dianthryl- (9.9'), Dianthranyl, 9.9'-Dianthracyl, 9.9'-Dianthracyl, 9.9'-Bianthryl C₂₈H₁₈, s. nobenstehende Formel (H 754; E I 385). Diese Konstitution kommt auch dem 9.10-Dihydro-dianthranyl oder Bis-[9.10-dihydro-anthryliden-(9)] von Matthews (Soc. 1926, 236, 239) und dem "Isodianthranyl" von Bankett, Goodway (Soc. 1929, 814) zu (Bergmann, Schuchardt, A. 487 [1931], 245; vgl. Clar, B. 65 [1932], 518). — B. Aus 9-Brom-anthracen bei der Einw. von Borzhydrylnatrium, neben anderen Produkten (Schl., Be., A. 463, 169). Zur Bildung aus 10.10'-Dioxy-9.10.9'.10'-tetrabydro-dianthranyl-(9.9') nach Eckert, Hofmann (M. 36 [1915], 502) vgl. Barnett, Matthews, Soc. 123, 384. Bei der Reduktion von Anthron mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in siedendem Eisessig (Ba., Ma., Soc. 123, 390; Schl., Be., A. 463, 167; Clar, B. 65, 518; Ba., B. 65, 1564; Dufraisse, Velluz, Velluz, Bl. [5] 5 [1938], 606). Durch Kochen von 10-Benzhydryl-anthron-(9) mit Zinkstaub, Eisessig und konz. Salzsäure (Ba., Goodway, Soc. 1929, 814). Die Bildung durch Reduktion von Anthrachinon mit Zinn und Salzsäure in Eisessig nach Liebermann, Gimbel (B. 20 [1887], 1855), die durch eine Spur Platin(IV)-chlorid begünstigt wird (Eckert, Hofmann, M. 36 [1915], 500), ist nach Barnett, Matthews (Soc. 123, 380) und Schlenk, Bergmann (A. 463, 166) nicht reproduzierbar; sie läßt sich jedoch nach Clar (B. 65, 518) bei Verwendung von zerkleinertem Lötzinn an Stelle des ziemlich reinen Zinns des Handels durchfübren. Aus Anthrachinon durch Reduktion mit Zink und Salzsäure (Ba., Ma., Soc. 123, 384). Beim Erhitzen von 10-Oxy-antbron-(9) in siedendem Eisessig mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (Ma., Soc. 1926, 239) oder weniger gut mit Zinn und konz. Salzsäure (Ma., Soc. 1926, 244). Beim Kochen von Dianthranyl-(9.9')-sulfonsäure-(10) mit verd. Mineralsäuren (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow, Fedoroux (Minajew, Fedorow,

Gelbliche, lösungsmittelhaltige Krystalle (aus Toluol oder Xylol); gibt das Lösungsmittel bei 100° im Vakuum ab (Clar, B. 65 [1932], 518). F: 300° (Minajew, Fedorow, B. 62, 2493; Ж. 61, 149), 300—302° (Bergmann, Schuchardt, A. 487 [1931], 244), 304° (Schlenk, Be., A. 463, 169), 308—310° (Clar), 312° (Barnett, Goodway, Soc. 1929, 814), 319—320° (Gold-Block) (Dufraisse, Velluz, Velluz, Bl. [5] 5 [1938], 606). Die gelbrote Lösung in Xylol fluoresciert in dünner Schicht blauviolett (Schl., Be., A. 463, 169). — Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol entsteht 9.10.9′.10′. Tetrahydro-

dianthranyl (S. 697) (COOK. Soc. 1926, 1683; SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 166). Gibt bei der Einw. von überschüssigem Brom in kaltem Chlorwasserstoff 10.10-Dibrom-dianthranyl (9.9') (Liebermann, Gimbel. B. 20 [1887], 1855; Ma., Soc. 1926, 239). Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig in der Kälte oder bei 80—100° führt zu einem Mononitroderivat (s. u.) (Ma., Soc. 1926, 239).

Ein "Dianthranyl vom Schmelzpunkt oberhalb 360°", das Barnett, Matthews (Soc. 123, 390) und Schlenk, Bergmann (A. 463, 167) durch Reduktion von Anthron mit Zink in siedendem Eisessig und konz. Salzsäure erhielten, ist ein Kohlenwasserstoff unbekannter Konstitution gewesen, dessen Darstellung nur unter besonderen Umständen reproduzierbar ist (Barnett bei Clar, B. 65 [1932], 518; vgl. Bergmann, Schuchardt, A. 487 [1931], 246 Ann. 1).

3.3'-Dichlor-dianthranyl-(9.9') $C_{28}H_{16}Cl_2$, Formel I. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von 3-Chlor-anthron-(9) mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in Eisessig (Barnett, Matthews, Soc. 123, 2552, 2555). — Krystalle (aus wäßr. Pyridin oder Benzol — Petroläther). F: 254—255°. Die Lösungen fluorescieren purpurfarben.

4.4'-Dichlor-dianthranyl-(9.9') C₂₈H₁₆Cl₂, Formel II. Zur Konstitution vgl. Barnett, B. 65 [1932], 1564. — B. Durch Kochen von 4-Chlor-anthron-(9) mit Zink und konz. Salzsäure in Eisessig (Barnett, Matthews, Soc. 123, 2554). — Krystalle (aus Pyridin). F: 268° (M., Soc. 1926, 240 Anm.). Dic Lösungen fluorescieren purpurrot (B., M.). — Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig 4.4'-Dichlor-x-dinitro-diantbranyl-(9.9') (M., Soc. 1926, 240).

10.10'-Dibrom-dianthranyl-(9.9') C₂₈H₁₈Br₂. Formel III (H 755). B. Zur Bildung durch Einw. von überschüssigem Brom auf Dianthranyl in Schwefelkohlenstoff vgl. MATTHEWS, Soc. 1926, 239; BERGMANN, SCHUCHARDT, A. 487 [1931], 245. — Gelbe Krystalle (aus Pyridin). Schmilzt nicht bis 320° (M.). Die Lösungen fluorescieren blau (M.). — Schwärzt sich beim Aufbewahren am Licht (M.).

x-Nitro-dianthranyl C₂₈H₁₇O₂N. Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. Bergmann, Schuchardt, A. **487** [1931]. 145. — B. Durch Einw. von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,42) auf Dianthranyl in Eisessig in der Kälte oder bei 80—100° (Matthews, Soc. **1926**, 239). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 305° (Zers.) (M.). Sehr schwer löslich in Eisessig (M.). — Schwärzt sich beim Aufbewahren am Licht (M.).

4.4'- Dichlor - x - dinitro - dianthranyl - (9.9') C₂₈H₁₄O₄N₂Cl₂. Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. Barnett, B. 65 [1932], 1564. — B. Beim Erhitzen einer Suspension von 4.4'-Dichlor-dianthranyl - (9.9') in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,42) (Matthews, Soc. 1926, 240). — Orangerote Nadeln (aus Pyridin + Alkohol). Schmilzt nicht bis 320° (M.). Wird beim Aufbewahren am Licht dunkelrot (M.).

3. 1.2 - Difluorenyliden - äthan, 1.4 - Bis - diphenylen - butadien - (1.3), Dibipbenylenbutadien $C_{28}H_{18} = \begin{bmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{bmatrix}$ C:CH·CH:C $\begin{bmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{bmatrix}$ (E I 385). B. Aus 9-Brom-9-brommethyl-fluoren beim Enit Dimethylanilin auf 150° oder in geringer Menge

9-brommethyl-fluoren beim Erhitzen mit Dimethylanilin auf 150° oder in geringer Menge beim Kochen mit Natriumacetat in Eisessig (Wieland, Krause, A. 443, 137). In geringer Menge beim Kochen von Fluorenon mit Bernsteinsäure, Acetanhydrid und Bleioxyd (Kuhn, Winterstein. Helv. 11, 119). — Hellbraune Nadeln (aus Chloroform), orangebraune Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 360° (Wie., Kr.); färbt sich beim Erhitzen oberhalb 300° rot und sublimiert bei ca. 360° in orangeroten Nadeln (Kuhn, Win.). Schwer löslich in Acetanhydrid, Eisessig und Aceton; 100 cm³ Chloroform lösen bei 20° 0,0707 g (Kuhn, Win., Helv. 11, 120). Unlöslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Kuhn, Win., Helv. 11, 147). Absorptionsspektrum in Pyridin: Kuhn, Win., Helv. 11, 17. — Bei der Einw. von Brom in siedendem Chloroform entsteht unter Abspaltung von Bromwasserstoff eine Verbindung C₂₈H₁₈Br₄ (Krystalle aus Chloroform; F: 150°), die beim Schmelzen oder beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge wieder in 1.2-Difluorenyliden äthan übergeht (Wie., Kr., A. 443, 139). Über Anlagerung von Brom in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung vgl. Kuhn, Win., Helv. 11, 143.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro benzol $C_{38}H_{18} + 2C_6H_3O_6N_3$. Hellbraune Nadeln (ans Chloroform). F: 240° (Zers.) (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 149). — Pikrat $C_{28}H_{18} + 2C_6H_3O_7N_3$. F: 262° (Zers.) (K., W., Helv. 11, 149).

- 1.2-Bis-[2.7-dichlor-fluorenyliden]-äthan, Tetrachlordibiphenylenbutadien $C_{26}H_{14}Cl_4 = {C_6H_6Cl \choose C_6H_3Cl} C:CH\cdot CH:C{C_6H_3Cl \choose C_6H_5Cl}$. B. Als Nebenprodukt bei der Behandlung von 2.7-Dichlor-fluoren mit aromatischen Aldehyden und Natriumäthylat-Lösung in siedendem Alkobol (SIEGLITZ, SCHATZKES, B. 54, 2074). Zinnoberrote Nadeln (aus Toluol). Ist bei 300° noch nicht geschmolzen.
- 1.2-Bis-[2.7-dibrom-fluorenyliden]-äthan, Tetra bromdibiphenylenbuta dien $C_{26}H_{14}Br_4 = \frac{C_6H_3Br}{C_6H_3Br}C:CH\cdot CH:C\frac{C_6H_3Br}{C_6H_6Br}$. B. Beim Kochen von 2.7-Dibrom-fluoren mit alkoh. Natronlauge oder Kalilauge (Stahrfoss, Bl. [4] 29, 147) oder mit Natriumäthylat-Lösung unter Durchschütteln mit Luft (Sieglitz, B. 53, 2249; vgl. Bergmann, Hoffmann, Winter, B. 66 [1933], 51); entsteht auch als Nebenprodukt bei der Kondensation von 2.7-Dibrom-fluoren mit aromatischen Aldehyden in Natriumäthylat-Lösung (Sie., B. 53, 1237). Rote Nadeln (aus Anilin oder Xylol). Schmilzt nicht bis 450° (St.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, schwer löslich in siedendem Anilin (St.). Wird durch Schwefelsäure und durch konz. Salpetersäure auch bei 100° nicht angegriffen; beim Hinzufügen von etwas konz. Salpetersäure zu einer Suspension in Schwefelsäure tritt unter Auftreten von roten, blauen und violetten Färbungen Lösung ein; beim Erwärmen oder Verdünnen mit Wasser verschwindet die Färbung (St.). Beim Kochen mit Eisessig, Salpetersäure und ctwas Schwefelsäure entsteht eine gelbe amorphe Substanz (St.).
- 4. 9-Phenyl-1.2; 3.4-dibenzo-anthracen C₂₈H₁₆, s. nebenstchende Formel. Zur Konstitution vgl. Bergmann, Zwecker, A. 487 [1931], 158.—B. Bei der Einw. von Quecksilber auf das Reaktionsprodukt von Tolan und Lithium in Äther (Schlenk, Bergmann, A. 463, 80).—Nadeln (aus Essigester). F: 227° (Sch., B.).

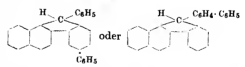


3. Kohlenwasserstoffe $C_{29}H_{20}$.

1. 1-Phenyl-3.3-di- α -naphthyl-propin, Phenylacetylenyl-di- α -naphthyl-methan $C_{29}H_{20}=(C_{10}H_7)_2CH\cdot C:C\cdot C_8H_5$.

3-Chlor-1-phenyl-3.3-di- α -naphthyl-propin, Phenylacetylenyl-di- α -naphthyl-chlormethan $C_{29}H_{19}Cl = (C_{10}H_{7})_2CCl \cdot C : C \cdot C_8H_5$. Beim Behandeln von Phenylacetylenyl-di- α -naphthyl-carbinol mit Phosphortrichlorid in Ather (Willemart, A. ch. [10] 12, 386). — Krystalle. F: 122—123° (Zers.) (Maquennescher Block). — Sehr unbeständig. Spaltet beim Erhitzen auf 120—130° Chlorwasserstoff unter Bildung eines roten Harzes ab. Gibt beim Kochen mit Alkohol α . α -Di-[naphthyl-(1)]- β -benzoyl-äthylen.

2. 6.9-Diphenyl-1.2-benzo-fluoren, 8.11-Diphenyl-chrysofluoren oder 9-Diphenylyl-1.2-benzo-fluoren, 11-Diphenylyl-chrysofluoren C₂₀H₂₀, s. nebenstebende Formeln. B. Aus Phenyl-α-naphtbyl-diphenylyl-chlormetban



oder -carbinol beim Erhitzen mit Milchsäure, Valeriansäure oder Chloressigsäure auf Temperaturen oberhalb 180° (Dілніх, J. pr. [2] 109, 319). — Nadeln (aus Toluol). F: 275—276°. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure farblos, beim Erhitzen wird die Lösung kornblumenblau.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{22}$.

1. 1.2.4.5-Tetraphenyi-benzol C₃₀H₂₂, s. nebenstehende Formel (H 755). B. Beim Behandeln von 1.2.4.5-Tetraphenyl-cyclobexadien-(2.6) mit Palladium in Propylalkohol in Wasserstoffatmosphäre (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 96). — Liefert mit Natrium in Äther 4.5-Dinatrium-1.2.4.5-tetraphenyl-cyclohexadien-(2.6) (Syst. Nr. 2357).

2. 1.4-Bis-diphenylyl-benzol, p-Quinquiphenyl C₃₀H₂₂ = C₆H₅·[C₆H₄]₃·C₆H₅. Zur Bezeichnung p-Quinquiphenyl vgl. Busch, Weber, J. pr. [2] 146 [1936], 29. — B. Neben anderen Produkten beim Versetzen von Benzoldiazoniumsulfat in konz. Schwefelsäure + Eisessig mit Ameisensäure und Kupferpulver unter Kühlung (Gerngross, Dunkel, B. 57, 742) oder in verd. Schwefelsäure mit Alkohol und Kupferpulver (G., Schachnow, Jonas, B. 57, 749). Beim Erhitzen von 4-Jod-diphenyl mit 4-Jod-terphenyl und Silberpulver auf 310—330° (G., D., B. 57, 746). — Nadeln (aus Chinolin). Beginnt im mit Kohlen-

dioxyd gefülten Röhrchen, bei ca. 365° (korr.) zu sintern bzw. zu sublimieren; schmilzt bei 380° (korr.) zur krystallinen Flüssigkeit, bei 431° (korr.) zur amorphen Flüssigkeit (Vorländer, Ph. Ch. 126, 471; 134, 160); F: 388,5° (G., D., B. 57, 745). Sublimiert im Hochvakuum bei 285—290° (G., D., B. 57, 744). Mikroskopische Untersuchung der Krystalle: V., Ph. Ch. 126, 472. Unlöslich in siedendem Xylol und Pyridin, schwer löslich in Benzoesäureäthylester; Löslichkeit in siedendem Chinolin etwa 1:150, in Nitrobenzol 1:320, in Phenol 1:550, in schmelzendem Campher 1:250 (G., D.).

3. 9.12 - Dibenzyl - diphensuccinda - dien - (9.11) $C_{30}H_{22}$, s. nebenstehende Formel.

B. Entsteht wahrscheinlich neben 9.12-Dibenzyliden-diphensuccindan beim Kochen von 9.12-Di

benzyliden-diphensuccindandiol-(9.12) mit Ameisensäure in Eisessig (Brand, Schläger, B. 56, 2544). — Wurde nicht rein erhalten. Farbige Nadeln, Ist in Eisessig leichter löslich als 9.12-Dibenzyliden-diphensuccindan.

4. 9.12 - Dibenzyliden - diphensuccindan C₃₀H₃₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 9.12-Dibenzyliden-diphensuccinden-(10) mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (Brand, K. O. Müller, B. 55, 608). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 9.12-Dibenzyl-succindandiol-(9.12) mit Ameisensäure in Eisessig (B., Schläger, B. 56, 2544).

Nadeln (aus Eisessig oder Isoamylacetat). F: 255° (B., M.; B., Schl.). Löslich in heißem Eisessig und Äther, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, leichter löslich in siedendem Isoamylacetat und Benzol (B., Schl.). — Liefert beim Erhitzen mit Chromsäure in Eisessig Benzoesäure und Diphensuccindandion-(9.12) (B., Schl.). Die Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol + Eisessig ergibt 9.12-Dibenzyl-diphensuccindan (B., M.).

5. 9.12-Di-o-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) C₃₀H₂₂,
Formel I. B. Man behandelt Diphensuccindandion-(9.12) mit
o-Tolylmagnesiumbromid in Benzol + Äther und erhitzt das gebildete, nicht näher beschriebene 9.12-Di-o-tolyl-diphensuccindandiol-(9.12) mit Ameisensäure (Brand, Ludwig, Berlin, J. pr.
[2] 110, 30). — Braune Blättchen (aus Essigester). F: 240°. —
Wird durch Chromsäure in wäßr. Essigsäure zu 2.2'-Di-o-toluyl-benzil oxydiert, in siedendem Eisessig geht die Oxydation bis zur 2-o-Toluyl-benzoesäure.

- 6. 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) C₃₀H₂₂, Formel I. B. Bei der Oxydation von 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccinden-(10) mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 8). Beim Kochen von 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccindandiol-(9.11) mit Eisessig und Ameisensäure (B., Ludwig, J. pr. [2] 110, 33). Braune Krystalle (aus Eisessig oder Essigester). F: 184—185° (B., L.). Ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig, leicht in Essigester und Benzol (B., L.). Wird durch Chromsäure in Essigsäure zu 2.2'-Di-m-tolyl-benzil und 2-m-Toluyl-benzoesäure oxydiert (B., L.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccinden-(10), bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Amylalkohol oder bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Eisessig 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccindan (B., M.).
- 7. 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindadien-(9.11) C₃₀H₂₃, Formel I (E I 386). B. Bei der Oxydation von 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccinden-(10) mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Brand, Mühl, J. pr. [2] 110, 7). F: 271° (B., M.). Die Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig ergibt 2.2′-Di-p-toluyl-benzil (B., Ludwig, B. 53, 814). Liefert bei tagelanger Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 9.12-Di-m-tolyl-diphensuccinden-(10), bei der Reduktion mit Natrium und Isoamylalkohol höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindan, ferner geringe Mengen gelber Krystalle vom Schmelzpunkt 205—206°; bei der Hydrierung bei Gegenwart von Palladium-Tierkohle in warmem Eisessig erhält man nur höherschmelzendes 9.12-Di-p-tolyl-diphensuccindan (B., M.).
- 5. Phenyl-bis-diphenylyl-methan, 4.4'-Diphenyl-triphenylmethan $C_{31}H_{24} = (C_0H_5\cdot C_0H_4)_3CH\cdot C_0H_5$ (H 755). B. Aus Phenyl-bis-diphenylyl-benzoyl-methan beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 49, 251). F: 165° (G., B.). D_*^0 : 1,205 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 207).

[3-Brom-phenyl]-bis-diphenylyl-methan, 3"-Brom-4.4'-diphenyl-triphenyl-methan $C_{31}H_{32}Br = (C_6H_5\cdot C_6H_4)_2CH\cdot C_6H_4Br$. B. Beim Kochen von [3-Brom-phenyl]-bis-diphenylyl-[3-brom-benzoyl]-methan mit alkoh. Kalilauge (Gomberg, Bailar, Am.

Soc. 51, 2237). Bei der Reduktion von [3-Brom-phenyl]-bis-diphenylyl-carbinol mit Zink und Eisessig (G., B.). — F: 143°.

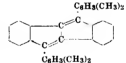
[4-Brom-phenyl]-bis-diphenylyl-methan, 4"-Brom-4.4'-diphenyl-triphenyl-methan $C_{31}H_{23}Br = (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_4Br$. B. Beim Kochen von [4-Brom-phenyl]-bis-diphenylyl-[4-brom-benzoyl]-methan mit alkoh. Kalilauge (Gomberg, Bailar, Am. Soc. 51, 2237). Bei der Reduktion von [4-Brom-phenyl]-bis-diphenylyl-carbinol mit Zink und Eisessig. — Krystalle (aus Eisessig). F: 186° .

6. Kohlenwasserstoffe $C_{32}H_{26}$.

1. Pentaphenyläthan $C_{32}H_{36} = (C_6H_5)_2CH \cdot C(C_6H_5)_3$ (H 755; E I 386). B. Bei der Einw. von Wasser auf das aus Pentaphenyläthyl und Natriumamalgam in Ätber entstehende Pentaphenyläthan-natrium (Schlenk, Mark, B. 55, 2298). Entsteht neben anderen Produkten aus Triphenylmethyl-diphenylacetyl-diimid durch Erwärmen in Xylol auf 40° in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Wieland, Hintermaier, Dennstedt, A. 452, 22). Beim Einleiten von Kohlenoxyd in eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumbromid bei Gegenwart von Nickeltetracarbonyl, neben anderen Produkten (Gilliland, Blanchard, Am. Soc. 48, 419). — Krystalle (aus Eisessig, Essigester, Benzol oder Chloroform + Alkohol). Schmilzt an der Luft unter Gelbfärbung bei 173° (Sch., M.), in Koblendioxyd-Atmosphäre bei 175° bis 180° (W., H., D.), bei 176° (Sch., M.). D°; 1,166 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 207). — Zur Zersetzung beim Schmelzen vgl. G., B.

Pentaphenylchloräthan $C_{32}H_{25}Cl = (C_6H_5)_3CCl \cdot C(C_6H_5)_3$ (vgl. H 756; E I 386). B. Aus Pentaphenyläthyl und Chlor in Chloroform + Äther unter Stickstoff (Schlenk, Mark, B. 55, 2296). — Krystalle. — Spaltet sich bei geringer Erwärmung in Pentaphenyläthyl und Chlor; ähnlich wirkt Kupferbronze. Wird durch Feuchtigkeit sofort zu Pentaphenyläthylalkohol hydrolysiert.

2. 9.12 - Bis - [3.4 - dimethyl - phenyl] - diphensuccindadien-(9.11) C₃₅H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 9.12-Bis-[3.4-dimethyl-phenyl]-succindandiol-(9.12) mit Eisessig und Ameisensäure (Brand, Ludwig, Berlin, J. pr. [2] 110, 34). — Braune Blättchen (aus Essigester). F: 212°.



7. Kohlenwasserstoffe $C_{34}H_{30}$.

- 1. 1. Diphenyl-5-benzhydryl-nonatetraen-(1.3.6.8) $C_{34}H_{30} = (C_6H_5 \cdot CH : CH : CH : CH)_2CH \cdot CH(C_6H_5)_3$. B. Bei der Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt aus 1.9-Diphenyl-5-dipbenylmethylen-nonatetraen-(1.3.6.8) und Natrium in Äther (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 69). Gelbliche Nadeln (aus Propylalkohol oder Benzin). F: 140°.
- 2. 1.2.x.x-Tetrabenzyl-benzol $C_{34}H_{30}=C_6H_2(CH_2\cdot C_6H_5)_4$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Eisenpyriten auf eine siedende Mischung von Benzol und Benzylchlorid (SMYTHE, Soc. 121, 1278). Schmilzt bei etwa 90° . Die Oxydation mit Chromessigsäure führt zu 1.2.x.x-Tetrabenzoyl-benzol.
- 8. Hexadekahydrodekacyclen C₃₆H₃₄. B. Neben anderen Produkten beim Erbitzen von Dekacyclen (S. 723) mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Robr auf 280° (Dziewoński, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1923, 22; C. 1924 I, 1377). Orangegelbe Mikrokrystalle. F: 150—160°. Schwer löslich in siedendem Alkobol, leicht in Ligroin, sehr leicht in Benzol mit dunkelgelber Farbe und grüner Fluorescenz. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure.
- 9. 3.4-Di-tert.-butyl-1.1.6.6-tetraphenyl-hexatetraen-(1.2.4.5) $C_{38}H_{38} = (C_6H_{8})_2C:C:C[C(CH_3)_3]\cdot C[C(CH_3)_3]\cdot C:C(C_6H_8)_2$. Zur Konstitution vgl. Farley, Marvel, Am. Soc. 58 [1936], 61; vgl. a. Stampfli, Ma., Am. Soc. 58 [1931], 4057; Althauser, Ma., Am. Soc. 54 [1932], 1175. B. Bei Einw. von fein verteiltem Silber auf [tert.-Butyl-acetylenyl]-diphenyl-brommethan in Äther (Salzberg, Marvel, Am. Soc. 50, 2842). Krystalle (aus Alkohol + Ätber). F: 153,5—155° (korr.) (Sa., Ma.). Die Lösung in Äther ist grünlichgelb und fluoresciert rötlich; die Fluorescenz verschwindet bei Einw. von reinem Sauerstoff, erscbeint aber an der Luft wieder, was sich 3—4mal wiederholen läßt (Sa., Ma.). Beständig gegen Hitze (Sa., Ma.). Wird durch 40 %iges Natriumamalgam oder Natrium-Kalium-Legierung in Äther nicht gespalten; hierbei entstehen farbige Lösungen von Metall-derivaten, die von Kohlendioxyd entfärbt werden (Sa., Ma.).

28. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-30}.

Pentaphenyläthyl $C_{12}H_{25}=(C_6H_5)_2C\cdot C(C_6H_5)_3$. Das Mol.-Gew. ist in Benzol kryoskopisch bestimmt. — B. Aus Pentaphenylchloräthan bei schwachem Erwärmen oder bei Einw. von Kupferbronze in Äther unter Stickstoff (Schlenk, Mark, B. 55, 2296). Aus Triphenylmethylnatrium und Diphenyldichlormethan oder aus Triphenylchlormethan und 1.2-Dinatrium-1.2.3.4-tetraphenyl-äthan in Äther unter Stickstoff (Sch., M., B. 55, 2295). — Schwach metallisch schimmernde, gelbe Krystalle (Sch., M., Sch., R. 41, 562). Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Äther; die Lösungen sind hellrot (Sch., M., R. 55, 2290). Absorptionsspektrum in Lösung: Sch., R., R. 55, 2299. — Sehr luftempfindlich. Gibt mit Chlor in Äther + Chloroform Pentaphenylchloräthan (Sch., R.). Wird durch Natriumamalgam in Äther in Pentaphenyläthan-natrium übergeführt, aus dem mit Wasser Pentaphenyläthan entsteht (Sch., R.).

29. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2 n-40}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{20}$.

1. 9-Phenyl-10- α -naphthyl-anthracen $C_{30}H_{20}$, Formel I (H 757). B. Durch Kochen von 10-Phenyl-9- α -naphthyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) mit Acetanhydrid (Barnett, Cook, Wiltshire, Soc. 1927, 1730). — Gelbe fluorescierende Krystalle aus (Benzol + Alkohol). F: 244—245°.

$$I. \underbrace{\begin{array}{c} C_{\theta}H_{5} \\ C_{10}H_{7} \end{array}}_{C_{10}H_{7}} II. \underbrace{\begin{array}{c} CH \cdot C_{\theta}H_{5} \\ C \\ C \\ CH \cdot C_{\theta}H_{5} \end{array}}_{CH \cdot C_{\theta}H_{5}}$$

2. 9,12-Dibenzyliden-diphensuccinden-(10) C₃₀H₂₀, Formel II. B. Aus Diphensuccinden-(10) oder 9-Benzyliden-diphensuccinden-(10) mit Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Brand, Müller, B. 55, 607). — Zinnoberrote Blättchen (aus Isoamylacetat). F: 244°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Benzol, schwerer in Isoamylacetat. — Wird durch Chromtrioxyd sofort oxydiert. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Tierkohle in Alkohol + Eisessig 9.12-Dibenzyl-diphensuccindan, bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 9.12-Dibenzyliden-diphensuccindan.

3. 1.4-Difluorenyliden-buten-(2), 1.6-Bis-diphenylen-hexatrien-(1.3.5) $C_{30}H_{20} = \begin{bmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{bmatrix}$ C:CH·CH:CH·CH:C $\begin{bmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{bmatrix}$. B. In geringer Menge beim Kochen von Fluorenon mit Buten-(2)-dicarbonsäure-(1.4), Acetanhydrid und Bleioxyd (Kuhn, Winterstein, Helv. 11, 120). — Braunviolette Nadeln (aus Chloroform). F: 340° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Benzol, Aceton und Acetanhydrid, schwer in Alkohol und Essigsäure. 100 cm³ Chloroform lösen bei 20° 0,1353 g. Die Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt stahlblaue Farbe (K., W., Helv. 11, 117). Absorptionsspektrum in Pyridin: K., W. — Liefert mit überschüssigem Brom in Chloroform am Sonnenlicht eine Verbindung $C_{30}H_{18}Br_8(?)$ (F: 218°) (K., W., Helv. 11, 144). — Pikrat $C_{30}H_{20}+2C_6H_3O_7N_3$. F: 270° (Zers.) (K., W., Helv. 11, 149).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{32}H_{24}$.

- 1. 1.4 Bis diphenylmethylen cyclohexadien (2.5), p Chinon bis diphenylmethid, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ Tetraphenyl p chinodimethan $C_{32}H_{24} = (C_0H_5)_2C:C<\frac{CH:CH}{CH:CH}>C:C(C_0H_5)_2$ (H 757; E I 388). B. Aus Chinon und Phenyl-benzoyldiazomethan (E I 7, 395) in siedendem Xylol (STAUDINGER, B. 49 [1916], 1971). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Lifschitz, Mitarb., R. 43, 416.
- 2. 9.9.10-Triphenyl-9.10-dihydro-anthracen $C_{32}H_{24} = C_0H_4 < C_1H_0/2 > C_0H_4$ (H 758; E I 388). B. Aus 9.10.10-Triphenyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) und Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Barnett, Cook, Nixon, Soc. 1927, 511). Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 230°. Einw. von Aluminiumchlorid: B., C., N., Soc. 1927, 512.
- 10 Chlor 9.9.10 triphenyl 9.10 dihydro anthracen $C_{33}H_{33}Cl = C_6H_4 < C(C_6H_5)^2 > C_6H_4$. B. Durch Leiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine siedende Lösung von 9.10.10 Triphenyl 9.10 dihydro anthranol (9) in Benzol (BARNETT, COOK,

Nixon, Soc. 1927, 511). — Krystallisiert aus Benzol — Äther als Pulver mit Krystalllösungsmittel, das bei 120° abgegeben wird. F: 193—194°. — Gibt in siedendem Benzol mit Kupferpulver eine gelbe Lösung.

3. Triphenyl - fluorenyl - (9) - methan, 9 - Trityl - fluoren $C_{32}H_{24} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot C(C_6H_5)_3$.

Triphenyl-[9-chlor-fluorenyl-(9)]-methan, 9-Chlor-9-trityl-fluoren, $\beta.\beta.\beta$ -Triphenyl- $\alpha.\alpha$ -diphenylen-äthylchlorid $C_{32}H_{23}Cl = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CCl·C(C_6H_5)₃. B. Aus $\beta.\beta.\beta$ -Triphenyl- $\alpha.\alpha$ -diphenylen-äthyl und Chlor in Chloroform \bot Äther (Schlenk, Mark, B. 55, 2302). — Dissoziiert im Sonnenlicht in Chlor und $\beta.\beta.\beta$ -Triphenyl- $\alpha.\alpha$ -diphenylen-äthyl und wird in der Dunkelheit regeneriert. Sehr empfindlich gegen Feuchtigkeit. Bei der Einw. von Kupferpulver wird das Chlor abgespalten.

- 3. 1.9-Diphenyl-5-diphenylmethylen-nonatetraen-(1.3.6.8), 1.5-Distyryl-3-benzhydryliden-pentadien-(1.4) $C_{34}H_{28}=(C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH:CH)_2C:C(C_6H_5)_2$ (H 759). B. Aus Dicinnamylidenaceton und Azibenzil in siedendem Xylol in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Schlenk, Bergmann, A. 463, 69). Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 149° (Sch., B.). Ultraviolett-Absorptionsspektrum in Chloroform: Lifschitz, Mitarb., R. 43, 409. Liefert mit Natriumpulver in trocknem Äther eine grünstichig blaue Lösung, die mit Alkohol 1.9-Diphenyl-5-benzhydryl-nonatetraen-(1.3.6.8) und mit Kohlendioxyd 1.9-Diphenyl-5-[diphenyl-carboxy-methyl]-nonatetraen-(1.3.6.8)-carbonsäure-(5) gibt (Sch., B.).
- 4. Tetrameres Inden $C_{36}H_{32}$ s. S. 413.
- 5. Pentameres α -Methyl-styrol $C_{45}H_{50}$ s. S. 375.

30. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n-41}.

 $\beta.\beta.\beta$ -Triphenyl- $\alpha.\alpha$ -diphenylen-äthyl, Biphenylentriphenyläthyl $C_{32}H_{23} = C_8H_4$ $C \cdot C(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylmethylnatrium und 9.9-Dichlor-fluoren in Äther unter Stickstoff (Schlenk, Mark, B. 55, 2301). — Violette Prismen (aus Äther). Schwer löslich in Äther. Ist nach kryoskopischen Bestimmungen in Benzol monomolekular gelöst. — Gibt mit Chlor in Chloroform + Äther 9-Chlor-9-trityl-fluoren.

31. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-42}.

1. Dihydropyranthren (früher als Pyranthren bezeichnet) $C_{30}H_{18}$, s. nebenstehende Formel (E I 389). Zur Bezeichnung Dihydropyranthren vgl. SCHOLL, TÄNZER. A. 433, 168 Anm. — B. Beim Erhitzen von amphi-Isopyranthron (Syst. Nr. 692) mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im Rohr auf 180° (SCH., T., A. 433, 180). — Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig Pyranthron.

2. 9.9 - Diphenyl - 10 - benzyliden - dihydroanthracen C₃₃H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 10-Oxy-9.9 - diphenyl-10-benzyl-dihydroanthracen mit Eisessig und wenig Salzsäure oder Schwefelsäure auf dem Wasserbad (BARNETT, COOK, Soc. 1928, 571). — Krystalle (aus Toluol). F: 254—255°.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{34}H_{26}$.

1. 9-Benzyl-10-benzhydryl-anthracen C₃₄H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 9-Oxy-9-benzyl-10-benzhydryl-dihydroanthracen mit Eisessig und etwas Salzsäure auf dem Wasserbad (Barnett. Goodway, Soc. 1929, 1757). — Krystalle (aus wäßr. Pyridin oder aus Benzol + Petroläther). F: 236°.

KOHLENWASSERSTOFFE CnH2n-42 BIS CnH2n-46

[Syst. Nr. 497

- 2. $\omega.\omega'-Di-fluorenyl-(9)-m-xylol$, 9.9'-m-Xylylen-difluoren $C_{34}H_{26}=C_6H_4$ $CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot HC$ C_6H_4 B. Durch Reduktion von $\omega.\omega'$ -Difluorenyliden- C_6H_4 m-xylol (S. 715) mit amalgamiertem Aluminium in feuchtem Äther (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2137). Nadeln (aus Eisessig). F: 119—1204.
- 3. $\omega.\omega'$ -Di-fluorenyl-(9)-p-xylol, 9.9'-p-xylylen-difluoren $C_{34}H_{24}=C_6H_4$ $CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot HC \cdot C_6H_4$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Sieglitz, Jassoy, B. 54, 2137). Stäbchen (aus Benzol). F: 239—240°.
- 4. Dodekahydrodekacyclen C₃₆H₃₀. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Dekacyclen (S. 723) mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Rohr auf 280° (Dziewonski, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1923, 22; C. 1924 I, 1377). Dunkelrotes mikrokrystallinisches Pulver (aus Ligroin). Schmilzt bei 255—265°. Fast unlöslich in Alkohol, ziemlich schwer löslich in Ligroin, sehr leicht in Benzol mit roter Farbe und olivgrüner Fluorescenz.

32. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-44}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{16}$.

1. Chalkacen C₃₀H₁₆. Besitzt vielleicht die nebenstehende Konstitution. Das Mol.-Gew. ist in Nitrobenzol ebullioskopisch bestimmt. — B. Neben anderen Produkten beim Leiten von Acenaphthen-Dampf durch ein mit Eisen- oder Kupferdraht beschicktes, auf Rotglut erhitztes Quarzrohr im Kohlendioxyd-Strom (Dziewonski, B. 53, 2180, 2188). Aus Rhodacen (s. u.) beim Belichten verd. Lösungen oder bei längerem Kochen mit höhersiedenden Lösungsmitteln wie Cumol, Naphthalin oder Nitrobenzol (Dz., B. 53, 2186, 2187). Bei ¹/₂·stdg. Kochen von Leukacen (S. 731) mit Nitrobenzol (Dz., B. 53, 2188). — Kupferrote oder bordeauxrote, bronzeglänzende Nadeln oder Tafeln (aus Cumol oder Nitrobenzol). Rhombisch(?) (Kreutz). F: 358—360°. Fast unlöslich in Alkohol und Eisessig. sehr schwer löslich in Benzol, leichter in Xylol und Cumol, am leichtesten in Nitrobenzol. Verd. Lösungen sind orange und fluorescieren gelb, konzentrierte Lösungen sind orange bis bronzerot. Absorptionsspektrum von verd. Lösungen: Dz., B. 53, 2189. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure eine braunrote, amorphe Substanz.

2. Rhodacen C₃₀H₁₆. Besitzt vielleicht die nebenstehende Konstitution. Das Mol.-Gew. ist in Naphthalin kryoskopisch bestimmt. — B. Neben anderen Produkten beim Leiten von Acenaphthen-Damof durch ein mit Eisen- oder Kupferdraht beschicktes, auf Rotglut erhitztes Quarzrohr im Kohlendioxyd-Strom (Dziewonski, B. 53. 2180, 2186). Bei kurzem Kochen einer 4—5% igen Lösung von Leukacen (S. 731) in Nitrobenzol (Dz., B. 53, 2186). Entsteht aus Leukacen auch beim Erhitzen auf 175° unter vermindertem Druck, neben Acenaphthylen (Dz., B. 53, 2184). — Dunkelviolette, grünlich metallisch glänzende Krystalle (aus Xylol). F: 338—340°. Sehr schwer löslich in heißem Benzol und Xylol, leichter in Cumol, Nitrobenzol und Naphthalin. Die Lösungen in Benzol und Xylol sind blaustichig rot und zeigen ziegelrote Fluorescenz. Absorptionsspektrum in Benzol: Dz., B. 53, 2187. — Ist in Lösung im Dunkeln beständig; beim Belichten verd. Lösungen oder bei längerem Kochen mit höhersiedenden Lösungsmitteln, besonders mit Nitrobenzol, erfolgt Umwandlung in Chalkacen (s. o.).

2. 1.2.3.4.5 - Pentaphenyl - cyclopentadien - (1.3) $C_{35}H_{26} = C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)$ CH· C_6H_5 . B. Aus 5-Chlor- oder 5-Brom-1.2.3.4.5-pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3) durch Erhitzen mit Zinkwolle in Essigester im Rohr auf 100° oder besser durch Behandeln mit Zinkstaub in heißem Eisessig (Ziegler, Schnell, A. 445, 278). Durch Eintragen von konz. Schwefelsäure in eine siedende Lösung von 1.2.3.4.5-Pentaphenyl-cyclopentandiol-(1.2) in Eisessig (Z., Sch., A. 445, 280). — Schwach bläulich fluorescierende Krystalle (aus Benzol + Methanol). F: 250° (Z., Sch.). D°: 1,206 (Z., Ditzel, A. 473, 207).

- 5 Chlor 1.2.3.4.5 pentaphenyl cyclopentadien (1.3) $C_{35}H_{25}Cl = C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)$ CCl·C₆H₅. B. Beim Einleiten von Salzsäure in eine siedende Lösung von $C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)$ 1.2.3.4.5-Pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3)-ol-(5) in Eisessig (Ziegler, Schnell, A. 445. 277). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 167° (Z., Sch.). Liefert beim Erhitzen mit Zinkwolle in Essigester im Rohr auf 100° oder beim Behandeln mit Zinkstaub in heißem Eisessig 1.2.3.4.5-Pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3) (Z., Sch.). Umsetzung mit α -Phenyl-isopropyl-kalium; Z., Ewald, A. 473, 192.
- 5 Brom 1.2.3.4.5 pentaphenyl cyclopentadien (1.3) $C_{35}H_{25}Br = C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)$ CBr·C₆H₅. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine siedende $C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)$ CBr·C₆H₅. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine siedende Lösung von 1.2.3.4.5-Pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3)-ol-(5) in Eisessig (Ziegler, Schnell, A. 445, 278). Gelbe Krystalle (aus Benzol oder Xylol durch Fällen mit Petroläther). F: 188° bis 189° (Z., Sch.). Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und heißem Eisessig 1.2.3.4.5-Pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3) (Z., Sch.). Liefert beim Erwärmen mit fein verteiltem Silber in Benzol unter Luftabschluß (Ziegler, Schnell, A. 445, 280) oder bei der Umsetzung mit α -Phenyl-isopropylkalium in Äther, wobei intermediär farbloses Pentaphenyl- Δ -cyclopentadienyl (s. u.).

33. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-45}$.

1.2.3.4.5-Pentaphenyl-\$\alpha^{2.4}\$-cyclopentadienyl \$C_{35}H_{25}\$ = \frac{C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)}{C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)}\$ C·\$C_6H_5.

Das Mol.-Gew. ist in Benzol kryoskopisch bestimmt (Ziegler, Schnell, A. 445, 282). —

B. Aus 5-Brom-1.2.3.4.5-pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3) beim Erwärmen mit fein verteiltem Silber in Benzol unter Luftabschluß auf dem Wasserbad (Ziegler, Schnell, A. 445, 280) oder beim Eintragen in eine äther. Lösung von \alpha-Phenyl-isopropylkalium (Z. EWALD, A. 473, 192). — Rotviolette oder schwarzviolette Kryställchen. F: 260° (bei Sauerstoffausschluß); die Schmelze ist tiefrot (Z., Sch.). Die Lösungen sind blaustichig rot (Z., Sch., A. 445, 271); Absorptionsspektrum in verschiedenen Lösungsmitteln: Z., E., A. 473.

175. — In trocknem Zustand an der Luft ziemlich beständig; die Lösung in Nitrobenzol nimmt rasch Sauerstoff auf unter Bildung eines Peroxyds, das durch Sauerstoff allmählich weiter oxydiert wird (Z., Sch., A. 445, 282). Liefert beim Behandeln mit Brom 5-Brom-1.2.3.4.5-pentaphenyl-cyclopentadien-(1.3); reagiert auch mit Jod unter Entfärbung (Z., Sch., A. 445, 271).

34. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-46}.

1. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{34}\mathrm{H}_{22}.$

1. ω.ω' - Difluorenyliden - m - xylol, m-Phenylen - bis - dibenzofulven, Iso-phthalaldifluoren C₃₄H₂₉ = c₆H₄ C:CH·C₆H₄·CH:C c₆H₄. B. Aus 2 Mol Fluoren und 1 Mol Isophthalaldehyd in warmer Natriumäthylat-Lösung (Sieglitz, B. 53, 1235). — Hellgelbe Blättchen (aus Benzol + Eisessig). F: 178—179° (S.). — Absorptionsspektrum in Methyläthylketon: Jonescu, Bulet. Cluj 2, 296; C. 1925 I, 2221. Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit tiefgrüner Farbe (S.).

ω.ω'- Bis - [2.7 - dichlor - fluorenyliden] - m - xylol $C_{34}H_{18}Cl_4 = C_6H_3Cl$ $C:CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CC_6H_3Cl$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (Sieglitz. Schatzkes, B. 54, 2075). — Hellgelbe Nädelchen (aus Benzol). F: 253—254°.

 $\omega.\omega'$ -Bis-[2.7-dibrom-fluorenyliden]-m-xylol $C_{34}H_{18}Br_4 = C_6H_3Br$ $C:CH\cdot C_6H_4\cdot CH:C C_6H_3Br$ B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Sieglitz, B. 53, 1238). — Hellgelbe Nädelchen (aus Benzol). Schmilzt nicht bis 280°.

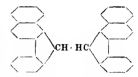
2. $\omega.\omega'$ -Difluorenyliden-p-xylol, p-Phenylen-bis-dibenzofulven, Terephthalaldifluoren $C_{34}H_{22} = {C_6H_4 \choose C_5H_4}C:CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CC_6H_4$ (E I 390). Absorptionsspektrum in Methyläthylketon: Jonescu, Bulet. Cluj 2, 296; C. 1925 I, 2221. Sehr schwer löslich in Äther (Siegliffer, Jassoy, B. 54, 2137).

716

 ω . ω' -Bis - [2.7 - dichlor - fluorenyliden] - p - xylol $C_{34}H_{16}Cl_4 =$ $C^{e}H^{3}CI$ $C: CH \cdot C^{e}H^{4} \cdot CH : C \cdot C^{e}H^{3}CI$ B. Neben geringen Mengen anderer Produkte durch Umsetzung von 2 Mol 2.7-Dichlor-fluoren mit 1 Mol Terephthalaldehyd bei Gegenwart von wenig Natriumäthylat in siedendem absol. Alkohol (SIEGLITZ, SCHATZKES, B. 54, 2075, 2076). -Gelbe Nadeln (aus Toluol). Färbt sich beim Erhitzen orangegelb, sehmilzt nicht bis 285°.

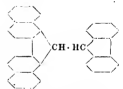
 $m.\omega'$ - Bis - [2.7 - dibrom - fluorenyliden] - p - xylol $C_{34}H_{16}Br_4 = C_6H_3Br$ C:CH·C₆H₄·CH:C C_6H_3Br B. Analog der vorangehenden V B. Analog der vorangehenden Verbindung (Sieg-LITZ, B. 53, 1239). - Tieforangerote Blättchen (aus Toluol). Schmilzt nicht bis 300°. Unlöslich in siedendem Eisessig.

3. 1.2: 1'.2'- Dibenzo - difluorenyl - (9.9'), Dichryso-Auorenyl-(11.11') C₃₄H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 2-stdg. Kochen von 9-Brom-1.2-benzo-fluoren mit 1 Tl. Natriumjodid in Aceton (WANSCHEIDT, B. 59, 2098; 38. 58, 73). Aus 9-Jod-1.2-benzo-fluoren beim Erhitzen für sich oder in über 150° siedenden Lösungsmitteln (W., Ж. 58, 72). — Tafeln (aus Benzol). F: 221° (korr.; unter Rotfärbung). Löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Alkohol. — Löst sich in Pyridin in Gegenwart von wenig Kaliunmethylat-



Lösung mit dunkelbrauner Farbe und kann aus der Lösung durch Neutralisation des Kaliummethylats unverändert zurückerhalten werden; beim Schütteln der Lösung mit Luft erfolgt Dehydrierung zu 1.2;1'.2'-Dibenzo-difluorenyliden (S. 718) (W., 38, 58, 253, 277; C. 1927 I, 92). Bei der Einw, von Silberacetat in siedendem Pyridin entstehen keine definierten Produkte (W., 3K. 58, 267; C. 1927 I. 92). Gibt mit konz. Sehwefelsäure auch beim Erwärmen keine Färbung (W., B. 59, 2098; 3K. 58, 73).

4. 1.2; 7.8 - Dibenzo - difluorenyl - (9.9'), 9-[Fluorenyl - (9)] - 1.2; 7.8 - dibenzo - fluoren, Fluorenyl - dianaphthofluoren $C_{34}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzen Koehen von 1.2; 7.8-Dibenzo-fluoren und 9-Chlor-fluoren mit Kaliummethylat Lösung in Aceton (WANSCHEIDT, B. 59, 2099; Ж. 58, 76). — Tafeln (aus Benzol). F: 270° (korr.). Löslich in heißem Benzol und Pyridin, sehwer löslich in Alkohol, Ather und Aceton. Löst sieh in Pyridin in Gegenwart von wenig Kaliummethylat-Lösung mit braunroter Farbe und kann aus der Lösung durch Neutralisieren des



Kaliummethylats unverändert zurück erhalten werden; beim Schütteln der Lösung mit Luft erfolgt Dehydrierung zu 9-Fluorenyliden-1.2;7.8-dibenzo-fluoren (W., 38. 58, 255, 277; C. 1927 1, 92); dieses entsteht auch beim Kochen mit Silberacetat in Pyridin und bei der Einw. von Natrium in siedendem Xylol unter Luftzutritt (W., 38, 258, 266; C. 1927 I, 92). Gibt mit konz. Schwefelsäure keine Färbung (W., 3K. 58, 77).

2. Kohlenwasserstoffe CasH₂₈.

- 1. Sexiphenyl $C_{36}H_{26}-C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-Jod-terphenyl mit Silberpulver auf 330° (Pummerer, Bittner, B. 57, 87). Blättchen (aus 1.2-Dichlor-benzol). Rhombisch (Steinmetz, B. 57, 87). F: 475° (unkorr.) (P., B.). Mikroskopische Beobachtungen über das Verhalten beim Schmelzen und Erstarren: Vorländer, Ph. Ch. 126, 472. Sublimiert im Vakuum bei 350-400° (P., B.). Löst sich bei Siedetemperatur etwas in Nitrohenzol, 1.2-Dichlor-benzol, Chinolin und Dekalin (P., B.).
- 2. 1.2.3.4-Tetraphenyl-5-benzyliden-cyclopentadien-(1.3), 1.2.3.4. ω -Pentaphenyl-fulven $C_{36}H_{36} = \frac{C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)}{C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5)} \cdot C:CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 1.2.3.4-Tetraphenyl-5-benzyl-cyclopentadien-(1.3)-ol-(5) in cidendam Piccolai (1.3)-ol-(5). siedendem Eisessig (Löwenbein, Ulich, B. 58, 2666). Durch Kondensation von 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentadien-(1.3) mit Benzaldehyd in siedender Kaliummethylat-Lösung (L., U.). -Tiefrote Krystalle (aus Eisessig). F: 2040 (L., U.). Do: 1,165 (Ziegler, Ditzel, A. 473, 204).
- 3. 9.12-Di- β -naphthyl-diphensuccindan $C_{36}H_{26}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Hydrierung von 9.12-Diβ-naphthyl-diphensuceindadien-(9.11) in Gegenwart von Palladiumkohle in warmem verdünntem Alkohol (Brand, Trebing, B. 56, 2547). — Nadeln. F: 225°. Leicht löslich in Eisessig und Essigester, etwas sehwerer in Alkohol.

- 717
- 4. Oktahydro-dekacyclen C36H26. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Dekacyclen (S. 723) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 280° (DZIEWONSKI, SUSZKO, Bl. Acad. polon. [A] 1923, 23; C. 1924 I, 1377). — Rotbraun, amorph (aus Benzol durch Alkohol gefällt). Schmilzt bei ca. 300—310°. Fast unlöslich in Alkohol und Ligroin, sehr leicht löslich in Benzol mit braunroter Farbe und olivgrüner Fluorescenz.
- 3. Tris-diphenylyl-methan, Tribiphenylmethan $C_{37}H_{28} := (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_3CH$ (E I 391). B. Aus Tris-diphenylyl-[4-phenyl-benzoyl]-methan beim Kochen mit alkolı. Kalilauge (GOMBERG, BACHMANN, Am. Soc. 49, 252). -- F: 233°.

Tris-diphenylyl-chlormethan, Tribiphenylchlormethan $C_{37}H_{27}Cl=(C_6H_5)Cl$ (H 761; E I 391). Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Schwefeldioxyd: STRAUS. DÜTZMANN, J. pr. [2] 103, 67. — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Wasser in Äther bei 16—17°: St., D. Liefert bei der Einw. von 4-Phenyl benzophenon-kalium (vgl. E I 7, 291) Tris-diphenylyl-methyl (SCHLENK, THAL, B. 46 [1913], 2854).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{38}H_{30}$.

- 1. Hexaphenyläthan $C_{38}H_{30} = (C_6H_5)_3C \cdot C(C_6H_5)_3$ s. bei Triphenylmethyl, S. 626.
- 4-Benzhydryl-tetraphenylmethan, ω.ω.ω.ω'.ω'-Pentaphenyl-p-xylol $C_{38}H_{30} = (C_6H_6)_3C \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5)_2$ (H 761; E I 391). B. Durch Hydricrung von 4-[x-Chlorbenzhydryl]-tetraphenylmethan bei Gegenwart von Palladiumschwarz in Ather (WIELAND. Roth, B. 53, 222). — Unlöslich in konz. Schwefelsäure.
- 4-[α -Chlor-benzhydryl]-tetraphenylmethan, 4-Trityl-triphenylchlormethan, ω -Chlor- ω . ω . ω . ω '. ω '-pentaphenyl-p-xylol $C_{38}H_{29}Cl=(C_6H_5)_3C\cdot C_6H_4\cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Durch Einw. von äther. Salzsäure auf N.N-Diphenyl-O-[4-trityl-triphenylmethyl]-hydroxylamin $(C_6H_5)_3C\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)_2\cdot O\cdot N(C_6H_5)_2$ (Syst. Nr. 1932) (Wieland, Roth, B. 53, 221). Krystalle. F: 225° nach vorhergehendem Erweichen. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumschwarz in Äther 4-Benzhydryl-tetraphenylmethan.
- 3. 1.2-Diphenyl-1.2-bis-diphenylyl-äthan, symm. Diphenyl-di-biphenyläthan $C_{36}H_{30}=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$.

 a) Hochschmelzende Form. B. Neben geringeren Mengen der niedrigerschmelzenden Form durch Einw, von Alkohol auf 1.2-Dinatrium-1.2-diphenyl-1.2-bis-diphenylyl-äthan oder die entsprechende Lithiumverbindung in Äther (Schlenk, Bergmann, A. 463, 122).

 Blättehen (aus Xylol). F: 247°. Unlöslich in Propylalkohol und Isoamylalkohol.
- b) Niedrigschmelzende Form. B. s. bei der hochschmelzenden Form. -- Würfel oder Prismen (aus Eisessig). F: 205-206 (Schlenk, Bergmann, A. 463, 123).
- 4. **2.2'-Dibenzhydryl-diphenyl** $C_{38}H_{30}=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot C_8H_4\cdot CH(C_6H_5)_2\cdot B$. Aus 2.2'-Bis-[α -oxy-benzhydryl]-diphenyl oder dem entsprechenden Anhydrid (Syst. Nr. 2377) durch Einw. von Jodwasserstoff in Eisessig bei Zimmertemperatur (Tschitschibabin, Ssergejew, B. **59**, 656, 657); entsteht analog aus 2-Benzhydryl-2'-[α -oxy-benzhydryl]diphenyl (Ss., 3K. 61, 1446; C. 1930 II, 391). — Nadeln oder Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 236-237,5° (TSCH., Ss.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Ligroin; unlöslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Tsch., Ss.).
- 2.2'- Bis [α brom benzhydryl] diphenyl $C_{38}H_{26}Br_2=(C_6H_5)_2CBr\cdot C_6H_4\cdot C_8H_4\cdot C_8H$ schwarze, in der Durchsicht braunrote, metallglänzende Tafeln. F: ca. 192-1940 (Zers.). -Entfärbt sich beim Aufbewahren an der Luft oder beim Erwärmen mit Lösungsmitteln: ist im zugeschmolzenen Rohr haltbar. Gibt bei der Einw. von verd. Alkohol 9.9-Diphenyl-5-[α-oxy-benzhydryl]-fluoren (Syst. Nr. 547). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{39}H_{32}$.

- 1. 1.1.1-Triphenyl-2-[4-benzhydryl-phenyl]-ätlian, $\omega.\omega$ -Diphenyl- ω' -trityl-p-xylol $C_{39}H_{32}=(C_6H_6)_3C\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_6)_2$. B. Durch Reduktion von 4-Triphenylacetyl-triphenylmethan mit amalgamiertem Zink und konz. Salzsäure unter Einleiten von Chlorwasserstoff auf dem Wasserbad (Wieland, Kloss, A. 470, 222). — Nadeln (aus Ligroin). F: 177°.
- **4.4'** Dibenzhydryl diphenylmethan $C_{39}H_{32} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4$ CH(C6H6)2.
- 4.4'-Bis-[a-chlor-benzhydryl]-diphenylmethan, p.p.-Methylen-bis-triphenylchlormethan $C_{39}H_{30}Cl_2 = [(C_6H_5)_2CCl\cdot C_6H_4]_2CH_2$. B. Man sättigt eine äther. Lösung von

718

 $4.4' \cdot \operatorname{Bis-[\alpha-oxy-benzhydryl]-diphenylmethan \ mit \ Chlorwasserstoff, \ versetzt \ mit \ Acetyl-properties and the second of the control$ chlorid und leitet nochmals Chlorwasserstoff ein (WITTIG, LEO, B. 61, 859). - Krystalle. F: 157-1600. - Liefert beim Schütteln mit fein verteiltem Kupfer in Benzol, zuletzt bei 90°, p.p-Methylen-bis-triphenylmethyl (S. 720).

6. 44'-Dibenzhydryl-dibenzyl $C_{40}H_{34} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

[4.0xy.benzhydryl]-dibenzyl in siedendem Eisessig (Wittig, Leo, B. 61, 860). — Krystalle. F: 184—186° (Zcrs.). Löst sich in konz. Schwefelsäure sowie in heißem o-Kresol oder Eisessig mit grüner, in heißem Äthylbenzoat oder Dimethylanilin mit violetter Farbe; die Lösungen in organischen Lösungsmitteln werden beim Abkühlen wieder farblos. Liefert beim Schütteln mit fein verteiltem Kupfer in Benzol zuletzt bei 900, p.p-Äthylen-bis-triphenylmethyl.

7. Kohlen wasserstoffe $C_{42}H_{38}$.

- 1. 1.2.3.4-Tetraphenyl-2.3-dibenzyl-butan, 1.2-Diphenyl-1.1.2.2-tetrabenzyl-äthan $C_{42}H_{38}=(C_6H_5\cdot CH_2)_2C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Einw. von Tetramethyläthylenbromid auf $\alpha.\beta.\beta'$ -Triphenyl-isopropylkalium in Äther (Ziegler, Schnell, A. 487, 254). Krystalle (aus Chloroform und absol. Alkohol). F: 126—127°.
- 2. 1.4-Bis-[4-benzhydryl-phenyl]-butan $C_{42}H_{38} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot [CH_2]_4 \cdot C_6H_5$ $C_8H_4 \cdot CH(C_8H_8)_2$.
- 1.4-Bis-[4-(α -chlor-benzhydryl)-phenyl]-butan, p.p-Tetramethylen-bis-triphenyl-chlormethan $C_{42}H_{36}Cl_2 = (C_6H_5)_2CCl\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_4\cdot C_6H_4\cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit etwas Acctylchlorid versetzte Lösung von 1.4-Bis-[4-(α -oxybenzhydryl)-phenyl]-butan in Ather (Wittig, Leo, B. 62, 1410). Nadeln. F: 159—161°. Die Lösung in Eisessig ist in der Hitze grünlichgelb, in der Kälte farblos. — Gibt beim Schütteln mit fein verteiltem Kupfer in heißem Benzol in Stickstoffatmosphäre p.p. Tetramethylenbis-triphenylmethyl.
- 8. Hexabenzyläthan $C_{44}H_{42} = (C_6H_5 \cdot CH_2)_3C \cdot C(CH_2 \cdot C_6H_5)_3$ (H 762). B. Neben überwiegenden Mengen 1.3-Diphenyl-2-benzyl-propen durch Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf Tribenzylbrommethan in Äther + Benzol, zuletzt bei Siedetemperatur (Trotman, Soc. 127, 93). - F: 82-83°.

35. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n-47}.

Tris-diphenylyl-methyl, Tribiphenylmethyl $C_{37}H_{27} = (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_3C$ (H 762; E I 392). B. Durch Einw. von 4-Phenyl-benzophenon-kalium (vgl. E I 7, 291) auf Trisdiphenylyl-chlormethan (SCHLENK, THAL, B. 46 [1913], 2854).

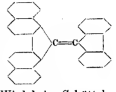
36. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-48}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{34}H_{20}$.

1. 1.2; 1'.2' - Dibenzo - difluorenyliden, Dichryso **fluorenyliden**, symm. Di- α -naphthylen-diphenylen-äthen $C_{34}H_{30}$, s. nebenstchende Formel. Das H 763 unter dieser Formel beschriebene Präparat von Graebe (A. 335, 137) ist wahrscheinlich unreines 1.2;1'.2'-Dibenzo-difluorenyl-(9.9') gewesen (Wanscheiden Lösung von 1.2;1'.2'-Dibenzo-difluorenyl-(9.9') in Pyridin + Kaliummethylat-Lösung mit Luft (Wanscheiden, 3K. 58, 253; C. 1927 I, 92). — Dunkelrote, metallglänzende Tafeln (aus Xylol). F: 317—318°. Löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform mit roter Farba fast unlöslich in Alkohol. Äther und Benzin (W

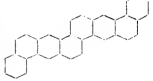
stoff und Chloroform mit roter Farbe, fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzin (W., Ж. 58, 254, 271). Absorptionsspektrum in Benzol: W., Ж. 58, 291; С. 1927 I, 92. Wird beim Schütteln der Lösung in Pyridin + Kaliummethylat-Lösung mit Luft zersetzt (W., 38, 253, 285). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln werden durch Oxydationsmittel, namentlich Isoamylnitrit und Stickstoffdioxyd, entfärbt (W., 36. 58, 254, 286). Bei der Einw. von Reduktionsmitteln entsteht 1.2;1'.2'-Dibenzo-difluorenyl-(9.9') (W., 36. 58, 255, 279). — Löst sich in konz. Schwefelsäure bei 60-70° mit indigoblauer, auf Zusatz von Wasser in Violettrot übergehender, bei 100° mit fuchsinroter Farbe (W., 3K. 58, 276, 277).

2. 1.2; 7.8 - Dibenzo - difluorenyliden, 9 - Fluoreny liden - 1.2; 7.8 - dibenzo - fluoren C₃₄H₂₀, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht aus 1.2; 7.8 - Dibenzo - difluorenyl - (9.9') beim Schütteln der Lösung in Pyridin + Kaliummethylat-Lösung mit Luft, besser beim Kochen mit Silberacetat in Pyridin (WANSCHEIDT,



mt. 58, 255, 266; C. 1927 I, 92). — Undurchsichtige, fast schwarzrote, metallglänzende Tafeln (aus Xylol). F: 315° (in Kohlendioxyd-Atmosphäre). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln
sind violettrot. Absorptionsspektrum in Benzol: W., M. 58, 291. Wird beim Schütteln
der Lösung in Pyridin + Kaliummethylat-Lösung mit Luft zersetzt (W., M. 58, 285). Die
Lösungen in organischen Lösungsmitteln werden durch Oxydationsmittel, namentlich Isoamylnitrit und Stickstoffdioxyd, entfärbt (W., Ж. 58, 286). Bei der Einw. von Reduktionsmitteln entsteht 1.2;7.8-Dibenzo-difluorenyl-(9.9') (W., 3k. 58, 280). Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff: W., 3. 58, 286. — Die Lösung in heißer konzentrierter Schwefelsäure ist violettrot (W., 38, 58, 276).

3. [Dinaphtho - 1'.2': 4.5: 1".2": 10.11 - chrysen] $C_{34}H_{30}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3-stdg. Kochen von 2.6-Dimethyl-1.5-di- β -naphthoyl-naphthalin (Fieser, Dietz, B. 62, 1832). — Orange Blättchen (aus Chinolin oder Pyridin). F: 500°. Sehr schwer löslich in Xylol (ca. 0,1 g in 1 l), etwas Richter in Dekalin, Tetralin oder Chinolin, noch leichter in Nitrobenzol (ca. 0,1 g in 100 cm³); bildet leicht übersättigte Lösungen. Färbt sich beim Erhitzen an der Luft dunkel.



2. Hexahydro-dekacyclen C₃₆H₂₄. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Dekacyclen mit Jodwasscrstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 280° (Dziewonski, Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1923, 23; C. 1924 I, 1378). — Braun, amorph (aus Benzol durch Alkohol gefällt). Schmilzt bei 355—365°. Schwer löslich in Benzol.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{38}H_{28}$.

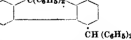
 α.β-Diphenyl-α.β-bis-diphenylyl-āthylen, symm. Diphenyl-dibiphenyl-āthylen C₃₈H₂₈ = C₆H₅·C₆H₄·C(C₆H₅)·C(C₆H₅)·C₆H₄·C₆H₅.
 a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form beim Kochen von Phenyl-diphenylyl-chlormethan mit Kupferpulver in Benzol im Kohlendioxyd-Strom (Schlenk, Bergmann, A. 463, 121). — Nadeln (aus Dioxan + Eisessig). F: 255°. Unlöslich in Äther. - Liefert beim Schütteln mit Natrium in Äther 1.2-Dinatrium-1.2-diphenyl-1.2-bis-diphenylyl-äthan; reagiert analog mit Lithium in Äther.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. -Krystalle (aus Dioxan + Eisessig). F: 218° (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 121). Löslich ir Äther, unlöslich in Methanol. — Reagiert mit Natrium oder Lithium in Äther wie die höher-

schmelzende Form.

C(C6H5)2 2. **9.9.10.10-Tetraphenyl-dihydroanthracen** $C_{38}H_{28}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von Tetrachlor-C(C6H5)2 kohlenstoff oder Benzotrichlorid mit Benzol in Gegenwart der aus Quecksilber(II)-chlorid und wenig Aluminium in Benzol hergestellten Verbindung C6H6-AlCl₂ + HgCl bei 50-70° (Râx, Soc. 117, 1339). — Krystalle (aus verd. Aceton). F: 159°.

3. **9.9-Diphenyl-4-benzhydryl-fluoren** C₂₈H₂₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 9.9-Diphenyl-[x-oxy-benzhydryl]-fluoren mit Jodwasserstoff in Eisessig Ssergejew, **25**, 244, C. 1930 II, 391). Entsteht aus 2-Benzhydryl-2'-[a-oxy-benzhydryl]-diphenyl beim Behandeln



CH (C6H5)2

mit Bromwasserstoff oder Acetylchlorid in Eisessig (Ss., Ж. 61, 1446). — Nadeln (aus Alkohol + Chloroform oder Alkohol + Dimethylanilin). F: 219-220°. Löslich in Aceton und Benzol, ziemlich schwer löslich in Eisessig, sehr schwer in Alkohol. — Gibt mit konz. Schwefelsäure keine Färbung.

9.9-Diphenyl-4-[α -brom-benzhydryl]-fluoren $C_{38}H_{37}Br = \frac{C_6H_4}{(C_6H_5)_3CBr \cdot C_6H_3} C(C_6H_5)_2$.

Durch Einw, einer hei 0^0 gesättigten Tägung von B

B. Durch Einw. einer bei 0º gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf 9.9-Diphenyl-4-[α-oxy-benzhydryl]-fluoren in Tetrachlorkohlenstoff (Ssergejew, Ж. 61, 1444; С. 1930 II, 391). — Krystalle (aus Benzol). F: 246—247° (Zers.). — Gibt beim Auflösen in Pyridin und Eingießen der Lösung in Wasser wieder 9.9-Diphenyl-4-[α-oxy-benzhydryl]-fluoren. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung, die beim Erwärmen in Rot übergeht.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{39}H_{40}$.

- 1. p.p-Methylen-bis-triphenylmethyl $C_{39}H_{30}=(C_6H_6)_2C\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)_2C\cdot C_6H_6\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot
- 2. 9- $[\alpha,\alpha,\beta,\beta$ -Tetraphenyl-äthyl]-fluoren $C_{39}H_{30} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot C(C_6H_5)_2\cdot CH(C_6H_5)_2$ (H 763; E I 393).

H~763, Z.~22~v.~o.~statt~, Tetrapheny'ldiphenylenpropylenoxyd'' lies~, Tetraphenyldiphenylentrimethylenoxyd''.

5. p.p.-Äthylen-bis-triphenylmethyl $C_{40}H_{32}=(C_8H_5)_2C\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot C(C_6H_5)_2$. Das Mol.-Gew. ist in Benzol kryoskopisch bestimmt. — B. Aus 4.4'-Bis-[\$\alpha\$-chlor-bcnzhydryl]-dibenzyl durch Einw. von fein verteiltem Kupfer in Benzol, zuletzt bei 90°, oder durch Einw. von Natriumtrityl in warmem Benzol (Wittig, Leo, B. 61, 860, 861). — Fast farblose Flocken (aus Benzol + Petroläther). Die Lösung in Benzol ist blauviolett, in sehr dünnen Schichten purpurrot. — Zersetzt sich in Benzol-Lösung im Sonnenlicht. Beim Aufbewahren der Substanz im evakuierten Exsiccator oder Behandeln der Lösung in Benzol mit Luft wird Sauerstoff aufgenommen unter Bildung eines farblosen, flockigen Peroxyds $C_{40}H_{32}O_2$. Auch bei der Einw. von Chinon auf die Lösung in Benzol entstehen farblose Flocken.

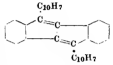
6. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{42}H_{36}$

- 1. p.p-Tetramethylen-bis-triphenylmethyl $C_{42}H_{36}=(C_6H_5)_2C\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_4\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)_2$. B. Eine Lösung in Benzol, die das Radikal dem kryoskopischen Verhalten zufolge in polymerisierter Form enthält (Mol.-Gew. ca. 1200 statt 544), entsteht beim Schütteln von 1.4-Bis-[4-(α -chlor-benzhydryl)-phenyl]-butan mit fein verteiltem Kupfer in Benzol bei 100° (Wittig, Leo, B. 62, 1410). Die Lösung in Benzol ist gelb und fluoresciert grünlich. Beim Schütteln mit Sauerstoff entsteht eine gelbliche, bei 150—160° schmelzende Substanz der annähernden Zusammensetzung $C_{42}H_{36}O$.
- 2. 1.3 Diphenyl 2.4 dibenzhydryl cyclobutan $C_{42}H_{36} = (C_6H_5)_2CH \cdot HC < \begin{array}{c} CH(C_6H_5) \\ CH(C_6H_5) \end{array} > CH \cdot CH(C_6H_5)_2.$
- 1.3-Diphenyl-2.4-bis-[α -chlor-benzhydryl] cyclobutan, ε -Tetraphenyltruxill-diol-dichlorid $C_{42}H_{34}Cl_2 = (C_6H_5)_2CCl\cdot HC < {CH(C_6H_5) \atop CH(C_6H_5)} > CH\cdot CCl(C_6H_5)_2$. Zur Konfiguration dieser und der folgenden Verbindungen vgl. die Angaben bei ε -Truxillsäure, Syst. Nr. 994. B. Beim Erwärmen von ε -Tetraphenyl-truxilldiol (Syst. Nr. 573) mit Phosphortrichlorid in Tetrachlorkohlenstoff (Stoermer, Neumaerker, Schmidt, B. 58, 2712). Krystalle (aus Eisessig oder Tetrachlorkohlenstoff). F: 175—176°. Wird von siedendem Wasser oder Alkohol allmählich zersetzt. Liefert beim Kochen mit Eisessig das Anhydrid des ε -Tetraphenyl-truxilldiols (Syst. Nr. 2377).
- 1.3-Diphenyl-2.4-bis- $[\alpha$ -brom-benzhydryl]-cyclobutan, ε -Tetraphenyltruxill-diol-dibromid $C_{42}H_{34}Br_2=(C_6H_5)_2CBr\cdot HC < \frac{CH(C_6H_5)}{CH(C_6H_5)} > CH\cdot CBr(C_6H_5)_2$. B. Beim Erwärmen von ε -Tetraphenyltruxilldiol (Syst. Nr. 573) mit Phosphortribromid in Tetra-ehlorkohlenstoff (Stoermer, Neumaerker, Schmidt, B. 58, 2712). Aus dem Anhydrid des ε -Tetraphenyl-truxilldiols (Syst. Nr. 2377) beim Erhitzen mit Bromwasserstoff-Eisessig (bzw. mit Acetanhydrid und bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure) auf $100-125^0$ (St., N., Sch.). Krystalle (aus Alkohol). F: 126^0 . Ist beim Kochen mit Wasser oder Alkohol beständiger als das Chlorid.

- 7. 1.3-Diphenyl-2.4-bis-[4.4'-dimethyl-benzhydryl]-cyclobutan $C_{46}H_{44} =$ $(\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{C_6H_4})_{\mathtt{s}} \mathrm{CH} \cdot \mathrm{HC} < \overset{\mathrm{CH}(\mathrm{C_6H_5})}{\mathrm{CH}(\mathrm{C_6H_6})} > \mathrm{CH} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CH_3})_{\mathtt{s}}.$
- 1.8-Diphenyl-2.4-bis-[\alpha-chlor-4.4'-dimethyl-benzhydryl]-cyclobutan, \varepsilon-Tetrap - tolyl - truxilldiol - dichlorid C48H42Cl2 =
- $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2CCl \cdot HC < CH(C_6H_5) > CH \cdot CCl(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von e-Tetra-p-tolyltruxilldiol (Syst. Nr. 533) oder dessen Anhydrid (Syst. Nr. 2377) in Tetrachlorkohlenstoff oder in heißem Benzol (Stoermer, Neumaerker, SCHMIDT, B. 58, 2713). — F: 155°.
- 1.3-Diphenyl-2.4-bis- $[\alpha$ -brom-4.4'-dimethyl-benzhydryl]-cyclobutan, ϵ -Tetrap - tolyl - truxilldiol - dibromid $C_{46}H_{42}Br_2 =$ (CH₃·C₆H₄)₂CBr·HC<CH(C₆H₅)>CH·CBr(C₆H₄·CH₃)₂. B. Analog ε -Tetraphenyltruxilldioldibromid (S. 720) (Stoermer, Neumaerker, Schmidt, B. 58, 2713). — F: 1120.
- 8. Hexameres α -Methyl-styrol $C_{54}H_{60}$ s. S. 375.

37. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-50}$.

1. 9.12-Di- β -naphthyl-diphensuccindadien-(9.11) $C_{36}H_{22}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 9.12-Di-β-naphthyl-diphensuccindandiol-(9.12) (Syst. Nr. 573) mit Ameisensäure in Eisessig (Brand, Trebing, B. 56, 2545, 2547). — Rotbraune Blättchen (aus Dichloräthylen), fast schwarze Krystallaggregate (aus Nitrobenzol). F: 2660. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol und



Eisessig, etwas leichter in siedendem Essigester, Benzol, Xylol und Dichloräthylen. Die Lösungen sind je nach der Konzentration orange, rotbraun oder braun. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig bei $60-70^{\circ}$ 2- β -Naphthoyl-benzoesäure; führt man Oxydation in Chromasure in Elessis ber 60–10-2-p-Rapinoyl-benzile static in han die Oxydation bei Zimmertemperatur aus, so erhält man daneben eine bei 218° schmelzende gelbe Substanz (vielleicht 2.2'-Di- β -naphthoyl-benzil C_0H_7 -CO- C_6H_4 -CO- C_6H_4 -CO- C_6H_4 -CO- $C_{10}H_7$), während bei Siedetemperatur geringe Mengen Phthalsäure und Oxalsäure(?) als Nebenprodukte auftreten. Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiumkohle in verd. Alkohol bei 50–60° 9.12-Di- β -naphthyl-diphensuccindan (S. 716).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{38}H_{26}$.

- 1. 9.10 Bis diphenylyl anthracen, 9.10 Di-biphenylylanthracen $\rm C_{38}H_{26}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Phenyl-diphenylyl-keton mit Calciumhydrid auf 3000 (SCHLENK, KARPLUS, B. 61, 1677). Beim Kochen von 9.10-Dioxy-9.10-bis-diphenylyl-dihydro-anthracen mit wasserfreier Ameisensäure (Sch., K., B. 61, 1678). — Gelbe Nadeln (aus Äthylbenzoat oder Anisol). Schmilzt oberhalb 300°. Die Lösungen fluorescieren stark.
- C6H4 · C6H5 C6H4 · C6H5
- 2. $\omega.\omega'$ -Bis-[1-phenyl-indenyliden-(3)]-p-xylol. 1.1'-Diphenyl-3.3'-terephthalal diinden $C_{38}H_{16}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol Terephthalaldehyd und 2 Mol 1-Phenyl-inden bei Gegenwart von wenig Natriumäthylat in siedendem absolutem Alkohol (MAYER, SIEOLITZ, B. 54, 1399). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 2310
 - СеНь

bis 232°. 3. 9.9'-Diphenyl-difluorenyl-(9.9') $C_{38}H_{26} = \begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_8H_4 \end{array} \times C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) \cdot C_4H_4$ s. bei 9-Phenyl-fluorenyl-(9), S. 638.

3. 9.9-Diphenyl-10-diphenylmethylen-dihydroanthracen C₃₉H₂₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von von 9.9-Diphenyl-dihydroanthracen mit Benzophenonchlorid auf 250°, neben anderen Produkten (Barnett, Cook, Nixon, Soc. 1927, 511). — Krystallpulver (aus Xylol). F: 286°. — Wird durch C(C6H5)2 Zinkstaub und Salzsäure in siedendem Eisessig, durch Natrium in siedendem Isoamylalkohol oder Benzylalkohol und durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 180° nicht reduziert.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{40}H_{30}$.

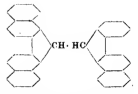
- 1. 1.1.4.4.4-Hexaphenyl-butin. Bis-triphenylmethyl-acetylen, Ditrityl-acetylen C₄₀H₃₀ = (C₆H₅₎₃C·C:C·C(C₆H₅₎₃. B. Durch Einw. von Triphenylchlormethan auf Acetylen-bis-magnesiumbromid in Ather und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (Wieland, Kloss, A. 470, 202, 211). Nadeln (aus Benzol). F: 260° (W., K.). Leicht löslich in Pyridin und Chlorwasserstoff, schwer in Eisessig, Aceton und Äther, sehr schwer in Alkoholen; unlöslich in konz. Schwefelsäure (W., K.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in α-Methyl-naphthalin bei 100°: v. Auwers, Bergmann, 4. 476, 276. Reagiert nicht mit Ozon, Permanganat, Wasserstoff in Gegenwart von Katalysatoren oder mit Brom (W., K.).
- 1.1.1.4.4.4 Hexakis [4 nitro phenyl] butin $C_{40}H_{24}O_{12}N_6 = (O_2N \cdot C_8H_4)_3C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot (C_0H_4 \cdot NO_2)_3$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersaure auf 1.1.1.4.4.4 Hexaphenylbutin in Eisessig (Wieland, Kloss, A. 470, 212). Gelbgrüne Nadeln (aus Essigester). Schmilzt nicht bis 300°.
- 2. 9.10 Dibenzhydryl anthracen $C_{40}H_{30}$, Formel I (H 763). Barnett, Cook, Ninon (Soc. 1927, 507) konnten diese Verbindung nach den Angaben von Padova (C. r. 148, 291; A. ch. [8] 19, 436) nicht erhalten.

$$I. \begin{picture}(10,0) \put(0,0){\line(0,0){100}} \put(0,0){\line(0,0){$$

- 3. 10.10'- Diphenyl 9.10.9'.10'- tetrahydro dianthranyl (9.9') C₄₀H₃₀. Formel II. B. Durch Behandlung von 9.10.9'.10'-Tetranatrium-10.10'-diphenyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') mit Alkohol (Schlenk, Bergmann, A. 464, 39, 40). Täfelchen (aus Xylol oder Benzoesäureäthylester). F: 260°.
- 4. 1.2-Diphenyl-1.2-di-fluorenyl-(9)-äthan. 2.3-Diphenyl-1.1; 4.4-bis-diphenylen-butan $C_{40}H_{30} = \begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{array}$ CH·CH(C_6H_5)·CH(C_6H_5)·CH(C_6H_5)·CH(C_6H_4 . Das Mol.-Gew. ist in Campher kryoskopisch bestimmt. B. Durch Einw. von Alkohol auf in Äther suspendiertes 1.4-Dinatrium-2.3-diphenyl-1.1; 4.4-bis-diphenylen-butan (Syst. Nr. 2357) (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 63, 64). Prismen (aus Anisol). F: 321°. Sehr schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

38. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-52}.

1. 1.2; 7.8; 1'.2'-Tribenzo-difluorenyl-(9.9'), Chryso-fluorenyl-di-α-naphthofluoren C₃₈H₂₄, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Kochen von 9-Chlor-1.2-benzo-fluoren und 1.2; 7.8-Dibenzo-fluoren mit Kaliummethylat-Lösung in Aceton (Wanscheidt, B. 59, 2100; 3K. 58, 78). — Krystalle (aus Toluol oder Xylol). F: 267° (korr.). — Löst sich in Pyridin in Gegenwart von wenig Kaliummethylat-Lösung mit braunroter Farbe und kann aus der Lösung durch Neutralisation



des Kaliummethylats unverändert zurückerhalten werden; beim Schütteln der Lösung mit Luft bildet sich 1.2;7.8;1.2'-Tribenzo-difluorenyliden (S. 724) (W., Ж. 58, 256, 277; C. 1927 I, 92); diese Verbindung entsteht auch beim Kochen mit Silberacetat in Pyridin und bei der Einw. von Natrium in siedendem Xylol unter Luftzutritt (W., Ж. 58, 258, 267). — Gibt mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur keine Farbung (W., Ж. 58, 78).

2. 9.10-Bis-diphenylmethylen-dihydroanthracen, Anthrachinon-bis-diphenylmethid C₄₀H₂₈, s. nebenstehende Formel (H 763). Läßt sich entgegen den Angaben von Padova (C. r. 148, 291; A. ch. [8] 19, 436) nicht mit Natrium und Benzylalkohol reduzieren (Barnett, Cook, Nixon, Soc. 1927, 507).



3. 1.3 - Diphenyl - 3 - $[\alpha.\gamma.\gamma$ - triphenyl - allyl] - inden oder 1.3 - Diphenyl - 3 - $[\beta.\beta$ - diphenyl - α - benzyl - vinyl] - inden $C_{42}H_{32}$, Formel I oder II, S. 723, dimeres Triphenylallen. Das Mol.-Gew. ist in Campher kryoskopisch ermittelt (Zegler,

DEKACYCLEN

OCHS, B. 55, 2260); zur Konstitution vgl. Straus, Ehrenstein, A. 442, 100; Ziegler, Richter, Schnell, A. 443, 171. — B. Entsteht aus α.γ.γ-Triphenyl-allylchlorid beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Ziegler, Grabbe, Ulrich, B. 57, 1987), zweckmäßig

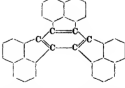
$$I. \begin{array}{c} C(C_0H_\delta) \cdot CH(C_0H_\delta) \cdot CH : C(C_0H_\delta)_2 \\ C = CH \\ C_0H_\delta \end{array} \qquad \qquad II. \begin{array}{c} C(C_0H_\delta) \cdot C \cdot C(C_0H_\delta)_2 \\ C = CH \\ C_0H_\delta \end{array}$$

unter vermindertem Druck (STRAUS, EHRENSTEIN. A. 442, 109) oder beim Kochen mit höhersiedenden indifferenten Lösungsmitteln (Z., G., U.); bildet sich aus manchen Präparaten von α.γ.γ-Triphenyl-allylchlorid auch durch spontane Umlagerung (ST., E.). Aus α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol und dessen Methyläther oder Äthyläther beim Kochen mit Eisessig und etwas Salzsäure oder Schwefelsäure (Z., G., U.); bildet sich ferner aus dem Methyläther beim Kochen mit Acetylchlorid oder beim Leiten von Chlorwasserstoff in eine kalte ätherische Lösung (K. H. Meyer, Schuster, B. 55, 818; vgl. dazu St., E., A. 442, 98 Anm. 1; Z., Richter, Schnell, A. 443, 162) sowie beim Aufbewahren einer Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd in Kältemischung; bildet sich analog, aber langsamer, auch aus Diphenylstyrylcarbinol-methyläther (St., E., A. 442, 107, 109). Bei kurzem Kochen von Diphenylstyrylcarbinol mit Eisessig und wenig Mineralsäure (Z., R., Sch., A. 443, 178). Durch Umsetzung von 1-Chlor-1.3.3-triphenyl-propen-(1) mit Natriummethylat-Lösung und Behandlung des entstandenen Gemisches der Methyläther von α.γ.γ-Triphenyl-allylalkohol und Diphenylstyrylcarbinol mit konz. Überchlorsäure in Eisessig (St., E., A. 442, 106, 111). Blättchen (aus Eisessig oder Benzol + Alkohol). F: 210° (unkorr.) (K. H. Meyer, Schuster, B. 55, 818), 209—210° (Straus, Ehrenstein, A. 442, 111). Leicht löslich in Chloret und Betralkaben zienlich ehwen in Ersignich Allechel

Blättchen (aus Eisessig oder Benzol + Alkohol). F: 210° (unkorr.) (K. H. Meyer, Schuster, B. 55, 818), 209—210° (Straus, Ehrenstein, A. 442, 111). Leicht löslich in Chloroform und Petroläther, ziemlich schwer in Essigester, schwer in kaltem Eisessig, Alkohol, Benzol und Ligroin (M., Sch.). — Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung (M., Sch.). Gibt bei der Öxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig Benzophenon, 1.2-Dibenzoyl-benzol, Benzoesäure, eine Säure, die beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure in eine Verbindung C21H14O2 oder C25H18O3 (rote Nadeln aus Methanol; F: 177—178°; löslich in Schwefelsäure mit gelber Farbe) übergeht, und harzige Produkte (St., E., A. 442, 111). Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor in siedendem Eisessig 1.3-Diphenyl-hydrinden (ZIEGLER, GRABBE, ULRICH, B. 57, 1989). Nimmt Brom in Eisessig oder Chloroform sehr schwer auf (M., Sch.). — Gibt mit Quecksilber(II)-chlorid in Äther eine flockige Additionsverbindung (M., Sch.). Löst sich in konz. Schwefelsäure in der Kälte sehr langsam mit schwach orangegelber, bei Wasserbadtemperatur rasch mit intensiv orangegelber Farbe (Straus, Ehrenstein, A. 442, 107).

39. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-54}.

1. Trinaphthylenbenzol, Dekacyclen $C_{36}H_{18}$, s. nebenstehende Formel (H 764; E I 393). Zur Darstellung durch Erhitzen von Acenaphthen mit Schwefel vgl. noch Dziewonski, Pochwalski, Bl. Acad. polon. [A] 1925, 169; C. 1926 I, 656. — Spezifische Wärme zwischen 0° und 79° : 0,28 cal/g (Padoa, G. 52 II, 206). — Beim Erhitzen von Dekacyclen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 280— 290° erhält man Hydroderivate des Dekacyclens, in denen 6, 8, 12, 16, 18



man Hydroderivate des Dekacyclens, in denen 6, 8, 12, 16, 18
und 26 Atome Wasserstoff eingetreten sind (s. S. 666, 706, 711, 714, 717 und 719) (Dz.,
Suszko, Bl. Acad. polon. [A] 1923, 20; C. 1924 I, 1377). Bei längerem Aufbewahren eines
Gemisches aus 1 Tl. Dekaeyclen und 5 Tln. 100%iger Schwefelsäure entsteht Dekacyclentrisulfonsäure (Syst. Nr. 1543) (Dz., Po., Bl. Acad. polon. [A] 1925, 170; C. 1926 I, 656).
Über Produkte, die bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (20 und mehr % SO₃) entstehen, vgl. Anilinfarben. u. Chemikalienfabr., Dziewonski, D. R. P. 379616, 385956; C.
1923 IV, 728; 1924 I, 710; Frdl. 14, 778, 779.

Trichlordekacyclen C₃₆H₁₅Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Neben Tetrachlordekacyclen beim Erhitzen des Natriumsalzes der Dekacyclen-trisulfonsäure (Syst. Nr. 1543) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 150° (Dziewonski, Pochwalski, Bl. Acad. polon. [A] 1925, 173; C. 1926 I, 656). — Amorphes, hellbraunes Pulver (aus Nitrobenzol + Ligroin oder aus Chinolin + Alkohol). Schmilzt nicht bis 350°.

Tetrachlordekaoyolen C₂₈H₁₄Cl₄. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbbraunes, amorphes, sehr hochschmelzendes

Pulver (aus Cumol + Ligroin) (Dziewonski, Pochwalski, Bl. Acad. polon. [A] 1925, 173; C. 1926 I, 656). In organischen Lösungsmitteln, besonders in Xylol und Cumol, leichter löslich als Trichlordekaeyelen.

2. 1.2; 7.8; 1'.2'-Tribenzo-difluorenyliden (,,Tri-α-naphthylen-phenylen-äthen") C₃₈H₂₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Schütteln einer Lösung von 1.2; 7.8; 1'.2'-Tribenzo-difluorenyl-(9.9') in Pyridin mit Luft in Gegenwart von wenig Kaliummethylat-Lösung, weniger gut beim Kochen von 1.2; 7.8; 1'.2'-Tribenzo-difluorenyl-(9.9') mit Silberacetat in Pyridin oder mit Natrium in Xylol unter Luftzutritt (Wanscheiden, Ж. 58, 256, 258, 267, 277; Ü. 1927 I, 92). — Blaue, undurchsichtige Stäbchen. F: ca. 300°. Löslich in Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin. Absorptionsspektrum in Benzol: W., Ж. 58, 291. — Die Lösungen in indifferenten Mitteln werden durch Oxydationsmittel, besonders schnell durch Isoamylnitrit oder Stickstoffdioxyd, entfärbt; auch beim Schütteln der Pyridin-Lösung mit Luft in Gegenwart von wenig Kaliummethylat-Lösung erfolgt Oxydation (W., Ж. 58, 285, 286). Wird durch Reduktionsmittel wieder in 1.2; 7.8; 1'.2'-Tribenzo-difluorenyl-(9.9')

3. 10.10'-Diphenyl-dianthranyl-(9.9') C₄₀H₂₆, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 10-Phenylanthron-(9) (Barnett, Cook, Soc. 123, 2639) und von 10-Oxy-10-phenylanthron-(9) (Matthews, Soc. 1926, 240) mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in siedendem Eisessig.

übergeführt (W., 36. 58, 279). — Löst sich in konz. Schwefelsäure bei 50-60° mit blau-

(ielbes Krystallpulver (aus Toluol). Schmilzt nicht bis 300°; zeigt in Lösung intensive violette Fluorescenz (Ba., C.). — Liefert mit Natrium in Äther eine schwarzgrüne Lösung von 9.10.9′.10′-Tetranatrium-10.10′-diphenyl-9.10.9′.10′-tetrahydro-dianthranyl-(9.9′) (Schlenk, Bergmann, A. 464, 40).

4. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{42}H_{30}$

grüner Farbe (W., 3K. 58, 276).

1. 1.3.3.4.4.6 - Hexaphenyt - hexadiin, 1.1.2.2 - Tetraphenyt - 1.2-bis-phenytacetylenyt - āthan C₄₂H₃₀ = C₆H₅·C:C·C(C₆H₅)₂·C(C₆H₅)₂·C:C·C₆H₅. Das Mol.-Gew. ist in Benzol und Äthylenbromid kryoskopisch bestimmt (Moureu, Dufraisse, Houghton, Bl. [4] 41. 58); Bestimmungen in schmelzendem Campher nach Rast zeigen geringe Dissoziation in Diphenyl-phenylacetylenyl-methyl C₆H₅·C:C·C(C₆H₅)₂ an (Wieland, Kloss, A. 470, 217). — B. Aus 3-Chlor-1.3.3-triphenyl-propin-(1) durch Einw. von Metallen oder von Natriumjodid in Aceton, am besten durch Erwärmen mit Eisen in Eisessig auf 40° unter Luftabschluß (M., D., H., Bl. [4] 41, 56, 57). Durch Oxydation von 1.3.3-Triphenyl-propin-(1) mit Permanganat in Aceton (W., K., A. 470, 205, 217). Aus Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol durch Behandlung mit Titan(III)-chlorid in wäßr. Alkohol (W., K.). — Krystalle (aus Benzol oder aus Essigester + Alkohol). F: 179° (Maquennescher Block) (M., D., H.), 174—175° (unter Rotfärbung) (W., K.). Leicht löslich in Chloroform, Pyridin, Benzol und Aceton, ziemlich leicht in Essigester, schwer in Alkohol, Äther, Eisessig und Ligroin; die Lösungen sind unterhalb 100° farblos, Lösungen in Xylol oder Naphthalin sind infolge Dissoziation (s. o.) intensiv orangerot und werden beim Erkalten langsam farblos, beim Erhitzen wieder orangerot (W., K.). Löst sich in konz. Schwefelsäure sehr langsam mit gelber Farbe (W., K.).

2. 1.3.5-Tris-diphenylyl-benzol, 1.3.5-Tri-biphenyl-benzol C₄₂H₃₀, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 4-Acetyl-diphenyl mit Anilin und etwas Salzsäure auf 180° (REDDELIEN. Z. ang. Ch. 36, 515). — Krystallisiert aus Benzol CoH6·CoH4·CoH3 in flachen, häufig zu dreistrahligen Sternen vereinigten Rhomboedern mit 1CoH6, die das Benzol erst bei höherer Temperatur abgeben, aus m-Xylol in leicht verwitternden Prismen mit 1CoH10; die lösungsmittelfreie Verbindung hat dieselbe Krystallform wie die benzolhaltige. F: 228°.

3. 1.4.9.10 - Tetraphenyl - 9.10 - dihydro - 2.3 - benzo - an-thracen. 9.10.11.12-Tetraphenyl-9.10-dihydro-naphthacen $C_{42}H_{30}$, Formel I.

I.
$$\begin{array}{c|c} C_6H_5 & C_6H_5 & C_6H_5 \\ \hline CH & C_6H_5 & C_6H_5 \\ \hline C_{6}H_5 & C_{6}H_5 & C_{6}H_5 \\ \hline \end{array}$$

9-Chlor-1.4.9.10-tetraphenyl9.10-dihydro-2.3-benzo-anthracen, 9-Chlor-9.10.11.12-tetraphenyl-9.10-dihydro-naphthacen C₄₂H₂₉Cl, Formel II. Zur Konstitution vgl. Allen, Gilman, Am. Soc. 58 [1936], 939; Dufraisse, Bl. [5] 3 [1936], 1858. — B. Aus 3-Chlor-1.3.3-triphenyl-propin-(1) bei mehrmonatigem Aufbewahren der äther. Lösung oder bei ½-stdg. Erwärmen auf 70° (Moureu, Dufraisse, Robin, C. r. 188, 1583). — Krystalle (aus Äther). F: 217° (Maquennescher Block) (M., D., R.). — Geht beim Aufbewahren in kalten indifferenten Lösungsmitteln oder beim Erwärmen in Rubren (s. u.) über (M., D., R.). Bei der Einw. von Alkohol entsteht eine chlorfreie Verbindung vom Schmelzpunkt 214—215°, die beim Erhitzen ebenfalls Rubren liefert (Robin, C. r. 189, 339).

- 5. 1.6-Diphenyl-3.4-di-fluorenyl-(9)-hexadien-(1.5), 1.2-Distyryl-1.2-di-fluorenyl-(9)-äthan $C_{44}H_{34}= \stackrel{C_6H_4}{\stackrel{C}{}_{c}H_4} \sim CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5 \cdot CH \cdot C_6H_5 \cdot HC \cdot C_6H_4$
- a) Hochschmelzende Form. Als hochschmelzendes 1.2-Distyryl-1.2-di-fluorenyl-(9)-äthan ist der Kohlenwasserstoff (C₂₂H₁₇)_X von Thiele, Henle (H 5, 732) zu formulieren; das Mol.-Gew. ist in schmelzendem Campher bestimmt (SCHLENK. BERGMANN, A. 463, 65).

 B. Durch Einw. von Natrium auf 9-Cinnamyliden-fluoren in Äther und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (SCH., B., A. 463, 65). Tritt bei der Reduktion von 9-Cinnamyliden-fluoren mit amalgamiertem Aluminium und feuchtem Äther (THIELE, HENLE, A. 847, 294, 308, 314) nur in geringer Menge auf (SCH., B., A. 463, 66). Krystalle (aus Xylol). F: 254—255° (SCH., B.), 257° (korr.) (Th., H.).
- b) Niedrigschmelzende Form. Als solche ist wahrscheinlich das bei 160-1610 schmelzende Bismonohydrocinna mylidenfluoren C₄₄H₃₄ (H 764) aufzufassen (Schlenk, Bergmann, A. 463, 66).

40. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-56}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{42}H_{28}$

1. 1.4.9.10-Tetraphenyl-2.3-benzo-anthracen, 9.10.11.12-Tetraphenyl-naphthacen, Rubren (,, Tetraphenylruben")

C₄₂H₂₈, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Dufraisse, Bl. [5] 2 [1935], 1546; 3 [1936], 1847, 1866; Du., Horclois, Bl. [5] 3, 1894; Du., Velluz, Bl. [5] 3, 1905; Allen, Gilman, Am. Soc. 58

[1936], 937. — B. Beim Erhitzen von 3-Chlor-1.3.3-triphenyl-propin-(1)
auf 100—120° unter vermindertem Druck (Moureu, Dufraisse, Dean, C. r. 182, 1441; M., Du., Ph. Ch. 130, 472; vgl. M., Du., Willemarr, C. r. 187, 266). Aus 9-Chlor-9.10.11.12-tetraphenyl-9.10-dihydro-naphthacen (s. oben) beim Aufbewahren in kalten indifferenten Lösungsmitteln oder beim Erwärmen (M., Du., Robin, C. r. 188, 1583) oder durch Einw. von Alkohol und Erhitzen des Reaktionsprodukts (Robin, C. r. 189, 339). In geringer Menge beim Erhitzen von Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol in Gegenwart von Chlorwasserstoff (R., C. r. 189, 338). Aus dem Methyläther, Athyläther, Acetat, Propionat, Butyrat oder Benzoat des Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinols beim Erhitzen (R., C. r. 189, 338, 339). Beim Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-1.3.3-triphenyl-propin-(1) (R., C. r. 189, 338, 339). Beim Erhitzen von salzsaurem 3-Amino-1.3.3-triphenyl-propin-(1) (R., C. r. 189, 254, 338). Aus Rubrenmonooxyd (Syst. Nr. 2377) bei der Reduktion mit Eisen und Essigsäure oder mit Jodwasserstoffsäure (M., Du., Enderlin, C. r. 188, 1529). Bildung aus Rubrenperoxyd s. bei diesem (Syst. Nr. 2688).

Orangerote Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 331° (Maquennescher Block) (Moureu, Dufraisse, Dean, C. r. 182, 1441). Ziemlich schwer löslich in Benzol, schwerer in Schwefelkohlenstoff, Pyridin, Äthylenbromid, Chlorbenzol und Brombenzol, sehr schwer in Äther und Alkohol, unlöslich in Eisessig (M., Du., D., C. r. 182, 1442). Kryoskopisches Verhalten in Benzol und Äthylenbromid: M., Du., D., C. r. 182, 1442. Fluoresciert in organischen Lösungsmitteln außer Nitrobenzol auch bei großer Verdümnung gelb (M., Du., D.; M., Du., Ph. Ch. 130, 472). Absorptionsspektrum in Benzol: M., Du., Ph. Ch. 130, 473; Willemart, C. r. 188, 988, 990; A. ch. [10] 12, 402, 406. Fluorescenzspektrum: M., Du., Ph. Ch. 130, 474.

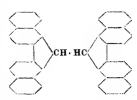
Die Lösung in Benzol nimmt aus der Luft beim Belichten Sauerstoff auf unter Bildung VON Rubrenperoxyd (Syst. Nr. 2688) (Moureu, Dufraisse, Dean, C. r. 182, 1442, 1585; M., Du., Butler, C.r. 183, 101; M., Du., Ph. Ch. 180, 472); Versuche zur Ermittlung des Gleichgewichts dieser Reaktion: M., Du., Girard, C. r. 186, 1166. Die Umwandlung in Rubrenperoxyd wird durch Jod und durch Brenzeatechin oder Hydrochinon und deren Methyläther verzögert (M., Du., Bu., C. r. 183, 102; M., Dv., Ph. Ch. 130, 473). Gibt bei der Einw. von 15% iger Salpetersäure oder von Chromsäure oder Permanganat Rubrenmonooxyd (Syst. Nr. 2377) (M., Du., Enderlin, C. r. 188, 1529); bei der Öxydation mit Chromsaure entstehen außerdem beträchtliche Mengen 1.2-Dibenzoyl-benzol (M., Du., E., C. r. 187, 406). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd nicht verändert (M., Du., Berchet, C. r. 185, 1087). Nimmt in Chloroform-Lösung 4 Atome Brom auf unter Bildung außerordentlich hochschmelzender Produkte (Moureu, Dufraisse, Dean, C. r. 182, 1442; M., Du., Ph. Ch. 130, 472). Beim Einleiten von Jodwasserstoff in eine Lösung oder Suspension von Rubren in Benzol erfolgt Umlagerung in Pseudorubren (s. u.); daneben wird offenbar ein Teil des Rubrens unter Jodabscheidung reduziert (M., Du., Berchet, C. r. 185, 1085; M., Du., Enderlin, C. r. 188, 673, 675). Die Umlagerung in Pseudorubren erfolgt auch bei der Einw. von 98% iger Schwefelsäure, langsamer bei der Einw. von Bromwasserstoff oder Chlorwasserstoff in Benzol, sehr langsam bei der Einw. von Phosphorsäure; durch Ameisensäure, Essigsäure und Oxalsäure wird keine, durch 75%ige Schwefelsäure fast keinc Umlagerung bewirkt (M., Du., E.). Bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor in Eisessig entsteht eine farblose, krystallinische, gegen 180° schmelzende Verbindung (M., Du., D., C. r. 182, 1442).

Pseudorubren C₄₂H₂₈. B. Entsteht aus Rubren beim Einleiten von Jodwasserstoff in eine Lösung oder Suspension in Benzol (MOUREU, DUFRAISSE, BERCHET, C. r. 185, 1085; M., D., ENDERLIN, C. r. 188, 673) oder bei der Einw. von konz. Schwefelsäure; entsteht in langsamer Reaktion bei der Einw. von Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff auf Rubren in Benzol (M., D., E., C. r. 188, 675). — Krystalle mit 1 C₆H₆ (aus Benzol). Schmilzt unter Abgabe des Benzols bei 210°. erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 278° (Maquennescher Block); verflüchtigt sich bei hoher Temperatur unter Entwicklung violetter Dämpfe (M., D., B.). — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinoxyd nicht verändert (M., D., B.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 200° erhält man ein nicht näher untersuchtes Ol (M., D., B.). — Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit grüner Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Wasser hellgrün und zeigt violette Fluorescenz (M., D., B.).

- 2. Tetra- α -naphthyl-äthylen $C_{49}H_{28} = (C_{10}H_{7})_2C:C(C_{10}H_{7})_2$ (E I 394). B. Bei der Bildung durch Erhitzen von Di- α -naphthyl-carbinol mit Phosphorsäure läßt sich die Ausbeute durch Ausführung der Reaktion unter vermindertem Druck erhöhen (Magidson, B. 58, 436). Ausbeuten unter verschiedenen Reaktionsbedingungen: M. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und wenig Salzsäure in Eisessig 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren. Gibt beim Erhitzen mit Phosphorsäure in Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 235—245° Di- α -naphthyl-methan und 1.2;7.8;1'.2';7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyl-(9.9'); die letztgenannte Verbindung entsteht anscheinend auch beim Schmelzen mit Campher. Gibt beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid 9-Chlor-1.2;7.8-dibenzo-fluoren. Beim Erhitzen eines Gemisches von Tetra- α -naphthyl-äthylen und 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren auf 245—250° im Kohlendioxyd-Strom erhält man 1.2;7.8;1'.2';7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyl-(9.9') und Di- α -naphthyl-methan.
- 2. 1.10-Diphenyl-4.9-di-p-tolyl-2.3-benzo-anthracen,
 9.11-Diphenyl-10.12-di-p-tolyl-naphthacen, Dimethylrubren C₄₄H₃₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.
 Dufraisse, Bl. [5] 3 [1936], 1867. B. Durch Erhitzen von 3-Chlor3.3-diphenyl-1-p-tolyl-propin-(1) auf 140—150° unter 15 mm Druck,
 zweckmäßig in Gegenwart von 2% Chinolin (Willemart, A. ch. [10] 12, 394; vgl. Moureu,
 Du., W., Cr. 187, 266). Orangerote Krystalle (aus Benzol). F: 315° (Maquennescher
 Block) (W.). Sehr schwer löslich in Äther, Petroläther, Aceton und Ligroin, schwer in Benzol
 (ca. 1—2%), leicht in Schwefelkohlenstoff, Äthylbromid, Pyridin, Anilin und geschmolzenem
 Naphthalin; die Lösungen fluorescieren auch in starker Verdünnung gelb (W.). Absorptionsspektrum in Benzol: W., C. r. 188, 989; A. ch. [10] 12, 403, 406. Bei der Einw. von
 Luft auf die Lösung in Benzol am Licht entsteht Dimethylrubren-peroxyd (Syst. Nr. 2688)
 (W., A. ch. [10] 12, 396).

41. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-58}.

1. 1.2; 7.8; 1'.2'; 7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyl-(9.9'), Bis-[1.2; 7.8-dibenzo-fluorenyl-(9)], Bis-di-a-naphthofluorenyl $C_{42}H_{28}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1.2;7.8-Dibenzo-fluoren mit Äthylmagnesiumjodidätherat in Xylol auf 140° bis zum Aufhören der Athan-Entwicklung und Behandlung des Reaktionsgemisches mit Jod in der Kälte



oder mit Xanthon bei Siedetemperatur (Magidson, B. 58, 438, 441). Entsteht aus 9-Brom-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren heim Kochen mit fein verteiltem Kupfer in Xylol (Magidson, B. 58, 437) oder Benzol (Wanscheidt, B. 59, 2099; 3. 58, 73), bei der Einw. von Natriumjodid in siedendem Aceton (W., 3. 58, 58, 73). 72) und bei der Umsetzung mit 1.2;7.8-Dihenzo-fluoren in Gegenwart von Kaliummethylat-Lösung in siedendem Aceton (W., B. 59, 2099; 3. 58, 75). Beim Erhitzen von Tetra-a-naphthyl-athylen mit Phosphorsaure auf 235—245° in Kohlendioxyd-Atmosphäre (M., B. 58, 437). Durch Reduktion von 1.2;7.8;1'.2';7'.8'-Tetrahenzo-difluorenyliden (9.9') mit Zinkstauh und Eisessig (M., B. 58, 441) oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Pyridin (Wan-

вснепот, Ж. 58, 280; С. 1927 I, 92).

Tafeln (aus Xylol). Verkohlt beim Erhitzen im offenen Röhrchen hei ca. 300°, schmilzt im mit Kohlendioxyd gefüllten Röhrchen je nach Art des Erhitzens zwischen 338° und 350° unter Grünfärbung (Magidson, B. 58, 437, 438); F: 353—355° (korr.; bei raschem Erhitzen im zugeschmolzenem Röhrchen) (Wanscheidt, B. 59, 2099; Ж. 58, 74). Unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton und kaltem Benzol, sehr schwer löslich in siedendem Toluol und Xylol (M.). Löslich in siedendem Dichlorhenzol, Xylol und Pyridin, sehr schwer löslich in Benzol, unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig sowie in kalter konzentrierter Schwefelsäure (W., 38. 58, 74). Löst sich in Pyridin in Gegenwart von alkoh. Alkalilauge mit roter Farhe; die Lösung verfärbt sich beim Schütteln mit Luft (W., 38. 58, 74, 277). — Läßt sich leicht, z. B. durch Schütteln der mit etwas Kaliummethylat-Lösung versetzten Lösung in Pyridin mit Luft, durch Kochen mit Natrium in Xylol unter Luftzutritt, am besten durch Kochen mit Silberacetat in Pyridin, in 1.2;7.8;1.2';7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyliden überführen (W., B. 59, 2099; Ж. 58, 258, 262, 283).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{46}H_{34}$.

1. 1.1.2.2 - Tetraphenyl - 1.2 - $di - \alpha$ - naphthyl - $\ddot{\alpha}$ than $C_{46}H_{54} = C_{10}H_7 \cdot C(C_6H_5)_2$. $C(C_6H_5)_3 \cdot C_{10}H_7$ s. bei Diphenyl- α -naphthyl-methyl, S. 666.

2. 1.1.2.2 - Tetraphenyl - 1.2 - di - β - naphthyl - δ than $C_{46}H_{34} = C_{10}H_7 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C(C_6H_5$ $C(C_8H_8)_8 \cdot C_{10}H_7$ s. bei Diphenyl- β -naphthyl-methyl, S. 666.

42. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-59}.

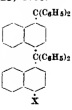
Kohlenwasserstoffe $C_{46}H_{33}$.

1. Phenyl- α -naphthyl- $[4-(diphenyl-\alpha-naphthyl-methyl)$ -phenyl]-methyl $C_{46}H_{33}=C_{10}H_7\cdot C(C_4H_6)_2\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)\cdot C_{10}H_7\cdot$

Phenyl- α -naphthyl- $\{4$ -[phenyl-(4-brom-phenyl)- α -naphthyl-methyl]-phenyl}-methyl $C_{4a}H_{31}Br = C_{10}H_7 \cdot C(C_4H_6)(C_6H_4Br) \cdot C_6H_4 \cdot C(C_5H_6) \cdot C_{10}H_7$. B. Neben Phenyl-[4-brom-phenyl]- α -naphthyl-methyl bei mehrtägigem Schütteln von Phenyl-[4-brom-phenyl]- α -naphthyl-chlormethan mit fein verteiltem Silber in absol. Äther oder Schwefelkohlenstoff unter Luftabschluß (Gomberg, Blicke, Am. Soc. 45, 1775, 1776). — Nur in Lösung erhalten. Die Lösungen sind indigoblau und gehen an der Luft das entsprechende Peroxyd (Syst. Nr. 547). Verlauf der Sauerstoffaufnahme in ather. Lösung: G., B., Am. Soc. 45, 1768.

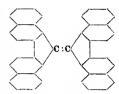
2. Diphenyl-[4-(diphenyl-a-naphthyl-methyl)-naphthyl-(1)]methyl $C_{46}H_{33}$, s. nebenstehende Formel (X = H).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Diphenyl-4-\{diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-methyl\}-naph-thyl-(1)\}-methyl} & C_{46}H_{38}Br, \text{ s. nebenstehende Formel } (X=Br). & B. \text{ Neben Diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-methyl} & \text{bei mehrtägigem Schütteln von} \end{array}$ Diphenyl-[4-brom-naphthyl-(1)]-chlormethan mit fein verteiltem Silber in absol. Äther oder Brombenzol unter Luftahschluß (GOMBERG, BLICKE, Am. Soc. 45, 1776, 1777). — Nur in Lösung erhalten. Die Lösungen sind violett und geben an der Luft das entsprechende Peroxyd (Syst. Nr. 547). Verlauf der Sauerstoffaufnahme in äther. Lösung: G., B., Am. Soc. 45, 1768.



43. Kohlenwasserstoffe Cn H2n-60.

1. 1.2; 7.8; 1'.2'; 7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyliden, Bis-1.2; 7.8-dibenzofluorenyliden, "Bis-di- α -naphtho-fluorenylen", "Di-bi- α -naphthylen-äthen" $C_{42}H_{24}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2; 7.8; 1'.2'; 7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyl-(9.9') durch Einw. dehydrierender Mittel, am besten durch Kochen mit Silheracetat in Pyridin (Wanscheidt, B. 59, 2099; κ . 58, 257, 262; C. 1927 I, 92). Ein nicht völlig einheitliches Präparat (vgl. dazu Wanscheidt, κ . 58, 265) entsteht beim Erhitzen



von 9.9-Dichlor-1.2;7.8-dibenzo-fluoren mit fein verteiltem Kupfer in Benzol auf 100° unter Ausschluß von Luft und Feuchtigkeit (Magidson, B. 58, 440). — Dunkelgrüne, fast schwarze, metallglänzende Tafeln (aus Xylol). Schmilzt in Kohlendioxyd-Atmosphäre bei ca. 357° (korr.) (W.). Löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Pyridin, unlöslich in Alkohol, Äther und Benzin (W.). Unlöslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure; gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäure auf 50° eine braunviolette, bei höherer Temperatur eine fast schwarze Lösung (W.). Absorptionsspektrum in Benzol: W., Ж. 58, 291; in Benzol und konz. Schwefelsäure: Magidson, Trudy chim.-jarm. Inst. Lieferung 16 [1926], S. 46; C. 1928 I, 58. — Die grünen Lösungen in indifferenten Mitteln werden durch Luft, besonders am Licht, oder durch Einw. anderer Oxydationsmittel entfärbt (W., Ж. 58, 285, 286). Die Lösung in Pyridin wird auf Zusatz von Kaliummethylat-Lösung braunrot; Säuren, Ammoniumchlorid oder Wasser fällen Tetrabenzodifluorenyliden unverändert aus; Luft hewirkt sehr rasche Oxydation (W., Ж. 58, 278, 285). Gibt beim Kochen mit konz. Schwefelsäure an der Luft 1.2;7.8-Dibenzo-fluorenon (M., B. 58, 441). Wird durch Zinkstaub in siedendem Eisessig (Magidson, B. 58, 441) oder durch Wasserstoff in Gegenwart von Platin oder durch Schwefelwasserstoff, Ammoniumhydrosulfid oder Antimonwasserstoff in Pyridin (W., Ж. 58, 280, 281, 282) zu 1.2;7.8;1'.2';7'.8'-Tetrabenzo-difluorenyl-(9.9') reduziert. Bromierung: M., B. 58, 441; W., Ж. 58, 287.

Dibromderivat C₄₂H₂₂Br₂. B. Durch langsames Zufügen einer Lösung von überschüssigem Brom zu 1.2;7.8;1'.2';7'.8'.Tetrabenzo-difluorenyliden in Benzol (Magidson, B. 58, 441). — Grünes Pulver. Färbt sich bei 325° dunkler, zersetzt sich bei 380°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform mit tiefgrüner Farbe, sebr schwer in Alkohol, Äther, Benzin und Aceton. Absorptionsspektrum in Benzol: M., Trudy chim. farm. Inst. Lieferung 16 [1926], S. 47; C. 1928 I, 58.

2. Hexameres Inden $C_{54}H_{48}$ s. S. 413.

44. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2 n-62}.

1. 1.1.4.4 - Tetrakis - diphenylyl-butan $C_{52}H_{42} = (C_6H_5 \cdot C_8H_4)_2 CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Einw. von Alkohol auf 1.4-Dinatrium-1.1.4.4-tetrakis-diphenylyl-butan in Ather (SCHLENK, BERGMANN, A. 463, 44) oder auf die entsprechende Dikalium-verbindung in Benzol (WITTIG, v. LUPIN, B. 61, 1634). — Nadeln (aus Toluol oder Dioxan). F. 2360 (SCH., B.), 234—2350 (W., v. L.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos (W., v. L.).

45. Kohlenwasserstoffe Cn H2n-64.

1. Tetrakis-diphenylyl-äthylen $C_{50}H_{36} = (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_2C:C(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2$ (E I 394). B. Neben Tris-diphenylyl-[4-phenyl-benzoyl]-methan beim Kochen von Tetrakis-diphenylyl-äthylenglykol mit Acetylchlorid und Eisessig in Benzol (Gomberg, Bachmann, Am. Soc. 49, 252).

2. Oktameres α -Methyl-styrol $C_{72}H_{80}$ s. S. 375.

46. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2 n-66}.

10.10.10'.10'-Tetraphenyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthryl-(9.9') $C_{52}H_{38}$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt vermutlich dem Tetraphenylheptacyclen (H 765) zu (BARNETT, COOK, NIXON, Soc. 1927, 507). — B. Beim Kochen von 10.10-Di-

phenyl-anthron-(9) mit Zinkstaub und Eisessig unter langsamem Zusatz von konz. Salzsäure (B., C., N., Soc. 1927, 507, 510). Entsteht wahrscheinlich auch beim Erhitzen von 9.9-Diphenyl-dihydroanthracen im Sauerstoffstrom auf 250° oder mit Benzalchlorid oder Benzophenonchlorid auf 250° (B., C., N.). — Cremefarbiges Pulver (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 320°. Fast unlöslich in Nitrobenzol.

47. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-68}.

1. Tetra-naphthylen-(1.8)-cyclooctadien, Fluorocyclen C₄₈H₂₈, Formel I oder II (E I 395). B. Man erhitzt 10 g Acenaphthen mit 14 g wasserfreiem Blei(IV)-oxyd 4—5 Stdn. im Rohr auf 170°, läßt das gebildete Wasser als Dampf entweichen und erhitzt

nach erneutem Zuschmelzen 10—15 Stdn. auf 200—220° (Dziewonski, Suszko, B. 58, 727). — Gibt mit 2—4 Mol Brom in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur, rascher auf dem Wasserbad, Dibrom-dehydrofluorocyclen (S. 730); bei der Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von Eisenspänen in siedendem Chloroform entsteht die Verbindung C₄₈H₂₈Br₄ (s. u.). Liefert beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1.5) in Eisessig Dinitro-fluorocyclen und Tetranitrofluorocyclen. Gibt beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure (20% SO₃) unterhalb 30° Dioxy-fluorocyclen-tetrasulfonsäure (Syst. Nr. 1568).

Verbindung C₄₈H₂₆Br₄ ("Tetrabromfluorocyclen"). B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf Fluorocyclen in Gegenwart von Eisenpulver in siedendem Chloroform (Dziewonski, Suszko, B. 58, 726, 729). — Citronengelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 360° bis 365°. — Spaltet bei der Oxydation mit Chromsäure Brom ab. Bleibt auch bei längerer

Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure unverändert.

Dinitro - fluorocyclen C₄₈H₂₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben Tetranitro-fluorocyclen durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf Fluorocyclen in Eisessig (Dziewonski, Suszko, B. 58, 729). — Orangerote Nadein (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich oberhalb 360°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln; die Lösungen fluorescieren intensiv gelb. — Liefert bei der Oxydation mit Chromosiure A Nitro panktheleiure und

O₂N· CH-CH-CH-CH-CYO

mit Chromsäure 4-Nitro-naphthalsäure und ein braunrotes amorphes, sauer reagierendes Produkt. Wird durch kalte konzentrierte Schwefelsäure schwer angegriffen.

Tetranitro-fluorocyclen $C_{48}H_{34}O_8N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Neben Dinitro-fluorocyclen durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf Fluorocyclen in Eisessig (Dziewonski, Suszko, B. 58, 729). — Orangerote Krystalle (aus Nitrobenzol oder Nitrobenzol + Ligroin). Zersetzt sich oberhalb 330° langsam. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, sehr leicht in Nitrobenzol; die Lösungen fluorescieren gelb. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

2. 1.10-Diphenyl-4.9-di- β -naphthyl-2.3-benzo-anthracen, 9.11-Diphenyl-10.12-di- β -naphthyl-naphthacen, Dibenzo-rubren $C_{50}H_{32}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Duffalsse, Bl. [5] 3 [1936], 1867. — B. Bei raschem Erhitzen von 3-Chlor-3.3-diphenyl-1- β -naphthyl-propin-(1) auf 200° unter vermindertem Druck, zweckmäßig in Gegenwart von ca. 2% Chinolin (Willemart, A. ch. [10] 12, 398; vgl. Moureu, Duffalsse, Willemart, C. r. 187, 266). — Rote Krystalle mit $3C_{\bullet}H_{\bullet}$ (aus

Benzol). Schmilzt gegen 80°, wird wieder fest und schmilzt erneut bei ca. 280° (Maquennescher Block) (W.). Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln; löst sich in Benzol zu etwa 2% (W.). Absorptionsspektrum in Benzol: W., C. r. 188, 989;

A. ch. [10] 12, 403, 407. — Die Lösung in Benzol gibt bei der Einw. von Luft am Sonnenlicht Dibenzorubren-peroxyd (Syst. Nr. 2688).

48. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2 n-70}.

- 1. 1.2 Diphenyl 1.1.2.2 tetra α naphthyl äthan $C_{54}H_{38}=C_6H_5\cdot C(C_{10}H_7)_2\cdot C(C_{10}H_7)_2\cdot C_8H_5$ s. S. 699.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{55}H_{40}$ s. S. 532.

49. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2 n-72}.

1. Tetranaphthylen - (1.8) - cyclooctatetraen, Dehydrofiuorocyclen $C_{48}H_{24}, \$ Formel I (X = H).

Dibrom-dehydrofluorocyclen $C_{48}H_{22}Br_2$, Formel I (X = Br). B. Durch Einw. von 2 oder 4 Mol Brom auf in Chloroform suspendiertes Fluorocyclen bei gewöhnlicher Temperatur, rascher bei 100° (Dziewonski, Suszko, B. 58, 728). — Citronengelbe Nadeln oder Prismen. F: 390—394°. 100 cm³ siedendes Nitrobenzol lösen ca. 1,5 g; sehr schwer löslich in anderen organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Oxydation mit Natriumdichromat

in siedendem Eisessig [4-Brom-naphthalsäure]-anhydrid. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig Dibrom-tetranitro-dehydrofluorocyclen. Löst sich in konz. Schwefelsäure erst nach mehrstündiger Einw. mit blauer Farbe. Beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure (20% SO₃-Gehalt) entsteht Dibrom-dioxy-dehydrofluorocyclen-tetrasulfonsäure (Syst. Nr. 1568).

Dibrom-tetranitro-dehydrofluorocyclen $C_{48}H_{18}O_8N_4Br_9$, Formel II. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf Dibrom-dehydrofluorocyclen in Eisessig (Dziewonski, Suszko, B. 58, 730). — Ziegelrotes oder carminrotes mikrokrystallinisches Pulver (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 440° ; zersetzt sich bei raschem Erhitzen unter Verpuffen. Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Eisessig, sehr leicht in Nitrobenzol.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{56}H_{40}$.

- 1. Dimeres Tetraphenylbutatrien C₅₆H₄₀(?) s. S. 702.
- Dimolekulares Dibenzalanthracen C₅₆H₄₀ (H 765). Ist unreines 9.10-Dibenzyliden-dihydroanthracen gewesen (BERGMANN, FUJISE, A. 480 [1930], 190).

Dimolekulares Dibromdibenzalanthracen C₅₈H₃₆Br₄ (H 765). Zur Natur des Ausgangsmaterials vgl. Bergmann, Fujise, A. 480 [1930], 190.

50. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-76}$.

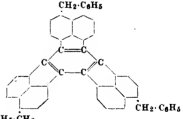
1. Leukacen C₅₄H₃₂. Besitzt vielleicht die nebenstehende Konstitution; das Mol. Gew. ist in Athylenbromid und Nitrobenzol

ebullioskopisch bestimmt. — B. Beim Leiten von Acenaphthendampf durch ein mit Eisen- oder Kupferdraht beschicktes, auf Rotglut erhitztes Quarzrohr im Kohlendioxyd-Strom, neben anderen Produkten (Dziewonski, B. 53, 2173, 2180, 2182). — Farblose, wahrscheinlich rhombische Nadeln mit 1½ C₆H₆ (aus Benzol), gelbliche monokline Tafeln oder Nadeln (aus Nitrobenzol oder Xylol) (Kreutz. B. 53, 2183). Färbt sich von ca. 120° au rosa, bei 210—220° dunkelrot bis rötlichviolett und schmilzt bei 250—252°. Wird beim Zerreiben stark elektrisch. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin, ziemlich schwer löslich in Benzol und Xylol, leicht (unter teilweiser Zersetzung) in Nitrobenzol, Cumol und Naphthalin. — Zerfällt beim Erhitzen unter vermindertem Druck bei ca. 175° in Acenaphthylen und Rhodacen (S. 714). Bei längerem Erhitzen an der Luft auf ca. 150° entsteht ein Gemisch von Polyacenaphthylen, Chalkacen (S. 714) und anderen Produkten. Die Lösungen in Nitrobenzol, Cumol und Naphthalin färben sich beim Kochen erst blaustichig rot, dann orange; bei 10—12 Min. langem Kochen einer 4—5 %igen Lösung in Nitrobenzol erhält man Rhodacen und wenig Chalkacen, bei ½-stdg. Kochen bildet sich ausschließlich Chalkacen. Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in heißem Eisessig oder in heißer Schwefelsäure in der Wärme Naphthalsäure und ein braungelbes amorphes Produkt. Gibt mit Brom in Lösung erst eine feurigrote, dann eine blaue, zuletzt unter Bromwasserstoff-Entwicklung eine violettschwarze Färbung und einen violettschwarzen Niederschlag, mit konz. Salpetersäure in kaltem Nitrobenzol erst eine blaugrüne, dann eine olivgrüne bis olivschwarze Färbung und einen violettschwarzen Niederschlag. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit violettroter, in Grauviolett übergehender Farbe.

2. Dimolekulares Dibenzenylanthracen C₅₆H₃₆ (H 766). Ist reines 9.10-Dibenzyliden-dihydroanthracen gewesen (BERGMANN, FUJISE, A. 480 [1930], 190).

51. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-78}$.

Tribenzyl-dekacyclen C₅₇H₃₆ (H 766). Besitzt die nebenstehende Konstitution (Dziewonski, Rychlik, B. 58, 2240).



52. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-80}$.

Tetrameres Benzylideninden C₆₄H₄₈ s. S. 603. C₆H₅. cH₂

53. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-120}$.

Hexameres Benzylideninden $C_{96}H_{72}$ s. S. 603.

[OSTERTAG]

Register.

	register.	
A.	Äthylen-hexabydronaphthaslin 398.	Äthyl-tetrahydronaphthalin 397.
Abieten 404.	- tetrahydronaphthalin 420.	— tetralin 397.
Abietin 429.	- tetrahydroperinaphth=	— toluol 308, 309, 310.
Acenaphthanthracen 644.	indan 475.	— xylol 328.
Acenaphthen 494.	— trimethylentetrahydros	Allocholestan 361.
Acenaphthylen 530.	naphthalin 475.	Allyl-benzol 373.
Acenaphtbylendibromid 497.	Äthylfluoren 556.	— cyclohexan 49.
Acetoxyfluoren 583.	Äthyliden-bisäthylbenzol 525.	
Acetylenyl-benzol 406.	— bisbutylbenzol 529.	Amatol 270.
— cyclohexan 81.	— bisdiäthylmethylbenzol	Amyl- s. a. Isoamyl-, Pentyl
— naphthalin 530.	529.	Amyl-benzol 331, 333.
— toluol 409.	— bisisopropylbenzol 528.	benzylchlorid 338.
— xylol 414.	- bismethylisopropylmethyl	- cyclohexan 32.
Acinitro- s. Isonitro-,	benzol 529—530.	— tetrahydronaphthalin 401.
Atbenyl- s. Vinyl-	- bispropylbenzol 528.	— tetralin 401.
Atbinyl- s. Acetylenyl		toluol 338; s. a. 337.
Athyl-acenaphthen 516.	601.	Amyrilen 479.
— amylbenzol 342. — anthracen 591.	— cyclohexan 46.	Anthracen 569.
— benzhydrylchlorid 518.	- cyclohexannitrolpiperidid 46.	Anthracendibromid 547. Anthracenoanthracen 700,
 benzuhydrinden 518. benzuhydrinden 519. 	- cyclohexannitrosat 46.	701.
— benzoindan 519.	- cyclohexannitrosochlorid	Anthracenozonid 574.
benzol 274.	46.	Anthrachinon bisdiphenyl
— benzylchlorid 310.	- fluoren 588.	methid 722.
 benzylideninden 606. 	Äthyl-inden 419.	Anthranyldihydroanthranyls
- butenylbenzol 395.	— isoamyltoluol 344.	äthan 705.
butyltoluol 343.	— isobutylbenzol 337.	Apocyclen 83.
— cyclogeraniolen 69.	- isobutyltoluol 343.	Aralien 356.
— cyclohexan 20.	- isopropylbenzol 334.	Aromadendren 356.
cyclohexen 46.	- isopropylphenanthren	Aromatische Kohlenwasser
cyclohexylcyclohexan 73.	600.	stoffe 119.
— cyclohexylcyclohexen 115.	- menthadien 113.	Artostan 362.
— cyclohexylidencyclohexen	— mesitylen 336.	Asphalt. Kohlenwasserstoffe
345.	- myrtenyl 114.	aus — 33, 73, 76, 77,
— cyclopentan 19.	— naphthalin 467.	119.
- cyclopenten 44.	— perinaphthindan 519.	Aster indicus, Sesquiterpen
— cyclopropan 5. — cymol 340.	— phenantbren 594.	aus — 357.
— dihydronaphthalin 420.	Athylphenyl-acetylen 413. — äthylen 378, 380.	Atractylen 348.
- dihydrophenalin 519.	- anthracen 652.	Azido-benzol 207. — naphthalin 459.
— diphenyl 511.	- benzyläthylen 561.	- toluol 273, 274.
— diphenyläthylen 557, 558.	- brommethan 305.	- triphenylmethan 618.
- diphenylbuten 564.	buten 395.	- xylol 296, 303.
 diphenylchlormethan 518. 	- chlormethan 304.	Azulen (Bezeichnung) 432.
— diphenylmethan 517.	- hexan 343.	((
 diphenylpenten 566. 	- propylbromid 332.	
— diphenylpropen 561.	- tolylbuten 566.	В.
— dodekahydrodiphenyl 73.	Athyl-propylbenzol 332.	
Athylen-bieyelononan 112.	— propyltoluol 340.	Benzal- s. a. Benzyliden .
- bistriphenylchlormethan	— pseudocumol 336.	Benzalchlorid 232.
718.	- stilhen 557.	Benzantbracen 628.
- bistriphenylmethyl 720.	— styrol 378, 380.	Benzanthren 610.

Benzerythren 669. Benzyl-hromid 237. Bis-hrombenzhydryldiphenyl Benzhydryl-acenaphthen 673. butan 332. hrommethylanthracen 594. chlorid 227. - äthylen 555. cinnamylideninden 673. brommethylcyclopropan 5. — bromid 502. - cyclohexen 421. brommethyldiphenyl 512. chlorid 500. dibenzyl 623, bromnitrophenyläthan cyclopentadien 606. — dihydroanthracen 684. dihromfluorenyläthylen 509. — diphenyl 672. 652. hromphenyläthan 507. hromphenylanthracen 690. - dihydroanthracen 635. — fluoren 682. hutylacetylenylphenyl= fluorenylmethan 684. diphenyl 618. Di≠ Benzylenanthracen 659. hrommethan 527. Benzhydryliden- s. a. phenylmethylen -. Benzyl-fluorenyläthylen 652. hutylphenyläthan 529. Benzhydryliden-fluoren 690. fluorid 224. Bischlorbenzhydryl-dihenzyl 718.inden 660. heptylen 400. hexahydroanthracen 608. — diphenylmethan 717. Benzhydryl-inden 650. – naphthalin 663, 664. Benzyliden-hicycloheptan 472. - phenylbutan 718. Bis-chlormethyldiphenyl 514. - tetraphenylmethan 717. chlorid 232. chlornitrophenyläthan Benzmethylisopropyldiathyl= cyclohexan 421. — diphensuccinden 669. 508. dihydrinden 431. chlorphenyläthan 507, Benzo-acenaphthylen 609. — fluoren 640. - anthracen 628 fluorid 224. 510. chlorphenylanthracen 689. - heptan 400. – cyclohepten 394. chlorphenyldihydro: — difluoridchlorid 230. — inden 603. inden, tetranieres und anthracen 681. - fluoren 610 hexameres 603. Benzol, Konstitution 119; diäthyltrimethylencymol Vorkommen 119; Bildung undecan 404. 431. 122; Benzyl-inden 590. dialin 416, 622. 120: Darstellung Eigenschaften 122, 127; dibenzofluorenyl 727. - jodacetylen 409. dibenzofluorenyliden 728. chemisches Verhalten --- jodid 241. 137; physiologisches Ver= inethylbenzylideninden — dibromfluoren ylidenäthan halten 144; Verwendung 665. 709. 144; Analytisches 145; – naphthalin 604. dibromfluorenylidenxylol additionelleVerhindungen oktahydroanthracen 601. 715, 716. und Umwandlungspros okthracen 601 dihrompropylbenzol 338, - styrol 552, 553. 339. dukte 146; Substitutions: produkte 147-209. - styroldihromid 517. dichlorfluorenylidenäthan 709. Benzol-hexahromid 13. tethracen 624. – tetrahydroanthracen 624. dichlorfluorenylidenxylol hexachlorid 11. kohlenwasserstoffe s. Aro- tetrahydronaphthalin 562. 715, 716. dicyclopentadiennitroso= matische Kohlenwasser= – tetralin 562. chlorid 391. — toluol 511. stoffe. xylol 518. dihydroanthryliden 704. – melanin 139. - melaninsäure 139. dihydronaphthyl 622. Biacen 678. Benzo-naphthacen 667. Bianthryl 707. dimethylbicycloheptenyl: Bicyclo-decadien 330. äthan 430. perinaphthindan 605. Bisdimethylphenyl-athan phenanthren 629. decan 56. 525 decen 92, 93, 761. Benzophenon-bromid 503. chlorid 501. — heptan 45. äthvlen 564. Benzo-suberan 394. -- hexan 41, 42. -- hutadiin 620. - nonan 50, 51. diacetylen 620. suheren 394. diphensuccindadien 711. trichlorid 233. octan 48. trifluorid 224. Biphenyl- s. Diphenylyl-. propan 527. Biphenylentriphenylathyl Bis-dimethyltrimethylen-- triphenylen 668. tetrahydronaphthaliu Benzyl-acenaphthen 619. 713. acenaphthylen 630. Birkenrindenöl, Sesquiterpen acetylen 408. aus — 351. Bis- s. a. Di-. dinaphthofluorenyl 727. – äthylen 373. dinaphthofluorenylen 728. – allylbromid 379. Bisabolen 345. — dinitrodimethylphenyl-- anthracen 645. Bisabolen-hexabromid 33. propan 527. — azid 274. Bisdiphenylen-athan 690. trishydrochlorid 33. äthylen 699. benzhydrylanthracen 713. Bis-äthylphenyläthan 525. benzylideninden 664. - äthylpropenylhenzol 426. butadien 708. bromacetylen 409. benzylvinyläther 305. — hexatrien 712.

Bornylen 105, 110.

Bornylen-hydrobromid 65. Brombrommethyl-fluoren 551. Bisdiphenylmethylen-cyclos — hydrochlorid 64. - naphthalin 462, 465. hexadien 712. Brom-bromnitromethyldihydroanthracen 722. hydrojodid 66. Bisdiphenylyl 669. Bornyljodid 66. fluoren 552. Bisdiphenylyl-athylen 680. Boswellinsäure, Triterpen butenylbenzol 379, 380. C₈₀H₄₈ aus — 479. Branchit 359. butinylbenzol 414 anthracen 721. butylacetylenyldiphenyl* benzol 709. Braunkohle s. a. Lignit. methan 600. — chlormethan 673. Braunkohle, Kohlenwasser — dichlormetban 673. butylbenzol 318, 319, 320, stoff C₁₅H₂₆ aus — 117. butylcycloberan 26. - methan 673. Braunkoblenteer, Kohlens butylcyclopentan 25. Bis-hydrocinnamylidens wasserstoffe C14H16 aus butylcyclopenten 50. fluoren 725. butylphenylmethan 331, 333. — inden 606. 472. isopropylphenyläthan 528. Bromacetylenyl-cyclohexan methylcyclohexylbenzol campban 65. 81. naphthalin 530. camphen 108. metbyldihydroanthryliden camphenhydrobromid 66. toluol 409. xylol 414. cblorallylbenzol 374. Bromäthyl-anthracen 592. chlorbenzylantbracen 647. - metbylindenylidenxylol 694 anthracentetra bromid 523. chlordibrompropylbenzol – naphthylen 416. benzol 278. 306. — nitrodimethylphenyl* cyclohexan 20. chrysofluoren 610. propan 527. cyclopentan 19. -- cumol 307. — nitronaphthyläthan 653. cyclopenten 44. cycloheptadecan 34. — cyclopropan 5. – nitrophenyläthan 508. cyclobeptan 15. cyclohexan 12. nitrophenylbenzol 612. cymol 340. nitrophenylbutadiin 609. cyclohexen 40. hexahydroperinaphth: nitrophenyldiphenyl 670. inden 426. Bromcyclohexyl-acetylen 81. nitrophenyljodonium= butan 26. hydrinden 394. isopropylbenzol 334. hexan 32. hydroxyd 191. phenylindenylidenxylol phenylmethan 305. pentan 32. 721. tetra hydroa cena phthen propan 23. phenylvinyldibenzyl 698. 425. - propen 49. – propylphenyläthan 528. tetralin 397. Brom-cyclopentan 4. tetramethylcyclopentyl= — toluol 308, 309, 311. cyclopentenyltridecan 76. äthan 77. Brom-allylbenzol 373, 374. cyclopentenylundecan 75. - allylcyclohexan 49. tetramethylencyclopenten cyclopentylbutan 25. 343. – allylnapbthalin 505. cyclopropylpropan 15. — tetramethylennapbthalin cymol 326. — amyltoluol 338. anthracen 576. diathylbenzol 327. diathylxylol 341. --- tetramethylpbenylnona= azidobenzol 208. diinyl 678. benzhydrylchlorid 503. dibenzofluoren 660. trimetbylbicycloheptyl benzofluoren 610. dibromäthylbenzol 278. 359. benzol 158. dibrombutylbenzol 318. trimethylenhydrinden benzylacetylen 409. dibrommethylfluoren 552. 475. benzyläthylen 374. — dibrompropylbenzol 306. — trimethylentetrahydro benzylanthracen 647. — dihydronaphthalin 417. naphthalin 476. benzylbromid 239. Bromdimetbyl-anthracen 593. — trimethylphenylätban benzylbutan 332. bromisopropylcyclopropen 528. benzylchlorid 238. 47. trinitrodimetbylphenyl= – benzylfluoren 632. brommethylbicycloheptan propan 527. benzylidenfluoren 640. Bistrinitrophenyl- s. a. Di= benzyljodid 242. butylbenzol 337. pikryl-. bisbutylacetylcnylphenyl — diätbylbenzol 341. Bistrinitrophenyl-isopropyl= methan 527. diphenylpentin 600. phenylpropan 626. bromisopropylfluoren 561. naphtbalin 467, 468. tolylpropan 624. Brombrommethyl-anthracen pbenylacetylen 414. Bistriphenylmethylacetylen phenylcyclopentan 399. $7\bar{2}2.$ anthracentetrabromid 519. pbenylpropan 333. Bombiccit 359. - cyclobutan 5. Bromdinitro-benzol 201. Bornyl-bromid 65. – cyclopentan 14. — dihydroanthracen 549. chlorid 62. - cyclopropan 4. diphenyl 492.

- hydrinden 378.

- dibenzyl 517.

phenylanthracen 639.

Bromdinitro-naphthalin 457. naphthalintetrahydrid 390. — phenylmethan 266. — styrol 371. — tetrahydronaphthalin 390. — tetralin 390 — toluol 265, 266. — xvlol 303. Bromdiphenyl 485. Bromdiphenyl-äthylen 545. anthracen 689. butatrien 602. butenin 602. - chlormethan 503. Bromdiphenylenäthylen 585. Bromdiphenyl-inden 645. — methan 502. — naphthylmethan 663, 664. propan 517. propen 554, 555. - triphenylmethan 710, 711. Brom ditolyläthylen 560. fluoren 534. hexylcyclohexan 32. - hydrinden 377. — indan 377. inden 413. — isoamylanthracentetra: bromid 527. isoamylbenzol 332. isobutylbenzol 319. – isocamphan 67. isopropenylbenzol 375. Bromisopropyl-anthracen 596. anthracentetrabromid 524. benzol 307. eyclopropan 15. — fluoren 561. phenylmethan 319. Bromjod-benzol 167, 168. – dinitrobenzol 202. — nitrobenzol 192. toluol 242. triphenylmethan 618. Brom-menthan 29. mesitylen 315. Brommethyl-äthylcyclohexan anthracen 587. benzylanthracen 651. bromäthylbenzol 308. brommethylanthracen 593. brompropylbenzol 321. butylbenzol 332. camphan 70.

– cyclobutan 5.

— cycloheptan 20. — cyclohexan 18.

cyclohexylbenzol 399.

cyclopentan 14.

cyclopropan 3.

diphenyl 504, 505.

diphenylhexan 527.

diphenyläthylen 554.

— dibenzyl 517.

Bromphenyl-azid 208. Brommethyl-diphenylpropan benzylpropan 520. 520. bisdiphenylylmethan 710, diphenylpropen 559. Brommethylenfluoren 585. — butan 318, **3**19. Brommethyl-fluoren 551. buten 379, 380. isopropylbenzol 326. — isopropylcyclohexan 29. — naphthalin 462, 464. – butin 414. chrysofluoren 669. - phenylacetylen 408. cyclohexan 396. phenyläthylen 375. cyclopentan 394. dibromnaphthyläthylen phenylanthracen 649. 612. phenylbutan 332, 333. dinaphthylmethan 694. phenylmethan 278. fluoren 630. phenylpropan 319, 320. - styrol 372, 375. naphthalin 603. naphthyläthylen 613. - tetrahydronaphthalin 394. naphthyldiphenylyl= tetralin 394. methan 704. trichlormethyltribrom= nitromethan 257. methylcyclohexadien 82. pentan 331. vinylbenzol 375 propan 305. Brom-naphthalin 447, 448. propen 372, 374, 375. - naphthylacetylen 530. naphthylmethylbromid propin 408, 409. tolyläthylen 555. 462, 465. tolylnaphthylmethan 664. Bromnitro-äthylbenzol 279. tolylpropan 522. - anthracen 576. Brom-pinen 101.
— propargylbenzol 409. benzol 188, 189. butylbenzol 321. propenylbenzol 372. camphan 66. propenyltoluol 380, 381. camphananhydrid 67. propinylbenzol 408. diphenyl 489. propylbenzol 305. fluoren 536. propylbenzylbromid 321. — methylnaphthalin 466. propylcyclohexan 23. naphthalin 453. propylisopropylbenzol 339. - nitrovinylbenzol 371. oktahydroanthracen 424. propylphenylmethan 318. propyltoluol 321, 322. okthracen 424. propylxylol 335. phenanthren 584. stilben 539. phenyläthan 279. stilbendibromid 508. - phenylmethan 257. styrol 367, 368. Bromnitroso benzol 171. styroldibromid 278, 279. dinitrobenzol 203. tetrahydronaphthalin 387. Bromnitro-styrol 369, 370. styroldibromid 280. tetralin 387 tetramethylbenzol 329. tetrahydronaphthalin 388, tetramethylphenyl: nonadiin 527. tetralin 388, 389. toluol 255, 256, 257. tetraphenylhexen 687. tetraphenylpropen 683. trimethylbicycloheptan 66. toluol 234, 235, 236, 237. vinylbenzol 370. tolylacetylen 409. xylol 302. Brom-oktahydroanthracen tolylpropan 321, 322. 423, 424. tolylpropen 380, 381. tribenzylmethan 624. okthracen 423. oxyfluoren 535. tricyclohexylmethan 118. tridecylcyclopenten 76. pentamethylcyclopentan trifluormethylcyclohexan pentaphenylcyclopentas Bromtrimethyl-athylcyclos dien 715. pentan 31. pentylbenzol 331. pentylcyclohexan 32. benzol 315. phenäthylacetylen 414. bicycloheptan 65, 67. phenanthren 583. bicyclohepten 101. Bromtrinitro-benzol 206, 207. phenanthrendibromid 550.

diphenyl 493.

Bromtrinitro-naphthalin 459. | Camphendihromid 66. Chlorathyl-phenylmethan 304. - toluol 308, 309, 310. Camphenen 330. toluol 272. - xylol 328. Camphen-hydrohromid 67; triphenylmethan 618. Chlor-allylbenzol 373. s. a. 65 Anm. Bromtriphenyl-ätbylen 631. allylcymol 399. - chlormethan 618. hydrochlorid 67; s. a. - allylnaphthalin 505. 63 Anm. — inden 692. allyltoluol 380, 381. – hydrojodid 66. - jodmethan 618. amyltoluol 338. Camphenilen 82. -- methan 617. - anthracen 574, 575. Camphenilondichlorid 51. — metbyl 627. anthracendibromid 548. - propen 634. Camphen-jodhydrat 66. — propin 644. azidobenzol 208. pseudonitrol 108. Campherdichlorid 64. benzhvdrvlchlorid 501. Brom-tritylchlorid 618. benzhydryltetraphenyls Campholbrommethan 31. — trityljodid 618. methan 717. undecylcyclopenten 75. Camphoren 404. benzofluoren 610. vinylbenzol 367, 368. Camphorentetrakishydro-- xylol 285, 293, 301. benzol 148. chlorid 35. henzolhexachlorid 12. Canarium strictum, Sesqui= Butadienylbenzol 414. benzotrichlorid 234. terpen aus - 352. Butenyl-benzol 378, 379, 380. benzylanthracen 646. cyclohexan 51, 52. Cannahis sativa, Sesquis benzylhromid 238, 239. cyclopropan 45. terpene aus — 351. Butenvlidenmenthan 115. benzylchlorid 231. Caran 60. benzylcyclohexan 399. Butinvl-benzol 413. Caren 93, 94, 95. benzylfluoren 632. cyclohexan 83, 84. Caren-hydrochlorid 94, 95. benzylidenchlorid 232. Butyl-acetylenyldiphenyl= nitroläthylamin 95. benzylidenfluoren 640. brommetban 600. nitrolmethylamin 95. henzyljodid 242. nitrolpropylamin 95. — anthracen 598. benzylnaphthalin 604. — benzol 317, 319, 320. nitrosat 95. - benzylchlorid 333, 334. nitrosochlorid 95. hisdichlormetbylhenzol — cyclobexan 25, 26. Carotin 638 bisdiphenylylmethan 673. cyclopentan 25. Carvacryldekalin 430. Chlorbrom-äthylanthracen cyclopenten 50. Carven 88. 592. — dihydroanthracen 565. Carvestren 84. anthracen 577. — diphenyläthylen 564. Carvestren-bishydrohromid — benzol 161, 162. — diphenylchlormethan 524. 27. — diphenylmethan 502, 523. bishydrochlorid 27. benzylanthracen 647. diphenylmethylchlorid Carvomentben 52. benzylidendihydroanthras Carvomenthylchlorid 28. cen 647. 524.Caryophyllen 353, 355, 356. — dibenzyl 507. — bydrinden 400. Caryophyllen-hishydrocblorid dinitrobenzol 201, 202. naphthalin 471. dinitrodihenzyl 509. 75. – phenylanthracen 655. phenylbrommethan 331, nitrosit 354. dinitrotoluol 266. ozonid 355. --- diphenyl **4**85. Cascarillöl, Kohlenwassers stoff C₁₀H₁₆ aus — 111. diphenyläthan 507. phenylchlormetban 331. diphenylmethan 503. — phenylmethan 333. styrol 395. Cedren 350. diphenylpentadien 595. fluoren 535. tetrabydronaphthalin 401. Cedrenen 402 — jodbenzol 168. tetralin 401. Cetylbenzol 360. — toluol 333, 334. – naphthalin 448. Chalkacen 714. — triphenylmethan 625, 626. Chamaecyparis ohtusa, Koh- nitrobenzol 190. — nitrodibenzyl 508. - xylol 339. lenwasserstoffe aus -— nitrotoluol 257. **351, 406**. phenyldinitrophenyläthan Chamazulen 474. Chaulmoogrylbromid 76. 509. Cadalin 473. - phenylnitrophenyläthan Chinonbisdipbenylmethid Cadinen 347, 348. 712. – phenylpropen 374. Cadinen-hisbydrobromid 74. Chlor-acenaphthen 497. bishydrochlorid 74. acetylenylbenzol 408 propenylbenzol 373. Calamen 349. – toluol 238, 239. Chloräthyl-anthracen 591.

Camphen 105.
Camphen-bromhydrat 67;
s.a. 65 Anm.
— chlorhydrat 67; s.a.
63 Anm.

Calamenen 402.

Camphan 62:

cymol 340.
diphenylmethan 518.
isopropylbenzol 334.
naphthalin 467.
phenylacetylen 413.

benzol 277.

— cyclohexan 20.

xylol 293.
Chlor-butenylbenzol 379.
hutinylbenzol 413.
hutylbenzol 317, 320.
hutyldiphenylmethan 524.
butylphenylmethan 331.

triphenylmethan 618.

REGISTER 737

Chlor butultohiol 222 324	Chlordiphenyl-äthan 507.	Chlormethyl-phenylbutin 418.
Chlor-butyltoluol 333, 334.		
— camphan 62, 64.	- anthracen 689.	— phenylmethan 277.
— camphen 61, 107, 108.	— bromnaphthylmethan 663.	— phenylpentan 337.
— camphenhydrochlorid 67.	— butan 500, 519, 521.	- phenylpropan 319, 320.
— cedren 350.	— chlormethan 501.	- propylbenzol 322.
- chlormethylcyclobutan 5.	— dihydroanthracen 681.	— styrol 372.
— chlorpropylbenzol 305.	- hexan 525.	— tetralin 394.
	— methan 500.	— tetraphenylmethan 674.
— chrysofluoren 610.		
— cinnamylbromid 373.	— naphthylmethan 663, 664.	— triphenylmethan 621.
— cumol 307.	— naphthylpropin 678, 679.	— vinyltoluol 381.
— cyclohexan 11.	— octin 600.	Chlor-naphthalin 444, 445.
— cyclohexen 40.	— pentan 523.	— naphthalintetrachlorid387.
 cyclohexylphenylmethan 	— propan 517.	— naphthan 59.
399.	— tolylmethan 621.	Chlornitro-acenaphthen 497.
— cyclohexylpropan 23.	— tolylpropin 650.	— anthracen 579.
	Chlor-ditolylmethan 518.	
- cyclopentan 4.		— benzol 180, 182, 183.
— cyclopenten 36.	— ditolylnaphthylmethan	— benzylbromid 257.
— cyclopropylpropan 15.	665.	— benzylchlorid 254.
— cymol 325, 326.	— durol 329.	— cyclohexan 14.
— dekahydronaphthalin 59.	— fluoren 533.	— dibenzylmethan 517.
— dekalin 59.	— fluorenonchlorid 534.	— dihydroanthracen 549.
	- heptylbenzol 342.	— diphenyl 488.
— diathylbenzol 327.	- hexabromnaphthalin 449.	— diphenylpropan 517.
— dibenzofluoren 660.		
— dibenzyl 507.	— hexylbenzol 337.	— fluoren 536.
Chlordibrom-äthylfluoren 556.	— hydrinden 377.	— methylbenzylmethan 306.
— anthracen 578.	— indan 377.	— methylnaphthalin 463.
— butylbenzol 318.	— isoamylbenzol 332.	— naphthalin 452.
— dibenzyl 508.	— isobutylbenzol 319.	— nitrovinylbenzol 371.
- dihydroanthracen 548.	— isocamphan 67.	— phenylcyclohexan 397.
— methylfluoren 551.	— isohexylbenzol 337.	— phenylmethan 254.
		- phenylnitrophenyläthylen
— phenylpropan 305, 306.	Chlorisopropyl-benzol 307.	
— propylbenzol 305, 306.	— cyclopropan 15.	542.
— propylcymol 343.	— fluoren 561.	— phenylpropan 306.
 propylisopropylbenzol 339. 	— phenylacetylen 418.	— propylbenzol 306.
— propyltoluol 321, 322.	- phenylbuten 398.	Chlornitroso-benzol 171.
— toluol 239, 240.	— phenylmethan 319.	— cyclohexan 13.
— tolylpropan 321, 322.	Chlorjod-benzol 167.	— dekalin 93.
	— diphenyl 486.	- dibenzylmethan 517.
Chlor-dicyclohexylphenyl		1 34 5 ° 5
methan 429.	— nitrobenzol 192.	— diphenylpropan 517.
— dihydrocaryophyllen 117.	— nitrotoluol 258.	— methylbenzylmethan 306.
— dijednitrobenzol 192.	— propylbenzol 306.	— nitrotoluol 258.
Chlordimethyl-chlormethyl=	— toluol 242.	— phenylpropan 306.
bicycloheptan 65.	Chlor-menthan 28.	— propylbenzol 306.
— cyclopentan 19.	— menthen 52.	Chlor-nitrostyrol 369.
— diphenylbutan 525.	— mesitylen 315.	— nitrotoluol 251, 252, 253,
		254.
— diphenylmethan 518.	Chlormethyl-athylbenzol 310.	
— diphenylpropan 523, 524.	— åthyldiphenylpropan 525.	— nitroxylol 286, 295, 302.
— methylenbioycloheptan	— amylbenzol 338.	— oktahydroanthracen 423.
107, 108.	— anthracen 586, 587.	— pentaphenyläthan 711.
— naphthalin 467, 469.	— benzylchłorid 300.	— pentaphenylcyclopenta:
— phenyläthylen 381.	— butylbenzol 333, 334.	dien 715.
— styrol 381.	— chlormethylbenzol 300.	— pentaphenylxylol 717.
— triphenylpropan 625.	— cyclohexan 17, 18.	— pentylbenzol 331.
Chlordinites hannel 406 407		
Chlordinitro-benzol 196, 197.	- J 22-02 000.	— pentyltoluol 338.
— cymol 326.	— dibenzyl 517.	— pentylxylol 342.
— methylisopropylbenzol	— diphenyl 504, 505.	— phenäthyltriphenylmethan
326.	— diphenylbutan 524.	675.
— methylstyrol 373.	— diphenylmethan 511.	— phenanthren 583.
— naphthalin 456, 457.	— fluoren 550, 551.	Chlorphenyl-acenaphthenyl-
— phenyleyclohexan 397.	— isopropylbenzol 325, 326.	äthylen 632.
— phenylpropen 373,	— isopropylcyclohexan 28.	- acetylen 408.
— stilben 542.	— isopropylcyclohexen 52.	- acetylenyldinaphthyl
— styrol 371.	— naphthalin 461, 464.	methan 709.
— toluol 262, 263, 264.	— phenylbenzylbutan 525.	— azid 208.
Chlordiphenyl 483.	— phenylbutan 332.	— benzylmethan 507.
TITAL COMPLETE TO A A		417

Chlor-tribrombenzyldihydros Chlorphenyl-bromphenyl: Cuminylchlorid 326. Cuminylidenfluoren 654. naphthylmethan 663. anthracen 635. butadien 414. - tribrompropylbenzol 306. Cuminyltoluol 524. trihromtoluol 240. Cumol 306. - butan 317. buten 379. — tricvelen 110. Curcumen 351, 402. - butin 413. trijodbenzol 169. Curcumen-hydrochlorid 402. - chlorphenylpropan 516. Chlortrimethyl-athylcyclo- nitrolbenzylamin 402. — nitrosat 402. - cyclohexan 396. pentan 30. — dimethylphenylnaphthyl: benzol 315. - trihydrohromid 351. - trihydrochlorid 351. - bicycloheptan 62, 64, 67. methan 665. -- dinaphthylmethan 694. — diphenylmethan 522. Cyclen 109. dinaphthylpropin 709.dinitromethan 264. methylenbicyclohexan Cyclobutyl-methylbromid 5. methyljodid 5. 110. — diphenylenäthylen 640. triphenylmethan 625. propan 19. Cyclodihydromyrcen 54. diphenylmethyleninden Chlortrinitro-benzol 205. diphenyl 493. Cyclofenchen 110. 70**3**. diphenylylmethan 618. — naphthalin 458. Cyclogeraniolen 49, 50. toluol 272. Cyclogeraniolennitrosat 50. fluoren 630. Chlortriphenyl-dihydro= Cycloheptadecan 34. — heptan 342. — hexan 337. anthracen 712. Cycloheptadecen 76. - naphthyläthylen 612, 613. -- inden 692. Cycloheptadecylbromid 34. Cycloheptan 15. Cyclohepten 42. – naphthyldiphenylyl≈ — ınethan 615 methan 704 — pentadien 653. Cycloheptyl-bromid 15. – naphthylmethan 604. propen 633, 634. methylbromid 20. propin 644. - naphthyltolylphenyl methan 705. Chlor-trisdiphenylylmethan Cyclohexadecan 34. Cyclohexadien 79, 80, 81. - nitroisonitromethan 264. pentan 331. tritvlfluoren 713. Cyclohexadiendibromid 80. - propan 304, 305, 307. trityltriphenylmethan 717. Cyclohexan 6. propen 372, 373. undecanaphthen 32. Cyclohexan-cyclohexanspiran - tolylmethan 511. vinylbenzol 367. - tolylnaphthylmethan 664. vinyltoluol 376. - dichlorcyclohexadien: - xylol 283, 291, 299. vinylacenaphthen 632. spiran 336. Chlorpropenylbenzol 372. Cholan 361. - spirocyclopentan 55. Chlorpropyl-anthracen 595.
— benzol 304, 305. Cholestadien 431. Cyclohexen 37. Cholestan 361. Cyclohexen-dibromid 12. - cyclohexan 23. Cholesten 406. nitrosat 40. Cyclohexenoanthracen 606. — cymol 343. Cholesterin, Kohlenwasser= stoff $C_{15}H_{12}$ aus — 589. Chromacen 495. — diphenylmethan 521. Cyclohexen-ozonid 40. -- isopropylbenzol 339. pseudonitrosit 40. Cyclohexenyl-äthylen 81. - phenylmethan 317. Chrysen 629. toluol 322. Chrysofluoren 610. henzol 419. xylol 335. Chrysofluorenyl-bromid 610. — hromid 40. Chlor-pseudocumol 313. chlorid 610. chlorid 40. dinaphthofluoren 722.
jodid 610. stilben 539. — naphthalin 560. stilbendibromid 508. propen 82. — styrol 367. Chrysogen 628. Cyclohexyl-acetylen 81. - tetrahydronaphthalin 386. Cinnamal-s.a. Cinnamyliden-. acetylenmagnesiumbromid — tetralin 386. Cinnamalchlorid 372. Chlortetraphenyl-äthylen Cinnamyl-bromid 372. äthylbromid 20. chlorid 372 äthylen 46. butadien 695. Cinnamyliden-chlorid 372. benzol 396. — dihydrobenzoanthracen - fluoren 661. hromacetylen 81. 725.- flugren, polymolekulares — hromid 12. - hutan 25, 26. dihydronaphthacen 725. 661. Chlortoluol 224, 226, 227. inden 613. buten 51, 52. Chlortolyl-äthylen 376. Citralterpen 331. — butin 83, 84. ditolylmethan 625. butylbromid 26. Cloven 356. — naphthyldiphenylyls Colophen 405. — chlorcyclohexylphenyl* methan 705. Conimen 352. methan 429. propan 322. propen 380, 381. Copaen 349. – chlorid 11.

Crithmen 85.

Crotylbenzol 379.

benzyl-.

Cuminyl s. a. Isopropyl

triphenylmethan 675.

tribrombenzol 164.

Chlor-tribenzylmethan 624.

- cyclohexen 113, 114.

cyclohexennitrosochlorid

cyclopentenylmethan 114.

Cyclohexyl-dekalin 118. – dibenzyl 566. diphenyl 564. — diphenyläthylen 600. diphenylmethan 566. - diphenylpropan 567. — dodekahydrofluoren 359. — hexan 32. — hexen 70. — hexin 113. hexylhromid 32. Cyclohexylidencyclohexan Cyclohexyl-jodacetylen 81. jodid 13. - mesitylen 401. methylbromid 18. methylcyclopenten 114. methyljodid 18. — naphthalin 523. — oktahydronaphthalin 358. — oktalin 358. - pentan 32. peuten 68, 69. — pentin 111. — pentylbromid 32. - phenyläthylen 422. - phenylchlormethan 399. — phenylcyclohexyliden: methan 477. propan 23. — propen 49. -- propin 82. propylbromid 23. — styrol 422. tetrahydronaphthalin 426. tetralin 426. - toluol 399. - tritolylpropan 637. - xylol 400. Cyclooctadecan 34. Cyclooctan 20. Cycloocten 45. Cyclopentadecan 33. Cyclopentadien 77. Cyclopentadienkautschuk 78. Cyclopentadienyldiphenyl= methan 606. Cyclopentan 4. Cyclopentan-cyclohexan= spiran 55. methylcyclopentanspiran Cyclopenten 35. Cyclopentendihromid 4. Cyclopentenoanthracen 604. Cyclopentenozonid 36. Cyclopentenyl-benzol 418. butylhromid 50. chlorid 36. Cyclopentyl-athylbromid 19. benzol 393. bromid 4.

Cyclopentyl-butan 25. — hutylhromid 25. chlorid 4. - jodid 4. - methylbromid 14. - propan 22. toluol 338. Cyclopropan 3. Cyclopropen 35. Cyclopropendibromid 3. Cyclopropyl-athylhromid 5. äthylen 37. — huten 45. - methylhromid 3. - penten 47. propen 41. Cyclotriakontan 35. Cymbopogon caesius, Sesquis terpen aus — 351. Cymol 322. Cyperen 351. D. Dacren 405. Dacren-dibromid 360. hydrochlorid 360. - nitrosit 405. - nitrosochlorid 405. Dehydro-dextropimarin 429. methyldextropimarin 430. norcholen 431. Dekachlortetrahydroperylen 633 Dekacyclen 723. Dekahydro-acenaphthen 114. anthracen 401. azulen 116 Anm. — cadalin 74. dinaphthyl 567. diphenyl 113, 114. — fluoren 343. naphthalin 56. pyren 476. reten 404. Dekalen 92. Dekalin 56, 57.

739 Diäthyl-benzol 327. — butylbenzol 343. — cyclohexan 29. — cyclohexenylhydrinden cyclopenten 50. dihenzyl 525. — dihydroanthracen 565. — diphensuccindadien 622. - diphenyläthylen 563, 564. hydrinden 400. Diäthyliden-acenaphthen 595. diphensuccindan 622. Diäthyl-mesitylen 343. - naphthalin 471. naphthinden 562. periacenaphthindan 566. perinaphthinden 562. phenalin 562. phenylbenzyläthylen 566. phenyldihydroanthracen phenyljodidchlorid 327. phenylmethan 332. phenyltolyläthylen 566. propyltetralin 403. stilben 563. styrol 395. styrolnitrosat 395. tetrahydroacenaphth= hydrinden 478. Diathyltetrahydro-cyclopentenoa cena phthen 478. eyclopentenonaphthalin 427 naphthalin 401. naphthhydrinden 427. Diathyl-tetralin 401. tetra methylenhydrinden 427. toluol 335. - trimethylenacenaphthen trimethylentetrahydro: acenaphthen 478. - xylol 341. Dialin 415, 417. Diallylbenzol 419. Diamyldiphenyl 529. Dianthracen 574. Dianthracyl 707. Dianthranyl 707, 708. Dianthryl 707. Diazido-benzol 209. - diphenyl 494. mesitylen 316. trimethylbenzol 316. Diazobenzolimid 207. Dibenzal- s. a. Dibenzyliden-. Dibenzala cetonketochlorid 595.

Dekalyl-benzol 427.

Dekanaphthen 31.

naphthalin 567.

Desoxykessylen 403.

Dextroamyrilen 479.

Diacenaphthenyliden 678.

Diäthyl-acenaphthen 523.

acenaphthindan 566.

äthylenperinaphthindan

Diacenaphthyliden 678.

benzoinden 562.

Dextropimarin 429.

Di- s. a. Bis-.

Diacen 550.

566.

Dibenzal-acetonketochloros bromid 595. anthracen, monomolekus lares und dimolekulares Dibenzenylanthracen, dimoles kulares 703. Dibenzhydryl 673. Dibenzhydryl-acetylen 694. - äthylen 684. - anthracen 722. - diphenyl 717. methan 675. Dihenzo-anthracen 662, 667, 668. difluorenyl 716. - difluorenyliden 718, 719. fluoren 659. fluorenmagnesiumhromid 660. fulven 584. fulvendihromid 551. — phenanthren 667, 668. pyren 688. - ruhren 729. stilben 662. Dihenzyl 506. Dibenzyl-acetylen 589. — äthylen 556. — anthracen 696. benzol 621. butadien 597. chlornitromethan 517. chlornitrosomethan 517. diacetylen 611. dibrommethan 516. — dihydroanthracen 686. — dinitromethan 517. diphensuccindadien 710. diphensuccindan 698. Dibenzylencyclohutan 606. Dihenzyl-erythren 597. hexatrien 607. Dibenzyliden- s. a. Dibenzal-. Dihenzyliden-acenaphthen — dihydroanthracen 703. diphensuccindan 710. — diphensuccinden 712. Dibenzyl-methan 516. naphthalin 664, 665. - nitrosonitromethan 517. octatetraen 624. propan 523. Dihinaphthylenäthen 728. Dibiphenyl 669. Dibiphenyl-s.a. Bisdiphenyl-. Dihiphenyläthan 675. Dibiphenylen äthan 690. – äthen 699. - hutadien 708.

Dihiphenylylanthracen

721.

Dibiphenylylchlormethan 673.Dihornylen 405. Dibrom-acena phthen 497. acenaphthentetra bromid - äthylbenzol 278. äthvlbenzvlidenfluoren 652. äthylevelopropan 5. äthvlfluoren 556. äthylidenfluoren 588. - äthyltoluol 310, 311. - äthylxylol 328. - anthracen 577. anthracentetrabromid 515. azidobenzol 209. — benzol 162, 163. benzylbromid 240. benzylchlorid 239, 240. benzylcyclohexan 399. benzylfluoren 632. - henzylidenfluoren 641. benzyloktahydroanthras cen 601. hisdiphenylenäthan 691. bisnitrophenyläthan 509. brombenzylidenfluoren 641. — hutenylbenzol 379. butylbenzol 318, 320. – camphan 65, 66. chlorbenzylfluoren 632. chlorbenzylidenfluoren 641. chlornitrobenzyliden= fluoren 642. cinnamylidenfluoren 661. cyclohexan 12, 13. cyclohexen 40. cyclohexylphenylmethan 399. cyclopentan 4. cyclopenten 36. cyclopropan 3. cymol 326. dehydrofluorocyclen 730. dekahydronaphthalin 59, - dekalin 59, 60. diäthyldibenzyl 525. – diäthylxylol 341. - dianthranyl 708. — dibenzofulven 585. dibenzyl 507, 508. dibenzylmethan 516. difluorenyl 691. dihydroanthracen 547. dimethoxymenthan 91. Dibromdimethyl-anthracen 593, 594. — cyclohexan 20, 21. - cyclopropan 5.

Dibromdimethyl-diathyl= benzol 341. dibenzyl 521. dihydroanthracen 560. dinaphthyl 653. diphenyl 512, 513. hydrinden 395. isopropyleyelopropen 47. Dihromdinaphthyl 642. Dibromdinitro-benzol 202. dibenzyl 509. dimethyldiphenyl 513. diphenyl 492. diphenylmethan 503. ditolvl 513. hydrinden 378. perylen 659. toluol 266. Dibromdiphenyl 485. Dibromdiphenyl-athan 508, **510**. äthylen 540, 545. benzylpropan 624. — butadien 590. - butan 519, 520, 521. — hexadien 596, 597. — hexan 525. hvdrinden 635. -- inden 645. -- methan 503. propan 516, 517. Dibrom-ditetralyliden 607. ditolyl 512, 513. ditolyläthylen 560. fluoren 535. hexahydroanthracen hexamethyldiphenyl hydrinden 377, 378. hydrindylhydrinden 599. isoamylbenzol 332. isopropylbenzol 307. isopropylbenzyliden= fluoren 654. isopropylfluoren 561. jodallylbenzol 374. jodbenzyläthylen 374. jodbenzylidenfluoren 641. jodcyclohexylathylen 46. jodnitrobenzol 192. jodphenylpropen 374. jodvinylcyclohexan 46. menthan 27, 29. - mesitylen 315. Dibrommethyl- s. a. Broms brommethyl.. Dibrommethyl-athylbenzol 308. - anthracen 586, 588. benzylfluoren 636. benzylidenfluoren 649, 650. butylbenzol 332. cyclobutan 5.

Dichlor-benzylanthracendi-Dibrommethyl-cyclopentan Dibrom-stilben 540. bromid 636. tethracen 515. 14. benzylbenzylidendihydros evelopropan 4. tetra benzodifluoren yliden diphenylpropan 521. anthracen 696. Dibrommethylen-bicyclos benzylchlorbenzylidens tetrahydroanthracen 515. nonan 109. — tetrahydronaphthalin 387, dihydroanthracen 697. fluoren 585. benzylfluoren 632. tetralin 387, 388. — benzylidenchlorid 234. oktahydroinden 109. tetramethylcyclobutan 23. benzylidenfluoren 640. Dibrommethyl-fluoren 551. isopropylbenzol 326. tetranitrobenzerythren — benzylmethylendihydros - isopropylcyclohexan 27, 493, 670. anthracen 651. tetranitrodehydrofluoro= – benzylnaphthalin 604. cyclen 730. — naphthalin 462, 465. bisbromphenyldihydro= - phenylacetylen 408. tetranitroquaterphenyl anthracen 682. bisdichlormethylbenzol — phenylbutan 332. 670. 284, 292, 300. — phenylpropan 320. — tetraphenylbutan 676. — propylbenzol 321. - tetraphenylbuten 685. bisdiphenylylmethan 673. trichlormethylmethylen-— tetratolylbuten 687. bistrichlormethylbenzol cyclohexadien 311. toluol 239. Dibrom-naphthalin 448. — trifluormethylcyclohexan Dichlorbrom-äthvlanthracen naphthylmethylfluoren 18. trimethyläthylbenzol 336. athylanthracendibromid Dibromnitro-benzol 190. trimethyläthylcyclobutan 560. — benzylidenfluoren 642. 25. athylbenzol 278. - cyclohexan 14. trimethylbenzol 315. äthvlnaphthalin 467. — dibenzyl 508. trimethylbicycloheptan 65. anthracen 577. - diphenyl 490. benzol 162 trimethylbicyclohepten - methylfluoren 552. 102. benzylidendihydros phenanthren 584. trinitrodiphenyl 493, 494. anthracen 648. - phenylmethan 257. triphenyläthan 620. benzylidenfluoren 641. - phenylnitrophenyläthan — triphenylpropan 623. brommethylendihydro= 509.— triphenylpropen 635. anthracen 588. xvlol 285, 293, 294, 301. - tetrahydronaphthalin 389. brommethylphenyl= - tetralin 389. Dibutadien 81. dihydroanthracen 636. Dibutyl-benzol 344. — toluol 257. chlorbenzylidendihydro-Dibrom-oktahydroanthracen dibenzyl 529. anthracen 648. diphenyl 528, 529. diphenylmethan 503. 424. — diphenyläthan 529. oktahydrophenanthren methylanthracen 587. 425. — naphthalin 476. nitrobenzol 190. - oktanthren 425. — tetraphenyläthan 677. phenylanthracen 640. okthracen 424. tetraphenylhexatetraen Dichlor-butenylbenzol 379. 711. camphan 64, 65. — perylen 658. - phenanthren 583. toluol 346. — chlorbenzylanthracen 647. Dibromphenyl-äthyldiphenyl Dicamphanäthan 360. — chlorbenzylbenzyliden= 621 Dicamphanyl 359. dihydroanthracen 697. azid 209. Dicamphanyläthan 360. chlorbenzylfluoren 632. – bromphenyläthan 508. Dichlor-äthylanthracen 591, — chlorbenzylidenfluoren butan 318. buten 379. athylbenzol 278. chlormethylanthracen 587. - äthyltoluol 309. chlorphenyläthan 508. cinnamylidenfluoren 661. cyclopentan 394. anthracen 575. cyclohexan 11, 761. — dinitrophenyläthan 509. anthracendibromid 548. eyelopropan 3. diphenylyläthan 621. 549. cymol 326. hydrinden 555. anthracendichlorid 546. dekahydronaphthalin 59. - indan 555. anthracentetrachlorid 515. dekalin 59. nitrophenyläthen 508. anthrachinontetrachlorid dianthranyl 708. — propan 305, 307. dibenzofluoren 660. 547. propenylfluoren 652. — azidobenzol 208. dibenzyl 507. Dibrom-propylbenzol 305.

— propyldibrompropyl benzol - benzhydrylbromid 503. Dichlordibrom-anthracen 578. benzhydrylchlorid 502. benzyldihydroanthracen 339 --- benzol 153, 154. 636. propylxylol 335. benzotrichlorid 234. brommethyldihydroanthracen 555. – rubicen 707. — benzylanthracen 646.

Dichlor-isopropylphenyl= Dichlorphenyl-methylendihys Dichlordibrom-dihydroanthracen 548, 549. anthracen 654. droanthracen 649. methylendihydroanthra= iodbenzol 167. naphthyläthan 606. — menthan 26, 28. – naphthylmethan 604. cen 588. - menthandiol 104. — propen 372. xylol 285. Dichlor-dichlorbenzylfluoren Dichlormethyl-athyliden= propylidendihydroanthracen 653. dihydroanthracen 596. anthracen 586, 587. - tolylmethan 511. dichlorbenzylidenfluoren benzylfluoren 636. Dichlor-pinan 61. — dichlormethyltrichlor= — benzylidendihydroanthra= propenylbenzol 372. methylbenzol 292, 301. cen 652. propylbenzol 305. propylphenylanthracen - dihydrodianthranyl 704. benzylidenfluoren 649, 650. 653. dihydrodiphenyl 466. — chlormethylcyclohexyl= – stilben 539. heptan 33. Dichlordimethyl-bicyclos – cyclobutan 5. — styrol 367. heptan 51. – diphenylmethan 511. tetrahydronaphthalin 386. — chlormethylbicycloheptan Dichlormethylenfluoren 584. – tetralin 386. Dichlormethyl-isopropyl= tetranitrobenzerythren – cyclohexadien 81. benzol 326. 492, 670. — diphenyl 513; s. a. 514. - isopropyldekalin 75. isopropylcyclohexan 26, tetranitroquaterphenyl - naphthalin 469. isopropylidendihydros tetraphenyläthan 674. - triphenylmethan 623. tetraphenylbuten 685. Dichlordinaphthyl 642. anthracen 598 tetratolylbuten 687 methylendihydroanthra: Dichlordinitro-anthracen 579. cen 594. toluol 230, 231, 232. — benzol 197, 198, 199. phenylanthracen 649. tolyläthylen 376. - cyclohexan 14. — dianthranyl 708. phenylmethan 278. tribromäthyldihydros Dichlor-naphthalin 445, 446. anthracen 560. — dibenzyl 508. naphthalintetrachlorid trimethylbicycloheptan dihydroanthracen 549. 61, 64. - dimethyldiphenyl 513, Dichlornitro-anthracen 579. trinitrotoluol 272. 514. diphenyl 492. azidobenzol 209. triphenylchlormethan 617. - diphenylmethan 503. — benzol 185, 186, 762. tritvlchlorid 617. benzylidenfluoren 641, 642. vinylbenzol 367. — ditolyl 513, 514. perylen 659. — diphenyl 489. vinyltoluol 376. Dichlor-dinitrosocyclohexan - methylanthracen 588. xylol 283, 291, 300. Dichrysofluorenyl 716. — naphthalin 452, 453. Dichrysofluorenyliden 718. - phenanthren 584. — dinitrotoluol 265. - phenanthrendichlorid 550. dinitroxylol 287, 302. Dicinnamylidenathan 620. — phenylazid 209. Dicuminyl 528. diphensuccindadien 609. phenylnitrophenyläthan Dicycloheptenyl 344. diphenyl 483, 484. Dicyclohexadien 398. Dichlordiphenyl-athan 507, **508**. toluol 254, 255. Dicyclohexadiennitroso= 510. xylol 286, 287. chlorid 398. äthylen 545. Dichlor-oktahydroanthracen Dicyclohexanspiran 69. – anthracen 689. - brommethan 503. Dicyclohexen 114. — chlormethan 502. okthracen 423. Dicyclohexenyl 342. dihydroanthracen 681. pentamethylencyclo= Dicyclohexyl 71. Dichlordiphenylenäthylen hexadien 336. Dicyclohexyl-äthan 73. perylen 657. äthylen 115. benzol 428. Dichlordiphenyl-methan 501. phenäthylbromid 278. butan 75. pentadien 595. phenanthren 583. Dichlorphenyl-äthylacenaph= cyclohexan 118. propen 552. Dichlor-ditolyl 513, 514. then 621. cyclohexen 358. dibenzhydryl 699. – ditolyläthylen 559. – äthylidendihydroanthra: fluoren 533, 534. cen 652. — diphenyl 602. - fluorenonchlorid 534. – äthylnaphthalin 606. - hexan 76. - hexahydroanthracen 472. anthracen 639. — menthan 431. hydrinden 377. azid 208. - methan 72. Dichlorisopropyl-benzyl= - benzylanthracen 693. - naphthalin 567. anthracen 654. brombenzylanthracen 693. octan 76.

pentan 76.

phenylchlormethan 429.

buten 379.

benzylfluoren 637.

benzylidenfluoren 654.

lares 416.

Dicyclohexyl-phenylmethan 428. tetraphenyläthan 699; - xvlol 429, 430 Dicyclopentadien 391. Dicyclopentadiennitroso= chlorid, monomolekulares 391: dimolekulares 391. Dicyclopentyl 55. Difluor-benzol 147. — chlortoluol 230. - diphenyl 482. Difluorenyl 690. Difluorenyliden 699. Difluorenyliden athan 708. huten 712. xylol 715. Difluorenyl-methan 694. xvlol 714. Difluor-methylcyclohexan 17. nitrobenzol 180. nitrodiphenyl 488.toluol 224. Dihydrindyl 599. Dihydro-abieten 359. anthracen 545, 550. - aromadendren 117. — benzanthren 605. - benzol 79, 80. benzolkautschuk 80. cadalin 425. — cadinen 115. camphen 67. - camphylbromid 31. - camphylchlorid 30. - camphyljodid 31. — caryophyllen 116, 117. cedren 117. cinnamylidenfluoren 652. curcumenylamin 402. curcumenylamin, Acetyl² derivat 403. - curcumenyltrimethyl= ammonium jodid 403. cyperen 117. — dacren 359. dianthranyl 704, 707. dibenzoanthracen 662. dicyclopentadien 330. dicyclopenta diendihromid diinden 599. dinaphthanthracen 662. diphenyl 467. — elemen 117. - endocamphen 61. – eudesmen 116.

guajen 116. — idryl 589, 595.

limonen 52.

isocaryophyllen 117.

naphthalin 415, 417.

- inen 117.

- naphthalinnitrosochlorid 416. naphthalinpseudonitrosit - naphthoanthracen 662. pentacen 662. phenanthren 550. - phyllocladen 359. pinen 61. pulegen 25. pyranthren 713. reten 565. santen 51. santennitrosit 83. selinen 116. terpinolen 54. tetralanthracen 599. toluol 81. verbenen 102. xvlol 81. - zibetan 34. zingiheren 115. Diinden 606. Diindendibromid 599. Diisoamyleyelopentan 33. Diisobutylidenacenaphthen Diisopropyl-benzol 339. dibenzyl 528. dihydroanthracen 567. diphensuccindadien 625. diphensuccindan 602. diphenyl 525-526. diphenyläthan 528. Diisopropylidendiphen= succindan 625. Diisopropylnaphthalin 475. Dijod-henzol 168. dimethyldiphenyl 513. dinitrohenzol 202. dinitrodiphenyl 493. diphenyl 486. diphenylbutan 519. diphenylmethan 503. ditolyl 513. ditolyljodidehlorid 513. nitrodiphenyl 490. propylbenzol 306. Dilemen 357. Dimenthen 119. Dimesityl 526. Dimesityläthan 528. Dimethyl-acetylenylbenzol athylbenzol 328. – äthylhicyclohepten 111. - äthylcyclohexen 54. athylcyclopentan 25.

Dihydro-naphthalin, dimoles Dimcthyl-athylmethylens kulares 416; polymoleku= cyclohexan 69 äthylphenylmethan 333. — äthylstyrol 395. allvlbenzol 393. — anthracen 592, 593. - anthracenoanthracen 704. — anthracylen 592, 604. benzhydrylchlorid 518. benzoanthracen 633 benzocyclohepten 399.
benzol 280, 281, 287, 296.
benzopentaphen 704. benzosuberan 399. benzosuberen 399. Dimethylbenzyl-acetylen 418. ätbylen 392, 393. äthylennitrosat 393. benzol 518. bicyclohepten 475. chlorid 313. Dimethyl-bicycloheptan 51. bicyclohepten 82. bicyclohexan 48. bicyclooctan 61. bicveloocten 96. bisbrommethylbenzol 329. bisbrommethylevelobutan 23. bischlormethylbenzol 329. brommethylbromathylcyclobutan 25. brommethylenhicycloheptan 108. brompropylbenzol 335. butenylbenzol 395. butenylidenfluoren 607. butylbenzol 337, 339. butylbicyclohepten 114. chlorathylbenzol 328. chlorisopropylbutylcyclohexan 33. Dimethylchlormethyl-benzol 313. diphenylmethan 522. methylenhicyclohexan Dimethyl-chlorpentylbenzol chlorpropylbenzol 335. - chlorvinylbenzol 381. - cinnamylbicyclohepten cyclogeraniolen 69. – cyclohepten 48. cycloheptennitrosochlorid cyclohexadien 81. - cyclohexan 20, 21, 22. cyclohexen 46, 47. cyclohexennitrolpiperidid

cyclohexylbenzol 400.

äthylidencyclohexadien

132		
Dimethyl-cyclopentan 19.	Dimethyl-fluoren 556.	Dimethylphenyl-decatrien
— cyclopenten 44, 45.	— fulven 303.	476.
— cyclopentenylbenzol 421.	— hydrinden 305.	- dekahydronaphthalin 428.
- cyclopropan 5.	- hydrindenohydrinden 599.	— dekalin 428.
— dekahydronaphthalin 71.	— indenoinden 613.	— jodacetylen 414.
— dekalin 71, 72.	- isobutylmethylencyclo-	— methylenbicycloheptan
— diathylbenzol 341.	hexan 72.	475, 476.
— dianthranyl 705 Anm.	- isopropenylcyclohexen	— methylenbicyclohexan 474.
— dibenzhydryl 676.	111.	— methylencyclohexan 425.
— dibenzofulven 594.	Dimethylisopropyl-azulen 473.	— propen 333.
— dibenzophenanthren 672.	— benzol 335.	— propargylbicycloheptan
— dibenzyl 520, 521.	- cyclohexadien 111.	565.
— dibenzylmethan 523.	— cyclohexen 69.	— propen 393.
- dibromäthylbenzol 328.	— cyclopentan 30.	— propin 418.
 dibrompropylbenzol 335. 	- dekahydronaphthalin 74.	— propylbicyclohepten 477.
— dicyclohexyl 73.	— dekahydrophenanthren	Dimethyl-propargylbenzol
 dicyclohexylbenzol 429, 	404.	418.
430.	— dekalin 74.	propenylbenzol 393.
- dicyclopentyl 71.	— dihydronaphthalin 425.	— propylbenzol 333, 334, 335.
- dihydroanthracen 560, 593.	- hexahydronaphthalin 347.	— propylbicyclohepten 114.
— dihydrobenzofulven 420.	Dimethylisopropyliden-	- propylidencyclohexadien
- dihydrocurcumenylamin	bicyclohexan 113.	334.
403.	- cyclohexen 111.	- propylmethylencyclo:
— dihydrodianthranyl 705.	Dimethylisopropyl-naphthalin	hexan 70.
 dihydronaphthalin 420. 	473.	— rubren 726.
- diisopropylidendicyclos	— oktahydroazulen 116.	— stilben 557, 558.
pentanocyclobutan 404.	 oktahydrophenanthren 	— stilbendibromid 521.
- dimethyltetrahydro	429.	— styrol 380, 381.
naphthdihydrinden 478.	Dimethylmethylen-bicyclo-	— styrolnitrosit 380.
— dinaphthonaphthalin 704.	heptan 102, 105, 108, 109.	— terephthalaldiinden 697.
— dinaphthyl 653.	— bicyclohepten 330, 762.	— terphenyl 621.
— diphensuccindadien 613.	— bicyclohexan 83.	Dimethyltetrahydro-
— diphensuccindan 599.	— cyclohexadien 311.	acenaphthhydrinden 476.
Dimethyldiphenyl 512, 513,	— cyclohexan 50.	— cyclopentenoacenaphthen
514.	— cyclopentan 48.	476.
Dimethyldiphenyl-athan 520,	Dimethyl-naphthacen 633.	- cyclopentenonaphthalin
521.	— naphthalin 467, 468, 469.	426.
— āthylen 557, 559.	— naphthoanthracen 671,	— fluoren 474.
- äthylenbromid 521.	672.	— naphthalin 398.
äthylennitrosit 559.buten 563.	— oktahydroanthracen 427.	— naphthhydrinden 426.
- chlormethan 518.	— pentacen 671.	Dimethyl-tetralin 398.
- cyclobutan 564.	— pentaphen 672. — phenäthylbicyclohepten	— tetramethylenhydrinden 426.
— dibenzylbutan 677.	476.	— tolyläthylen 393.
Dimethyldiphenylen-äthylen	— phenanthren 594.	— tolylhepten 402.
594.	Dimethylphenyl-acetylen 414.	- triäthylmethylbenzol 346.
— bisjodidchlorid 513.	— äthylen 380, 381.	- trimethylentetrahydro
Dimethyldiphenyl-erythren	- allylidenbicycloheptan	acenaphthen 476.
597.	526.	- triphenylmethan 623.
- hexan 528.	— amylchlorid 342.	— triphenylmethylbenzol
— methan 518.	— azid 296, 303.	675.
— propan 523.	- benzofluoren 673.	- triphenylpropan 626.
- vinylmethylenbicyclo=	- benzyläthylen 561.	— vinylbenzol 381.
hexan 626.	— bromacetylen 414.	Dimyrtenyl 430.
Dimethyl-dipren 113.	— butan 337.	Dinaphthanthracen 655, 667,
— ditolylbutan 528.	— buten 395.	668.
Dimethylen-acenaphthen 585.	- butylbicyclohepten 478.	Dinaphtho-chrysen 719.
- oktahydroanthracen 523.	— chrysofluoren 673.	— fluoren 659.
— okta hydrocyclopenta:	- cyclohexan 400.	— fluorenylbromid 660.
dienonaphthalin 475.	— cyclopentan 399.	— fluorenylchlorid 660.
— perhydroanthracen 403.	— cyclopenten 421.	— fluorenyljodid 660.
- trimethylendekahydros	— decadien 428.	— naphthalin 701.
naphthalin 402.	— decadienin 524.	— stilben 662.
-		· · · · · · · · · · · · · · · ·

Dinaphthoylbenzil 721. Dinaphthyl 642, 643. Dinaphthyl-athan 653. - athylen 662. - butadiin 688. diacetylen 688. diphensuccindadien 721. - diphenenccindan 716. Dinaphthylen-buten 678. diphenylenäthan 718. Dinaphthyl-methan 650. naphthalin 447. Dinitro-acenaphthen 498. äthvlbenzol 280. — anilinomenthen 85. anthracen 579. azidobenzol 209. azidodimethylbutylbenzol azidonaphthalin 460. - azidotoľuol 274. benzol 193, 195. benzylbromid 265. benzylchlorid 263. benzylidenchlorid 265. benzyljodid 266. — bisbromnitrophenyls diphenyl 670. — bischlornitrophenyl= diphenyl 670. bisdiphenylenāthan 691. bisdiphenylenäthylen 700. butylbenzol 321. butylhydrinden 400. - butyltoluol 334. butylxylol 339. — chlorathylbenzol 280. chlorphenylmethan 264. — chlorpropenylbenzol 373.— cymol 326. — dekalin 60. diäthylxylol 341. dibenzyl 508. dibenzylmethan 517. difluorenyl 691. difluorenyliden 700. difluorenylmethan 694. dihydroanthracen 549. Dinitrodimethyl-butylbenzol 339. diäthylbenzol 341. dinaphthyl 653. diphenyl 512, 513, 514. diphenylmethan 518. naphthalin 469. triphenylmethan 623. Dinitrodinaphthyl 643. Dinitrodiphenyl 490, 491. Dinitrodiphenyl-acetylen 569. athan 508, 511 athylen 541-542, 545. - benzol 612. - butadien 590.

Dinitrodiphenyl-butan 521. diacetylen 609. Dinitrodiphenylenäthan 552 Dinitrodiphenyl-jodonium hydroxyd 191. - methan 503. propan 517. Dinitro-ditolyl 512, 513. 514. durol 330. – endalin **47**1. - fluoren 536, 691. fluorocyclen 729. hexamethyldiphenyl 526. hexamethyldiphenyls methan 527 - mesitylen 316. Dinitromethyl-benzyliden= chlorid 302. butylbenzol 334. — dichlormethylbenzol - diphenylmethan 511. – fluoren 552. isopropylbenzol 326. naphthalin 463, 466. Dinitro-naphthalin 454, 455, 456. oktahydroanthracen 424. okthracen 424. pentyltoluol 337. pervlen 658. phenäthylchlorid 280. phenanthren 584. phenyläthylen 371. phenylazid 209. phenylcyclohexan 397. phenylditolylmethan 623. phenylmethan 262. quaterphenyl 670. rubicen 707. Dinitroso-benzol 171. — dinitrobenzol 203. — nitrotoluol 258. oxybenzylalkohol 261. Dinitro-stilben 540, 541. stilbendibromid 509. stilbendichlorid 508. — styrol 370, 371. styrylnaphthalin 612. terphenyl 612. tetrahydronaphthalin 389, 390. tetralin 389, 390. tetramethylbenzol 330. tolan 569. toluol 258, 259, 260, 261, 262 trimethylbenzol 316.

Dinonenylbenzol 431. Dipenten 89. Dipenten-bishydrobromid 29. bishydrochlorid 28. - hydrochlorid 52 Dipentenvlbenzol 426. Diphenäthyldibenzyl 677. Diphensuccindan 595. Diphensuccinden 603. Diphenyl 479. Diphenyl-acenaphthylmethan acetylen 568. - äthan 506, 509. Diphenyläthylen 537, 543. Diphenyläthylen, polymeres Diphenylathylen- s. a. Stilben-Diphenyläthylen-bromid 510. ozonid 544. peroxyd, polymeres 544. Diphenyl-athylfluoren 684. - allylbromid 555. - anthracen 688. anthracendihydrid 682. anthracentetrabromid 675. benzhydryläthylen 682. benzhydrylchlorid 673. benzhydrylfluoren 719. benzhydrylidenpentadien 705. benzhydrylnonatetraen - benzhydrylpentadien 697. benzofluoren 709. benzofulven 660, 661. benzol 611. benzophenonchlorid 673. benzyläthylen 633, 634. benzylidendihydroanthracen 713. benzylidenhydrinden 696. benzylpropen 636. benzylpropylen 636. benzylpropylendibromid 624 benzyltoluol 675. bisbrombenzhydrylcyclo= butan 720. bisbromdimethylbenz= hydrylevelobutan 721. bischlorbenzhydrylcyclo= butan 720. bischlordimethylbenz= hydryleyelobutan 721. bisdiphenylenäthan 638. bisdiphenylenbutan bisdiphenylyläthan 717. - bisdiphenylyläthylen 719. Diphenylbrom-benzhydryl= fluoren 719. butatrien 602.

triphenylmethan 618.

vinylbenzol 371.

- xylol 287, 295, 302.

Diphenylbrom-butenin 602. — methan 502. - naphthylchlormethan 663. - naphthylmethyl 666. Diphenyl-butadien 589-590. - butadiin 609. - butan 519, 520, 521. butatrien 602. — buten 556, 557, 558. buten, dimeres 559. — butenin 602. — butin 589. — chlormethan 500. - chrysofluoren 709. — cyclobutan 519, 553, 560. cyclobutylidenmethan 595. — cyclohexan 564. – decan 529. decapentaen 636. decapentaenhexabromid 601 – decatetraen 624. diacetylen 609. diacetylenbishydrobromid dianthranyl 724. – dibenzofulven 690. - dibenzyl 675. dibenzyläthylen 686. dibiphenyläthan 717. dibiphenyläthylen 719. - dibrommethan 503. - dichlormethan 501. dicyclopentyl 601. — difluorenyl 638. difluorenvläthan 722. difluorenylhexadien 725. — dihydroanthracen 680, 681. — dihydroanthranylmethan 684. — dihydrofulven 606. - dihydrophenanthren 682. — dinaphthylbenzoanthracen — dinaphthylnaphthacen 729. diphensuccindadien 707. - diphensuccindan 697. — diphensuccinden 703. — diphenyl 669. diphenylbenzylvinylinden — diphenylbromnaphthyl= methylnaphthylmethyl Diphenyldiphenylen-äthan 682 äthylen 690. — methan 679. -- propan 684. propen 694. Diphenyldiphenylmethan 673. Diphenyldiphenylmethylens dihydroanthracen 721.

Diphenyldiphenylmethylennonatetraen 713. pentadien 705. Diphenyl-diphenylyläthylen diphenylylmethan 672. distyryläthan 697. — ditolylbenzoanthracen 726. ditolylbutadien 697. ditolylnaphthacen 726. dodecahexaen 654. Diphenylen 530. Diphenylen-äthan 551. äthylen 584. äthylendibromid 551. anthracen 706. Diphenyl-fluoren 679. – fluorenyläthylen 694. — fulven 612. — hexadecaoktaen 675. - hexadecen 567. hexadien 597. hexadiin 611. — hexan 525. hexatrien 605. hexatrientetrabromid 563. — hexen 563, 564. hvdrinden 635. — inden 644, 645. indendibromid 635. jodoniumhydroxyd 167. — methan 498. Diphenylmethyl-s. a. Benz= hvdrvl-. Diphenylmethyl-bromid 502. chlorid 500. Diphenylmethylen-cyclobutan 595. cyclopentadien 612. — dihydroantbracen 693. – fluoren 690. hexan 565. inden 660. tricyclen 626. Diphenyl-naphthalin 660. naphthylbrommethan 663. – naphthylchlormethan 663, naphthylmethan 663, 664. naphthylmethyl 666. nitrophenylbenzol 670. octadecadien 602. octadecen 568. octadiin 620. --- octan 527. octatetraen 537, 620. octatrien 607. pentan 523. penten 561. phenanthren 690. phenylacetylenylmethyl 724.

Diphenyl-propan 516, 517. propen 552, 553, 555. propen, dimeres 554. propennitrosochlorid 552.propenpseudonitrosit 552. propylbromid 517. propylchlorid 517. propylpseudonitrol 517. styrylmethan 634. - terephthalaldiinden 721. tetrabenzyläthan 718. - tetradecaheptaen 666. - tetrahydrodianthranyl 722. tetranaphthyläthan 699. tetraozonid 482. tolylchlormethan 621. tolylmethan 621. trievelooctan 607, 621. triphenylallylinden 722. - triphenylmethan 710. — tritylxylol 717. vinylbromid 545. vinylcyclohexan 600. vinvlfluoren 694. Diphenylyl-benzofluoren 709. chrysofluoren 709. jodidchlorid 486. stilben 680. Dipikryltolylpropan 624. Dipinen 405. Dipren 84. Dipren-bishydrobromid 27. bishydrochlorid 27. Dipropenyl-benzol 419. diphenyl 597. Dipropyl-benzol 338. diphensuccindadien 625. diphensuccindan 602. Dipropyliden-acenaphthen diphensuccindan 625. Distyrol 557. Distyryl 589-590. Distyryl-äthan 597. äthylen 605. benzhydrylidenpentadien benzhydrylmethan 697. - difluorenyläthan 725. Diterebentyl 404. Diterpene 404 406. Diterpilen 405. Ditetralyl 601. Ditetralyläthan 601. Ditolyl 512, 513, 514. Ditolyl-athan 521, 522. - äthylen 558, 559. - anthracen 697.

Ditolvl-benzol 621. — butan 525. - chlormethan 518. diphensuccindadien 710. diphensuccindan 698. — diphensuccinden 705. jodoniumhydroxyd 241. - methan 518 - methylchlorid 518. - naphthylchlormethan 665. vinylbromid 560. Ditritylacetylen 722. Divinvlbenzol, polymeres 414. Dodekahydro-anthracen 345. – dekacyclen 714. — diphenyl 71. diphenylmethan 72. – fluoren 114. - naphthacen 477. quaterphenyl 602. — reten 358. terphenyl 428. - triphenylen 477. - triphenylmethan 428. Durol 329. Durylendibromid 329. Dypnopinalkolen 665. Dysoxylonen 352. Dysoxylonenhydrochlorid 352.

E.

Echinopanacen 357. Eikosihexah ydrodeka cyclen Eleman 117. Elemazulen 474. Elemen 352. Endocamphen 96. Endomethylen- s. bei Methylen-. Ergostan 361. Eucazulen 473. Eudalin 471. Eudesmen 348. Eudesmenbishydrochlorid 75.

Fenchan 62, 68.

Fenchylen 104.

Fichtelit 118. Fichtenharzbalsam, Kohlens wasserstoff C₂₀H₃₄ aus 360. Fluorathylbenzol 276, 277.

Fenchen 104, 108, 109.

Fluoranthen 609. Fluor-benzol 147.

benzotrifluorid 224.

– benzylbromid 238.

Fluor-brombenzol 161.

bromnitrobenzol 189, 190.

bromtoluol 238. — chlorbenzol 153.

— chlornitrobenzol 185.

dichlorbenzol 155, 156.

dinitrooxydiphenyl 482.

diphenyl 482.

Fluoren 531.

Fluorenanthracen 659. Fluorenonchlorid 534.

Fluorenyl-dibenzofluoren 716.

dinaphthofluoren 716. Fluorenylidendibenzofluoren

719. Fluorenyl-isopropylbromid 561.

isopropylchlorid 561.

methylbromid 551.

- methylchlorid 550. Fluor-jodbenzol 167 jodnitrobenzol 191.

naphthalin 444.

nitrobenzol 180.

-- nitrodiphenyl 487, 488.

– nitrotoluol 250, 251.

Fluorocyclen 729. Fluor-pseudocumol 313.

toluol 223, 224.

trichlorbenzol 156. trijodbenzol 169.

trimethylbenzol 313.

- triphenylmethan 615.

xylol 291.

Formylcamphenbroinhydrin 107

G.

Galgantöl, Sesquiterpen aus -351. Galipen 352. Globol 155.

Gossypium, Sesquiterpen aus 352.

Guajazulen 473, 474. Guajen 349, 468. Gurjunazulen 473.

Gurjunen 352.

Hemellitol 311.

Hartit 359.

H.

Hendekanaphthen 32. Heptachlor-cyclohexan 12. xylol 284, 300, 301; s. a. **292**. Heptadienylbenzol 421. Heptamethyldiphenylmethan 528.

Hcptvl-benzol 342.

toľuol 344.

Hexaäthyl-benzol 358. hydrinden 406.

Hexabenzyläthan 718. Hexabrom-benzol 164.

evelobutan 3. cyclohexan 13.

— diphenyldecadien 601.

— diphenylhexan 525. naphthalin 449.

tetrahydroanthracen 515.

toluol 240.

Hexachlor-benzol 157.

cyclohexan 11.

- dihydroanthracen 547. - perylen 657.

tetrahydroanthracen 515. tetrahydronaphthalin 387.

tetralin 387.

- toluol 234 - xylol 284, 300.

Hexadecylbenzol 360.

Hexadekahydro-benzophen= anthren 404

dekacyclen 711. — triphenylen 404.

Hexahydro-acenaphthen 398.

anthracen 472, 515. benzanthren 562.

benzol 6.

benzonaphthyläthyl= bromid 426.

benzylacetylen 82.

benzylbromid 18. benzylcyclopenten 114.

benzyljodid 18. bisabolen 33.

cadalin 348. - chamazulen 357.

cumol 23. cymol 27.

– dekacyclen 719. diphenyl 396.

durol 30.

hemellitol 24. isodurol 30. mesitylen 24.

— naphthacen 599.

naphthalin 330. naphthindan 400.

peribenzanthren 562. peribenzoacena phthinden

475. perinaphthindan 400.

perylen 622.

phenanthren 472. polystyrol 366.

pseudocumol 24. reten 477.

styrol 46.

terphenyl 564. toluol 15.

meres 413.

Isopropenyl-benzol 374. Hexahydro-triphenylmethan Inden-dibromid 377. dichlorid 377. - cyclopentan 761. xylol 21, 22. hydrohromid 377. - cyclopropan 41. zingiheren 33. — hydrochlorid 377. methylencyclohexan 91. Hexajodbenzol 169. — hydrojodid 378. - naphthalin 505. — nitrosit 412. Isopropyl-äthylidencyclos Hexakisnitrophenylbutin 722. Hexalin 330. nitrosochlorid 412. pentan 54. Hexamethyl-henzol 341. Indeno-anthracen 659. anthracen 596. benzol 306. — diphenyl 526. inden 603. diphenylmethan 527. Indenylnaphthalin 629. Isopropylbenzyl- s. a. Inen 353. Hexanitro-diphenyl 494. Cuminyl-. - hexamethyldiphenyl= Isoamyl-anthracen 600. Isopropyl-benzylchlorid 326. benzol 332. benzylidenfluoren 654. methan 527 chlorallylbenzol 396. — isopropylphenyldihenzyl= cyclohexan 32. methan 626. — cyclopentan 30. chlorhutenylbenzol 398. — nitrophenyldibenzyl- cyclopenten 54. cyclohexan 23. cyclohexen 49. methan 623. — cymol **346.** cyclohexennitrosochlorid - phenyldibenzylmethan — dihydroanthracen 566. dimethylallylcyclopentan 49. 623. cyclopentan 22. — tolyldihenzylmethan 624. 74. naphthalin 473. cyclopenten 47. - triphenylmethan 618. dihydronaphthalin 421. phenylanthracen 655. Hexaphen 700. diphenyläthylen 561. Hexaphenyl-äthan 626. Isobornylan 68. diphenylmethan 521. Isohornyl-bromid 65. — butin 722 - fluoren 560. hexadiin 724. chlorid 63. Hexenvl-henzol 395. iodid 66. Isopropyliden-cyclohexan 49. Isohutvl-benzol 319. cyclopentadien 303. cyclohexan 70. Hexinylcyclohexan 113. – cyclogeraniolen 72. – fluoren 594. Hexyl-benzol 337. cyclohexan 26. - hvdrinden 420. — cyclopentan 25. Isopropyl-methylenhicyclo= cyclohexan 32. eyclopenten 50. hexan 96. styrol 400. diphenyläthylen 564. methylencyclohexen 87. Höchster Anthracenprobe – naphthalin 470. - diphenylmethan 523. 574. styrol 395. - phenāthylhromid 334. Hofmannit 359. phenäthylchlorid 334. Isocadinen 348. Homo-abietin 430. phenylathylen 392, 393. — cedrenol 350. Isocamphan 67. Isocamphodien 330. phenylanthracen 654. – cholan 361. Isocarotin 638. phenylbrommethan 319. pimanthren 596. phenylchlormethan 319. Isocarvestren 84. — reten 600. phenylpropin 419. Isocaryophyllen 355. — tetraphthen 422. Isocloven 356. propargylbenzol 419. — verbanen 111. xylylenbromid 308. Isocloven-hydrobromid 117. styrol 392, 393. tetrahydronaphthalin 400. - hydrochlorid 117. Humulen 353. - tetralin 400. Hydnocarpylhromid 75. Isocrotyl-benzol 380. - toluol **393.** — toluol 322. Hydrindan 50. xylol 335. Isocyclen 110. Hydrindanthracen 604. Isodacren 405. Isostilben 539. Hydrinden 376. Isodianthranyl 707. Isozingiheren 347. Hydrindeno hydrinden 595. naphthalin 604. Isodicyclopentadien-diozonid Hydrindyl-äthylhromid 394. J. - inden 606. oxodiozonid 392. - naphthalin 619. Isodipren 94. Hydro- s. a. Dihydro-, Tetra-Isodiprenhydrochlorid 95. Jodacenaphthen 497. hydro- usw. Isodurol 329. Jodacetylenyl-benzol 408. Hydro-dicamphen 359. Isofenchen 104. cyclohexan 81. polyinden 413. Isogurjunen 352. - naphthalin 530. Isolaurolen 47. — tofuol 409. - xylol 414. Isolimonen 91. I. Isonitro-fluoren 536. Jod-athylbenzol 279. - inden 413. amylbenzol 333. Idryl 609. nitrophenylmethan 262. benzofluoren 610. Indan 376. tolylmethan 286, 295, 302. benzol 165. - triphenylmethan 618. — benzylacetylen 409. Inden, tetrameres 412; hexa= Isopentaphen 667. benzylbromid 242.

Isophthalaldifluoren 715.

benzylchlorid 242.

Jod-benzylfluoren 632. benzylidenfluoren 641. butinylbenzol 414. — butylbenzol 318, 319, 320. - camphan 66. - chlorpropylbenzol 306. chrysofluoren 610. cyclohexan 13. cyclohexylacetylen 81. - cyclopentan 4. diäthylbenzol 327. dibenzofluoren 660. – dijodosohenzol 169. — dimethylphenylacetylen 414. - dinitrobenzol 202. dinitrotoluol 266. — diphenyl 486. - diphenylmethan 503. fluoren 535. - hydrinden 378. — indan 378. jodpropylhenzol 306.mesitylen 316. - methylhicycloheptan 48. - methylcyclohutan 5. - methylcyclohexan 18. - methylnaphthalin 463. - naphthalin 449, 450. naphthylacetylen 530. Jodnitro-acenaphthen 498. – benzol 190, 191. diphenyl 490. - fluoren 536. - mesitylen 316. — naphthalin 454. — stilhen 540. - toluol 257, 258. trimethylbenzol 316. Jodo-benzol 167. dinitrobenzol 202. Jod-oktahydroanthracen 424. okthracen 424. Jodonitrobenzol 191. Jodoso-benzol 166. — diphenyl 486. nitrobenzol 191. toluol 241. Jodotoluol 241. Jodoxy s. a. Jodo.. Jodoxybenzol 167. Jod-phenäthylacetylen 414. – phenanthren 583. — phenylacetylen 408. phenylbutin 414. – phenylcyclohexan 396. phenyldiphenyl 612. phenylpropan 306. phenylpropin 409. propargylbenzol 409. propylbenzol 306. pseudocumol 313. — stilben 540 terphenyl 612.

— toluol 240, 241.

Jod-toluoldichlorid 241. tolylacetylen 409. - trimetbyläthylcyclo= pentan 31. trimethylbenzol 313, 316. trimethylbicycloheptan 66. - trinitrobenzol 207. - triphenylnaphthalin 702. - xylol 286, 294, 302. Jodyl- s. a. Jodo-. Jodylbenzol 167. Jonen 400. Josen 359. Junipen 350. Junipenhydrochlorid 117. Juniperen 402. Juniperus virginiana, Sesquiterpen aus — 350.

K.

Kadeöl, Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$ aus — 348. Kamillenöl, Sesquiterpen aus — 357. Kauren 405. Kaurenhydrochlorid 360. Kessazulen 473. Kessylen 403. Kohlenwasserstoffe 3; s. a. unter dem Stichwort "Verhindung". Koprostan 361. Koprosten 406.

L. Laurolen 47. Leukacen 731. Lignin, Kohlenwasserstoffe aus — 33, 73, 75, 337, 398. 422 Lignit s. a. Braunkohle. Lignit, Kohlenwasserstoffe aus — 75, 117, 426, 431. Limonen 88, 89. Limonen-bishydrobromid 29. bishydrochlorid 28. hvdrochlorid 52. nitrosochlorid 88. - tetrabromid 29. Longifolen 349. Longifolen hydrohronid 349. hydrochlorid 349. hydrojodid 349. Lupeylen 479. M.

Machilen 348. Manilakopal, Kohlenwassers stoff C₁₄H₂₂ aus — 345. Manuken 348. Melaleuca linariifolia, Kohlen: wasserstoff C15H24 aus --348. Menaphthyl-bromid 462, 464. - chlorid 461, 464. fluoren 671. Menthadien 84, 85, 86, 87, 88. 89, 91. Menthadiennitrosochlorid 91. Menthan 26, 27. Menthen 52, 53, 54. Menthen-hydrochlorid 54. - nitrolbenzylamid 54. nitrolpiperidid 54. - nitrosochlorid 52, 53, 54. Menthyl-bromid 29. chlorid 28. Mesityl- s. Trimetbylphenyl-. Mesitylen 313. Metainden 412. Metastyrol 364. Methyl-abietin 430. acetylenylbenzol 409. Methylathyl-benzol 308, 309, **310**. — benzylhenzol 522. benzylmethan 332. - hutylbenzol 343.

benzylmethan 332.
hutylbenzol 343.
hutyltetrahydronaphthalin 403.
cyclohexen 49.
cyclohexennitrosochlorid

49. — diphenyläthylen 561. — diphenylmethan 522.

-- diphenylmethan 522.

Methyläthylidencyclohexans
nitrosochlorid 49.

Methyläthyllisoamylbenzol

Methyläthyl-isoamylbenzol 344.
--- isohutylhenzol 343.

isopropylbenzol 340.
isopropylcyclohexadien 113.
isopropylcyclohexen 70.

 isopropylcyclohexen 70.
 isopropyloktahydrophenanthren 430.
 naphthalin 470.

phenanthren 596.
phenyläthylen 392.
propenylbenzol 395.
propylbenzol 340.

Methyl-amylhenzol 338: s. a. 337. — anthracen 585, 586.

- henzhydrylacenaphthen
675.
- henzhydrylanthracen 69

henzhydrylanthracen 696.
henzhydryldiphenyl 674.
benzoanthracen 630.

benzocycloheptan 338.
benzol 209, 762.

henzophenonchlorid 511.

cyclohexennitrolpiperidid

cyclohexennitrosat 43.

- cyclohexylbenzol 399.

– cyclohexylbutan 32. – cyclohexylcyclohexan 72.

Methylcyclohexyliden-cyclo= Methylen-benzylidencyclo Methylbenzyl-acetylen 414. hexen 343 hexan 472. äthylen 379. diphenylmethan 600. bicycloheptan 81. — anthracen 651. bromid 285, 293, 301.chlorid 283, 291, 299. Methyl-cycloocten 48. bicyclononadien 391. evelooetennitrosochlorid bicyclononan 109. - chlornitromethan 306. bicyclononen 330. — chlornitrosomethan 306. cyclopentadecan 34. bistriphenylchlormethan cyclopentadecen 75. — cyclohexen 422. 717. - cyclopentan 14. bistriphenylmethyl 720. — fluoren 636. - cyclopenten 41. camphan 112. heptadien 425. - cyclopentylbutan 30. Methylbenzyliden-chlorid 300. cyclobutan 36. - cyclopropan 3. - cyclopentadien 505. cyclobutandibromid 5. - cymol 335. cyclobutandichlorid 5. — fluoren 649. decenylbenzol 403. cyclobuten 79. inden 604. Methylbenzyl-jodid 286, 302. dekahydronaphthalin 69. cycloheptan 46. - naphthalin 606. — dekalin 69. cyclohexan 44, 45. dextropimarin 430. styrol 557. cyclohexannitrolpiperidid — diäthylbenzol 335. Methyl-bischlormethylbenzol 44. **313.** — diäthyldiphenylmethan cyclooctan 51. bisdimethylpropyldiphe= 525.- cyclopentan 41. nylmethan 529-530. diäthylhydrinden 401. cyclopentannitrosochlorid bornylen 112, 762. diäthylisopropylhydrinden bromäthylbenzol 311. cyclopropan 35. cyclopropandibromid 4. bromäthylisopropylbenzol — diäthylnaphthalin 473. diäthylstilben 566. dekalin 112. **340**. brommethylanthracen dibenzoanthracen 669. difluoren 694. dibenzofulven 588. 593. — fluoren 584. dibenzyl 517. brommethylnaphthalin – fluoren, polymeres 584. — dibenzylmethan 520. hexahydrobenzyljodid 48. 467, 468. — bromnitrocamphan= — dibutylbenzol 346. hexahydroinden 330. dibutyldiphenylmethan isopropylidencyclohexan anhydrid 67. bromphenylcyclohexan 52991. dichlormethylbenzol oktahydroinden 109. 399. butenylbenzol 392, 393. 300. oktahydrophenanthren butylbenzol 332, 333, 334. — dicyclopentanspiran 55. 475. butylstyrol 398. dihydroanthracen 555. - tetrahydroinden 391. - camphan 70. dihydronaphthalin 419. tetrahydronaphthalin 419. tetralin 419. — camphen 112. diisopropyldiphenyl= — camphenilan 62. methan 528. Methyl-fenchen 112. — chloräthylisopropylbenzol — dimethylhexenylcyclo= fluoren 551. hexen 115. - fluorenylidenpenten 607. — chlordibrompropyliso= dimethylhexylcyclohexan fluorenylpentan 566. propylbenzol 343. 33. heptylbenzol 344 chlormethylisopropyls dimethylhexylidencyclos hexadienylbenzol 421. benzol 335. hexan 73. hexenylbenzol 398. chlormethylnaphthalin dimethylphenylanthracen hexylbenzol 342. 467. 654.hydrinden 390. — chlorpropylisopropyls dipentyldiphenylmethan — indan 390. benzol 343. 529.- inden 417, 418. cinnamylbromid 380, 381. Methyldiphenyl 504. isofenchen 112. — cyclen 113. Methyldiphenyl-athylen Methylisopropenyl-benzol cyclobutan 4. 554. – cyclobuten 36. – allylbromid 559. benzylpropylidencyclos — cyclogeraniolen 54. — anthracen 693. hexan 478. cycloheptan 20. - butan 523. cyclohexen 84, 88, 91. cyclohepten 45. Methylisopropyl-äthylidens — buten 561, 562. - cyclohexadien 81. — dihydroanthracen 684. cyclohexan 70. cyclohexan 15. - methan 509, 511. anthracen 598. - cyclohexen 42, 43, 44. methylencyclohexan 600. benzol 322.

penten 563, 564.

propan 520, 521.
propen 557, 559.

Methyl-dipropyldiphenylmethan 528.

dodekahydrodiphenyl 72.

– benzylchlorid 335.

bicyclohexen 96.

butenylidencyclohexan

chlorallylbenzol 399.

— bicyclohexan 60.

Methylphenyl-benzyläthylen= Methyl-trichlordibromathyl= Methylisopropyl-cyclohexas dien 84, 85, 86, 87. nitrosochlorid 557. benzol 311. trichlormethylmethylen= cyclohexan 26, 27. benzylideninden 664. brommethan 278. cyclohexadien 311. — cyclohexen 52. butadien 418. - triphenyläthylen 634. — cyclohexylbenzol 325. - butan 332, 333. — triphenylbutan, Kaliums — cyclopentan 25. – dicyclohexylbenzol 431. buten 392, 393. verbindung 625. - dihydronaphthalin 422. butvlbromid 333. triphenylbuten 637. - dihydrophenanthren 565. chlormethan 277. triphenylchlormethan 621. — diphenylmethan 524. cyclohexan 399. triphenylmethan 621. cyclohexen 421. undecenylbenzol 404. hexahydrophenanthren 477. cyclopentan 397. vinylbenzol 375, 376. diacetylen 479. Methylisopropyliden-cyclos – xylylenbromid 308. dichlormethan 278. Miren 406. hexan 54 cyclohexen 87. fulven 505. Mirenhydrochlorid 360. heptadien 422. Mitsubaen 350. oktahydronaphthalin 345. - hexadien 421. Moslen 85. · oktalin 345. hexen 398. Muscen 75. Methylisopropyl-isoamyl= benzol 346. hydrinden 556 Anm. Myrcen 84. Myrtenyl-benzyl 476. methylencyclohexan 69. — inden 591. — naphthalin 471. naphthyläthylen 619. bromid 101. oktahydrophenanthren 428. - naphthylbuten 623. — phenäthyl 477. phenyl 475. — phenanthren 598. pentan 337. -- phenylcyclohexadien 475. penten 395. phenylpropyl 478. phenylcyclohexen 426. pentylchlorid 337. — styryl 526. - propan 319, 320. - phenyldekahydronaphthas trimethylenbromid 320. lin 430. - phenylmethan 333. Methyl-pimanthren 596. N. propargylbenzol 414. propargylbenzol 421. propin 421. propenylbenzol 380. Nadelholzharze.Kohlen: propylidencyclohexan 72. propylbenzol 321. wasserstoffe C₂₀H₃₂ aus propylisopropylbenzol 405. — tetrahydronaphthalin 401. - tetrahydrophenanthren 343. Naphthacen 628. 526 propylisopropyleyelo= Naphthalin 432-443. hexen 72. Naphthalin-dichlorid 439. - tetralin 401. diozonid 444. Methyl-menthadien 111. propylisopropylhexadien 114. tetrachlorid 386. - methylcyclohexenyl≈ heptadien 346. pulegen 111. Naphthanthracen 628. Naphtho-acenaphthen 644. methylcyclohexenylhepten — reten 600. spirocyclononan 55. - anthracen 667, 668. 115. stilben 552, 553, 554.
styrol 371, 374, 375, 376. methylcyclohexylheptan — fluoren 659. naphthacen 700. styrol, dimeres 563, 565; methylencyclopropen 79. — phenanthren 667, 668. trimeres 375; tetrameres methylpropenylbenzol 393. - triphenylen 701. Naphthyl-acetylen 530. myrtenyl 111. 375; pentameres hexameres 375; hepta= acetylenmagnesiumbromid naphthalin 460, 463. - naphthanthracen 630. meres 375; oktameres 530. azid 459. naphthyläthylen 505. 375. styroldibromid 310, 311. bromacetylen 530. naphthylmethylbromid – butan 471. – tetraäthylisopropyldi: 467, 468. naphthylmethylchlorid cyclopentenobenzol 431. – cyclohexen 560. - tetrahydrodiphenyl 421. 467. — dekalin 567. nitrophenylbutan 332. tetrahydronaphthalin 394. Naphthylenbutadien 585. oktahydroanthracen 425, – tetralin 394. Naphthyl-fluorenylmethan — tetramethylencyclos – pentenylbenzol 395. pentan 55. - hydrinden 619. pentylbenzol 337. tolyläthylen 380, 381. inden 629. — pentyldimethylhexyls — tolylbutan 338. jodacetylen 530. tolylditolylmethyleninden jodidchlorid 450. cyclohexan 34. - methylbromid 462, 464. pentylfluoren 566. **706**. phenanthren 588. – tolylheptan 345. methylchlorid 461, 464.

– tolylpropan 334.

- tribenzylmethan 625.

- trichloräthylbenzol 310.

tolylpropen 393.

— methylfluoren 671.

— propan 470.

propin 531.

propen 505.

Methylphenyl-acetylen 408.

benzyläthylen 556, 557.

— äthylen 371, 374.

— anthracen 648.

dimethylnaphthalin 469.

— dinaphthyl 643.

Nitro-diphenyl 487. Neocholesten 406. diphenyläthylen 540, 545. Nitro-acenaphthen 497. a cetylenylbenzol 408. diphenylenäthylen 585. caren 95. diphenylmethan 503. athylbenzol 279. ditolyl 514. - äthyltoluol 310. ditolyläthylen 560. diphenyl 487. -- amyltoluol 338. mesitylen 316. - anthracen 578. fluoren 535, 536. --- azidobenzol 209 hydrinden 378. indan 378. --- azidomesitylen 316. inden 413. --- azidonaphthalin 459. azidotrimethylbenzol 316. - isobornylan 68. isonitrochlorphenyl= benzoanthracen 629. — benzol 171—180. methan 264. isonitrophenylmethan 262. benzotrifluorid 251. - toluol 243. isopropylbenzol 307, 308. Nitrobenzyl-acenaphthen 619. jodbenzylidenfluoren 642. — anthracen 647. mesitylen 316. xylol 294. --- bromid 255, 256. — butan 332. Nitromethyl-benzylbromid Nitro-stilben 540. — chlorid 252, 253. 302 - fluorid 251. benzylchlorid 302. styrol 368. benzylidenfluoren 650. Nitrobenzyliden-bromid 257. -- chlorid 254, 255. benzylideninden 604. - fluoren 641. brommethylbenzol 302. butylbenzol 332. 478. inden 603. Nitro-benzyljodid 258. camphan 70. tetralin 388. --- bromäthylbenzol 279. camphenilan 62. brombenzylidenfluoren chlormethylbenzol 286, 250. 302. 642. diphenyl 505. - bromphenylmethan 257. bromvinylbenzol 369, 370. Nitromethylenfluoren 585. butylbenzol 318, 319, 320, Nitromethyl-isopropylbenzol butyltoluol 334. isopropylcyclohexadien 87. -- butylxylol 339. - isopropylna phthalin 471. – naphthalin 465. camphen 108. chloräthylbenzol 279. - stilben 553, 554. — chlorbenzylidenfluoren Nitro-naphthalin 450, 451. heptan 427. naphthyläthylen 494. — chlorphenylvinylaces nitroäthylbenzol 279. naphthen 633. nitrobenzylideninden 603. nitromethylfluoren 552. chlorvinylbenzol 369. — cinnamylidenfluoren 662. nitrophenylmethan 262. nitrovinylbenzol 370. cinnamylideninden 613. cumol 307, 308. phellandren 87. Nopinen 102. phenäthylbromid 279. — cyclohexen 41. cymol 326. phenäthylchlorid 279. Norbornylan 45. - dekalin 60. phenanthrenchinontetra-— diäthylbenzol 327. chlorid 550. - dianthranyl 708. Nitrophenyl-acetylen 408. Norcamphen 81. diazidomesitylen 316. äthan 279. diazidotrimethylbenzol anthracen 640. 82. 316. – azid 209. Norcaran 45. dibenzylnaphthalin 665. bistrinitrophenylpropan Norcholan 361. — dibutylbenzol 344. 623. - camphan **427**. — dichlorphenyläthylace= naphthen 622. cyclohexan 396, 397. 0. - dihydronaphthalin 417. dipikrylpropan 623. isonitromethan 262. dimethylbutylbenzol 339. dimethyldiphenyl 514. – jodidchlorid 191. dimethyldiphenylmethan - methan 249, 250. Octylbenzol 343. — naphthalin 603. dimethylmethylenbicyclos nitromethan 262. heptan 108. — nitrophenyläthylen 541.

— propan 308.

tolyläthylen 553, 554.

Nitropseudocumol 313. Nitroso-benzol 169. dinitrobenzol 202. dinitrotoluol 266. naphthalin 450. nitrobenzol 192. nitrodibenzylmethan 517. nitrodimethylmethylen= bicycloheptan 108. nitrodiphenylpropan 517. - nitrotoluol 258. trimethylbenzol 316. stilbendibromid 508. styrol, polymeres 369. tetrahydronaphthalin 388. tetraisopropylnaphthalin toluol 243, 246, 247, 249, tolylmethan 286, 295, 302. - tribromäthylbenzol 280. — trifluormethylcyclohexan trimethyläthylbenzol 333. trimethylbenzol 313, 316. trimethylbicycloheptan 62, — trimethylnaphthalin 471. — trimethylphenylbicyclo: triphenylmethan 618. - trisnitrophenylbenzol 671. — vinylbenzol 368. — vinylnaphthalin 494. xylol 286, 294, 295, 302. Nopinen- s. unter Pinen-. Norcamphan (Bezeichnung) Norcamphennitrosochlorid

Octadecylbenzol 361. Octenylbenzol 400. Oktabromdiphenyloctan 528. Oktachlor-naphthalin 446. xylol 293, 301. Oktadekahydrobenzophens anthren 359.

REGISTER 753

Oktadekahydro-chrysen 359. Pentacyclopentadien 608. Phenylacetylen-magnesiums Pentadienylbenzol 418. bromid 407. dekacyclen 706. Oktahydro anthracen 422. Pentalan 48. myrtenyl 565. benzanthren 524. Pentamethyl-benzol 336. - natrium 407. diphenylmethan 525. - camphoren 34. quecksilber 407. Pentamethylencyclohexan 69. Phenylacetylenyldinaphthyl--- chamazulen 116. - dekacyclen 717. Pentaphen 667. chlormethan 709. Pentaphenyl-athan 711. Phenyläthyl- s. Phenäthyl-. -- dinaphthyl 601. äthyl 712. Phenyl-athylen 362. - guajazulen 116. — inden 50. — chloräthan 711. - äthylenmyrtenyl 526. - cyclopentadien 714. - amylchlorid 331. - kessazulen 116. cyclopentadienyl 715. -- naphthacen 565. amylen 392. - naphthalin 92, 93, 761. cyclopentadienylkalium peribenzanthren 524. 715. - fulven 716. - azid 207. pervlen 608. -- phenanthren 424, 425. - xvlol 717. Pentenyl-benzol 392. 644.-- reten 428. tetralanthracen 477. cyclohexan 68, 69. – chlorid 618. Oktalin 92, 93, 761. cyclopropan 47. Pentinylcyclohexan 111. Oktalin-dibromid 59, 60. --- dichlorid 59. Pentyl-s. a. Anıyl-. Pentyl-benzol 331, 332. - nitrolpiperidid 93. nitrosochlorid 93. cyclohexan 32. toluol 337 inden 702. ozonid 93 Oktanthren 424. Perchlornaphthalin 446. Okthracen 422. Perhydro-anthracen 115. Oxidocamphan 65. fluoren 114. Oximino-curcumen 402. inden 50. curcumen, Benzoyldcrivat phenylfluoren 359. phenylnaphthalin 118. 402. -- curcumenhydrochlorid 402. triphenylen 359. 553. tritan 118. Pcri-benzanthren 610. — bromid 504. P. cyclocamphan 110. cyclobomocampban 113. – buten 561. Parainden 412. - naphthan 505. naphthindan 505. Paranthracen 574.

Patschuliöl, Sesquiterpen aus - 357. Pentaäthyl-benzol 358. hydrinden 404. Pentabrom-äthyltetrahydros anthracen 523. benzylbromid 240. benzyltetrahydroauthras een 624. isoamyltetrahydroanthra= cen 527. --- isopropyltetrahydro: anthracen 524. naphthalin 449. toluol 240. Pentacen 667. Pentachlor-benzol 157. benzylchlorid 234. --- butylbenzol 318. — dihydroanthracen 547. dimethylcyclohexen 46. – fluoren 534. nitrobenzol 188. – pbenylbutan 318. – tetrahydronaphthalin 387. - tetralin 387. - toluol 234. - xylol 292.

anthracen 639. anthrylphthalid 573. Phenylbenzhydryl-acetylen benzocyclobuten 683. --- cyclobutanocyclohexan 655. – hydrinden 686. Phenylbenzhydrylidenhydrinden 696. Phenyl-benzhydrylinden 696. benzofluoren 669. benzofulven 603. benzohydrinden 619. benzophenonchlorid 619. Phenylbenzyl äthylen 552, äthylenbromid 516. — anthracen 693. — chlorid 504, 505. chlormethan 507. naphthinden (Bezifferung) dihydroanthracen 684. fluoren 682. 537. trimethylennaphthalin Phenylbenzylideninden 661. 505. Pbenylbenzyl-inden 650, 651. Pervlen 655. penten 563. Petroleum, Kohlenwassen Phenyl-bisdimethylphenylstoffe aus - 32, 34, 35. methan 626. Phellandren 86, 87. bisdiphenylylmethan 710. Phellandrennitrosit 86, 87. bistrinitrophenylpropan Phonäthyl-acetylen 413. 623. bromacetylen 414. bromdinitromethan 266. - bromnitromethan 257. bromid 278. chlorid 277. bromphenylnaphthyl= diphenyl 621. chlormethan 663. Phenäthylidenfluoren 649. bromphenylnaplithyl: methyl 666. Phenäthyl-jodacetylen 414. jodid 279. butadien 414. butan 317, 319. phenylpropyläthylen 565. — tetrahydronaphthalin 564. buten 378, 379, 380. - tetralin 564. butin 413. triphenylchlormethan 675. butylbromid 318, 319. butylchlorid 317. Pbenanthren 579. — butyltetrahydronaphthas Phenanthrendiozonid 583. Phenbeptamethylen 394. lin 567. - camphan 427. Phenoktalin (Bezeichnung) — eamphen 475, 476. - camphenyläthylen 526. Phenosetrichlorhydrin 146. - cbloracetylen 408. Phenylacetylen 406.

48

Phenyl-chlorbenzylideninden	Phenyl-fluoren 630.	Phenyl-propin 408.
661.	- fluorenyl 638.	— propylbromid 305.
- chlornitromethan 254.	- fluorenylidenheptatrien	— propylehlorid 305.
chlorphenylpropen 516.	680.	— propylfluoren 637.
chrysofluoren 669.	— fluorenylpropan 637.	 propylhydrinden 564.
cyclogeraniolen 425.	— heptadien 421.	— propylidenfluoren 652.
cyclohexadien 467.	— heptan 342.	- propyljodid 306.
cyclohexan 396.	- heptylchlorid 342.	— stilben 630.
cyclohexen 419, 420.	- hexadecan 360.	— styrol 543.
eyclopentan 393.	hexan 337.	- styrylacetylen 602.
- cyclopenten 418.	hexen 395.	- tetrahydronaphthalin
— dekalin 427.	— hexylchlorid 337.	560.
dibenzoanthracen 709.	— hydrinden 555.	— tetralin 560.
- dibenzofluoren 701.	- indan 555.	— tetralylbutan 567.
- dibenzofulven 640.	— inden 585.	— toluol 504.
dibenzyläthylen 636.	— isobutylchlorid 320.	Phenyltolyl-acenaphthenyl-
dibenzylmethan 623.	isonitromethan 250.	methan 675.
— dibenzylpropan 625.	— isopropylchlorid 304, 307.	— äthylen 553, 554, 555.
- dibromnitromethan 257.	— isopropylkalium 307.	- anthracen 693.
dihydroanthracen 631.	- jodacetylen 408.	— chlormethan 511.
- dihydrodibenzoanthracen	— jodidchlorid 166.	— dichlormethan 511.
703.	— menthadien 475.	— dihydroanthracen 684.
— dihydronaphthalin 590.	— menthen 426.	— hexen 566.
- dimethylphenylnaphthyl-	- methylencyclohexyliden:	— methan 511.
chlormethan 665.	methan 472.	— naphthylbrommethan 664
— dinaphthofluoren 701.	methylenhexen 421.	— naphthylchlormethan 664
— dinaphthylbrommethan	— naphthalin 602, 603.	— naphthylmethan 664.
694.	Phenylnaphthyl acetylen 628.	Phenyl-triacetylen 568.
— dinaphthylchlormethan	— äthylen 612, 613.	- triphenylmethan 672.
694.	— anthracen 712.	— tritolylpropin 697.
— dinaphthylmethan 694.	— butan 607.	- tritylacetylen 691.
— dinaphthylmethyl 699.	- chlormethan 604.	— undecen 403.
— dinitromethan 262.	— dichlormethan 604.	Phenylvinyl- s. a. Styryl
dinitronaphthyläthylen	— diphenylylbrommethan	Phenyl-vinylcamphen 526.
612.	704.	— xylol 512.
— diphenyl 611.	— diphenylylchlormethan	Phyllocladen 405.
Phenyldiphenylen-äthylen	704.	Phyllocladen-hydrochlorid
640.	- ketonchlorid 604.	360.
— butadien 661.	— methan 604.	— nitrosit 405.
 hexatrien 671. hexatrientetrabromid 655. 	- phenylbromphenylnaph	— nitrosochlorid 405.
	thylmethylphenylmethyl	Pikryl-azid 209.
methan 630.	727.	— bromid 207.
— methyl 638. — octatetraen 680.	- propen 619.	— chlorid 205.
Phenyldiphenyl-methan 618.	tolylphenylchlormethan	- jodid 207.
— methylenhydrinden 696.	705.	— tolyläthylen 554. Pimanthren 594.
— methyleninden 702.	- tolylphenylmethan 705. - tolylphenylmethyl 706.	Pinabietin 429.
Phenyldiphenylyl-äthylen	Phenyl-nitrobenzylidennitros	Pinan 61.
631.	methan 541.	Pinen 97, 101, 102.
- äthylennitrosit 631.	- nitroisonitromethan 262.	Pinen-bromhydrat 65.
- chlormethan 618.	- nitromethan 249, 250.	— chlorhydrat 62 Anm.
— dichlormethan 619.	- octadecan 361.	— chlorhydrin 104.
— methan 618.	— octan 343.	— dibromid 65.
Phenyl-dipikrylpropan 623.	— octen 400.	— dichlorhydrin 104.
— ditolylmethan 623.	- pentadien 418.	— dichlorid 64, 100.
Phenylenbis-dibenzofulven	- pentadienylidenfluoren	- hydrobromid 65.
715 .	671.	- hydrochlorid 100; s. a.
— methylbenzofulven 697.	— pentadiin 479.	62 Anm.
— nonen 431.	— pentan 331, 332.	- hydrojodid 66.
— penten 426.	— penten 392.	— jodhydrat 66.
Phenylendomethylencyclo-	- pericycloapocamphan 474.	- nitrosochlorid 101.
hexylidenmethan 472.	— propan 303, 306.	— ozonid 104.
Phenylen-naphthalin 609.	propargylbromid 408.	Pinolen 110.
— tetrahydronaphthalin	— propen 371, 373, 374.	Pinonen 93.
595.	- propenylfluoren 652.	Pinonenhydrochlorid '94.
		•

Propyl-styrol 392.

- xylol 334, 335

– cholestan 361.

cholesten 406.

cumol 312.

rubren 726.

Pulcgan 25.

Pyren 609.

Reten 598.

Rhodacen 714.

Rhodien 357.

Rohxylol 280.

Rubicen 706.

Rubren 725.

Sabineu 96.

Salven 68.

Santalen 349.

nitrosit 83.

Sapotalin 470.

Selinen 348.

Sequojen 537.

Sexiphenyl 716.

Silvestren 84.

Simonellit 426.

aus - 357.

Sitostan 361.

Sitosten 406.

27.

Santen-nitrosat 83.

aus - 357.

Santen 82.

xylidin 299.

Pyranthren 713.

Quaterphenyl 669.

Quinquiphenyl 709.

Rohearyophyllen 353.

R.

S.

Sandarakharz, Kohlenwasser=

stoff $C_{20}H_{32}$ aus — 406. Sandelholzöl, Sesquiterpene

aus — 348, 352.

nitrosithydrochlorid 83.

Schafgarbenöl, Sesquiterpen

Selinenbishydrochlorid 75.

Sesquiterpene 345-358; s. a.

Silvestrenbishydrochlorid 26,

Smyrnium perfoliatum, Koh-

lenwasserstoff C₁₀H₁₆

aus — 110; Sesquiterpen

Verbindung C₁₅H₂₄.

Sabinenbishydrochlorid 96.

Pseudo-amylbenzol 333.

butylbenzol 320.

toluol 321.

Pinus ha lepensis, Sesquiterpen aus - 350. Pinus maritima, Sesquitorpen aus - 349. Pinus Pinea, Sesquiterpen aus - 349. Pirylen 79. Pirylentetra bromid 79. Pittosporum undulatum, 352. Sesquiterpen aus -Polyacenaphthylen 530. Polybenzyl 762. Polycylopentadien 78. Polycyclopentadien-nitrosit78. — oxyd 78. - ozonid 78 Polydihydrodicyclopentadicn= ozonid 331. Polyinden 412. Polystyrol 364. Populen 351. Populen-hydrobromid 351. hydrochlorid 351. Prehnitol 329. Propargyl-benzol 408. – cyclohexan 82. — cymol 421. - naphthalin 531. toluol 414. xylol 418. Propenyl-allylbenzol 419. benzol 371. cyclohexen 82. toluol 380. xvlol 393. Propinyl- s. a. Propargyl-. Propinylbenzol 408. Propyl-anthracen 595. benzol 303. benzylbenzol 521. benzylchlorid 322 benzylideninden 607. butylbenzol 342. — cyclobutan 19. cyclogeraniolen 70. cyclohexan 23. - cyclohexen 48, 49. cyclohexennitrolpiperidid 48. cyclohexennitrosochlorid – cyclopentan 22. - cyclopenten 47. --- cymol 343. -- dihydroanthracen 562. diphenyläthylen 561. — diphenylchlormethan 521. diphenylmethan 521. isopropylbenzol 339. - ınenthadien 114. myrtenyl 114. phenylanthracen 653. phenylbrommethan 318. - puenylchlormethan 317.

- pseudocumol 341.

Spinacen, Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{19}$ aus — 68. Spirocyclodecan 55. Spiropentan 36. Steinkohle, Kohlenwasser= stoffe aus - 34, 76, 342, Steinkohlenurteer, Kohlenwasserstoff C₂₀H₁₆ aus — 633. Stigmastan 361. Stigmasterinehlorid 431. Stilben 537. RÜTGERS-Methode (zur Anthracenbestimmung) 574.

Stilben-dibromid 508. dichlorid 507. - hydrochlorid 507. nitrosit 539. pseudonitrosit 539. Styroflex 366. Styrol 362. Styrol-dibromid 278. dichlorid 278. Styryl-benzofulven 613. cyclohexan 422. dibenzofulven 661. - naphthalin 612. Suberan 15. Suberen 42. T. Terephthalaldifluoren 715. Terpene 83. Terphenyl 611. Terpinen 85. Terpinen-bishydrochlorid 28. nitrolanilid 86. nitrolpiperidid 86. nitrosat 86. nitrosit 85. — nitrosochlorid 86. Terpinolen 87. Tetanthren 515. Tethracen 514. Tetraathyl-ammonium 761. benzol 344. — hydrinden 404.

tetrahydrocyclopentenos

tetrahydrodianthranyl

tetrahydronaphthhydrin:

tetra methylenhydrinden

Tetrabenzo-difluorenyl 727. difluorenyliden 728.

Tetrabrom-acenaphthen 497. - äthyltoluol 311.

Tetra benzyl-benzol 711.

naphthalin 431.

699

431.

— butan 677.

— benzol 164.

— methan 676.

— anthracen 578.

den 431.

682.

- fluoren 534.

hydrindenohydrinden 595.

hexylcyclohexan 35.

— methylpentyldimethyl=

Tetrachlor-naphthalin 446. Tetrahydro-xvlol 46, 47. Tetrabroni-cyclohexan 13. – dekahydronaphthalin 60. nitrobenzol 187. zingiberen 346. Tetraisopropyl-benzol 358. - dekalin 60. nitrodihydrophenanthren - dibiphenylenbutadien 550.naphthalin 478. nitrodiphenyl 489. Tetrakis-bromphenyläthylen 709. dieyclohexyl 71. — nitrotoluol 255. - diffuorenyl 691. pervlen 657. - butvlacetylenyldiphenyl: - diphenyl 486. phenylbutan 317. äthan 678. phenyldihydroanthracen — ehlorphenyläthylen 679 - diphenvlanthracen 690. diphenylbutan 519. bis 680. 631. - pyren 610. - diphenylhexen 563. diphenylvläthylen 728. - dipropylbenzol 338, 339. - tetrahydronaphthalin 386. — diphenylylbutan 728. - fluorocyclen 729. tetralin 386. -- nitrophenyläthan 674. - menthan 29. - tetraphenyläthylen --- nitrophenylpropin 691. Tetralanthracen 606. — methyläthylbenzol 311. 679 - 680.- methylisopropylcyelos Tetralin 382. — tetraphenylbutan 676. Tetralyl-åthylbromid 397. hexan 29. tetratolylbutan 677. – naphthalin 449. toluol 233, 234. - methylchlorid 394. xylol 284, 292, 300. - nitronaphthalin 453, 454. Tetramethyl-athylidencyclos Tetracyclo-pentadien 567. – pentylbenzol 331. hexadien 341. anthracen 598. phenylfluorenylpenten squalen 432. Tetradekadydro-anthracen 655. — benzol 329. phenylpentadien 418. bicycloheptan 70. 115. bievelohepten 111, 112. phenylpentan 331. pentacen 567. phenylpropan 306. Tetrafluor-diphenyl 483. 762. propylbenzol 306. toluol 224. brommethylcyclopentan — tetrahydrodiphenyl= Tetrahydro-acenaphthen 420. 31. — anthracen 514, 515. — cyclohexan 30. anthraeen 675. — cyclohexen 54. tetramethylencyclohexan atractylen 74. benzol 37. dibenzyl 525. tetraphenyläthylen 680. bisabolen 73. —i dibenzyläthan 528. - tetraphenylbutan 676. cadinen 74. --- dihydroanthracen 565, 598. — tetratolylbutan 677. cumol 49. cymol 52. — diphenyl 522. — xylol 285, 294, 302. Tetracen 628 — desoxykessylen 117. — diphenylbutan 528. Tetrachlor-äthyltoluol 309. — dianthranyl 697. — diphenylhexan 529. – dianthryl 697. – ditolyläthan 528. — anthraeen 576. — benzol 156, 157. — dievelopentadien 109. Tetramethylen-anthracen bisbronmethylentetra= — dinaphthyl 622. 606. bistriphenylehlormethan hydrodianthranyl 588. — diphenyl 419. durol 54. bischlormethylbenzol 284. 718.elemen 73-74. bisdiehlormethylbenzol bistriphenylmethyl 720. 293, 301. elemylchlorid 33. - cyclohexan 55. butylbenzol 317. cudesmen 74. dihydroanthracen 599. - camphan 63. fluoranthen 595. hexahydroxylylcnbenzol – dekacyclen 723. isogurjunen 75. 477. – hydrinden 422. – dibenzyl 507. kessylen 117 dibiphenylenbutadien — maehilen 74. Tetramethyl-methylenbicyclos 709. — methylisopropylphen: liexan 113. — dibromtetrahydros anthren 526. methylencyclohexadicn 336. naphthalin 388. naphthacen 606. dibromtetralin 388. — naphthalin 382. -- methylencyclolicxan 69. — dihydroanthraeen 546. – naphthindan 422. naphthalin 471. styrylcyclopentan 427. dimethyltriphenylmethan Tetrahydronaphthyl-623. s. Tetralyl.. tetrahydrodianthranyl dinitrobenzol 201. Tetrahydro-perinaphthindan diphensuceindan 595. 422. tetrabydrodicyclopen* — diphenyl 484. - phenanthren 515. tenonaphthalin 478. pseudocumol 50. — diphenyläthan 507. tetraphenylhexan 677. diphenyldihydroanthracen reten 526. — triphenylmethan 626.

selinen 74.

tetracyclopentadien 478.

tetralanthracen 565.
toluol 42, 43.
tricyclopentadien 402.

Tetranaphthylathylen 726.
Tetranaphthylencyclooctae dien 729.

triphenyhnetliylammo,

nium 627.

	REGISTER
Tetranitro-benzol 207.	Tetratolyl-butatrien 706.
- difluorenyl 691.	— buten 687.
- dimethyldiphenyl 512.	— butin 698.
- diphenyl 494.	- truxilldioldibromid 721.
- diphenylmethan 503.	- truxilldioldiehlorid 721.
- diphenylpentan 523.	Thujan 60.
— fluorocyelen 729.	Thujen 96.
— hexamethyldiphenyl 526.	Thujopsis dolabrata, Sesqui
— hexamethyldiphenyl:	terpene aus — 350; Koh-
methan 527.	lenwasserstoff C ₂₀ H ₃₂
— naphthalin 459.	aus — 406.
— perylen 659.	Thymianöl, Kohlenwasser=
— stilben 542, 543.	stoff $C_{10}H_{16}$ aus — 110.
— toluol 273.	Thymyldekalin 430.
- triphenylbenzol 671.	T. N. T. 268.
Tetraphenyl-athan 673, 674.	Tolan 568.
— äthylen 679.	Tolan-dibromid 540.
— äthylenchlorid 674.	tetraehlorid 507.
äthylfluoren 720.	Tolit 268.
— allen 692.	Toluol 209—223, 762.
— allennitrosit 692.	Toluol, Substitutionsprodukte
- allyl 688.	223—274.
— benzoanthraeen 725.	Tolyl-acetylen 409.
— benzol 709.	— äthylbromid 308, 309, 311 — äthylchlorid 308, 310.
 benzylideneyclopentadien 716. 	— äthylen 375, 376.
— bisphenylacetylenyläthan	— azid 273.
724.	- bromacetylen 409.
- butadien 695.	— butan 333.
butan 676.	— eyclohexan 399.
- butatrien 701, 702.	- dekalin 427.
- butatrien, dimeres 702.	- ditolylchlormethan 625.
- buten 684, 685.	— heptan 344.
- butenozonid 685.	— hydrinden 560.
- butin 694.	— inden 591.
- chinodimethan 712.	- isonitromethan 286, 295,
cyclobutan 686.	302.
cyclohexadien 705.	— jodaeetylen 409.
cyclopentadien 704.	— jodidehlorid 241.
decadien 699.	- naphthyldiphenylylchlor
— dibenzylbutan 718.	methan 705.
- dihydroanthracen 719.	— nitromethan 286, 295, 302
— dihydrobenzol 705.	pentan 337.
— dinaphthyläthan 666.	— pentylchlorid 338.
— erythren 695.	propan 321.
heptacyclen 728, 730.	— propen 380, 381.
— hexan 677.	— propin 414.
— methan 672.	— styrol 555.
- naphthaeen 725.	- trijodäthylen 376.
— nonadien 699.	- triphenylehlormethan 675
- octadien 698.	- triphenylmethan 674.
pentatrien 704.	- triphenylmethyl 678.
propadien 692. propan 675.	- triphenylmethylehlorid 675.
- propen 682, 683.	Tri 268.
- propin 691.	Triathyl-benzol 340.
ruben 725.	- hydrinden 402.
- tetrahydrodianthryl 728.	— mesitylen 346.
- truxilldioldibromid 720.	— methylxylol 346.
- truxilldioldichlorid 720.	- tetrahydroeyelopenteno:
Tetraphthen 420.	naphthalin 429.
Tetraphthyläthylbromid 425.	— tetrahydronaphthalin 403
Tetratolyl-athylen 687.	- tetrahydronaphthhydrins
- butadien 698.	den 429.
— butan 677.	- tetralin 403.

: Triäthyltetramethylen= hydrinden 429. Triazido-mesitylen 317. d 721. trimethylbenzol 317. d 721. Triazo- s. Azido-. Tribenzo-anthracen 701. difluorenyl 722. difluorenyliden 724. , Sesqui≈ 50; Koh= Tribenzyl äthan 625. — brommethan 624. CanHan chlormethan 624. dekacyclen 731. **— 110.** Trihenzylenbenzol 701. Tribenzylmethyl-bromid 624. ehlorid 624. Tribiphenyl-benzol 724. — chlormethan 717. — niethan 717. -- methyl 718. Tribrom-athylanthracen 592. produkte - äthylbenzol 278, 279. — anthracen 578. azidobenzol 209. 309, 311. - benzol 164. benzylanthracen 647. — benzylchlorid 240. - butylbenzol 318. -- dibenzyl 508. - dihydrophenauthren 550. — dinitrobenzol 202. — dinitrostyrol 371. — diphenyl 486. n 625. — diphenyläthan 510. - diphenylbuten 556, 557. - ditolyläthan 522. - hemellitol 312. 86, 295, isoamylanthracen 600. — isopropylanthracen 596. — jodbenzol 168. lylchlor= mesitylen 315. inethvlfluoren 552. - methylhydrinden 390. 295, 302, — naphthalin 448. — nitrobenzol 190. nitrodiphenyl 490. - nitronitrovinylbenzol 371. nitrosobenzol 171. — perylen 658. phenylazid 209. than 675. phenylbenzhydrylbenzo: cyclobuten 683. phenylpropan 306. propylbenzol 306. hlorid pseudocumol 313. tetrahydronaphthalin 388. - tetralin 388. toluol 240. trifluormethyleyclohexan trimethylbenzol 312, 313. enteno= 315. halin 403. trinitrobenzol 207. - triphenylmethan 618.

Triehlor-athyltoluol 309, 310.

— anthracen 576.

Trichlor-anthracendichlorid 547. benzol 156. - benzylidenchlorid 234. bisdichlormethylbenzol 284, 292, 300. - bromanthracen 577. — brombenzol 162. — bromxylol 285. butenylbenzol 379. — camphan 63. dekacyclen 723. – dibromäthyltoluol 311. dichlormethyltrichlors methylbenzol 293, 301. dimethylbenzol 284; s. a. Trichlorxylol. dinitrobenzol 199, 200, 201, - dinitrodihydroanthracen 549.— dinitrotoluol 265. diphenyl 484. -- diphenyläthan 510. -- diphenylmethan 502. ditolyläthan 522. -- fluoren 534 -- mesitylen 315. -- methylanthracen 587. -- naphthalin 446. - nitrobenzol 186, 187. nitrobenzylchlorid 255. nitrodiphenyl 489. — nitroxylol 287. phenylanthracen 639. – phenylbuten 379. — pinan 62. — styrol 367. — tetrabromtrimethylcvelo= hexadien 82 toluol 232, 233. - trimethylbenzol 315. trinitrobenzol 206. trinitrotoluol 272. triphenyläthan 620. triphenylmethan 617. - vinylbenzol 367. — xylol 284, 292, **3**00. Tricyclen 109. Tricyclendichlorid 64. Tricyclenylchlorid 110. Tricyclohexyl-brommethan 118 methan 118. methylbromid 118. Tricyclooctan 82, 274. Tricy clopentadien 475. Tricyclopentenobenzol 474. Tricyclotrimethylenbenzol 474. Tricyclylchlorid 110. Trifluor-benzol 148. dibrommethylcyclohexan - diphenyl 483.

Trifluor-methylevelohexan Trimethyl-phenyläthylen 393. 17, 761. phenylbicycloheptan 427. phenylcyclohexan 401. methylcyclohexen 44. nitrodiphenyl 488. phenylhydrinden 565. nitrotoluol 251. phenylmethan 320. propylbenzol 341. toluol 224. Triisopropylbenzol 346. styrol 393. Trijod-allylbenzol 374. tetrahydronaphthalin 400. - benzyläthylen 374. tetralin 400. nitrobenzol 192. triäthylbenzol 346. triphenyläthan 626. nitrotoluol 258. Trijodosobenzol, salzsaures triphenylchlormethan 625. Salz 169. triphenylmethan 625. triphenylmethyl 627. Trijod-phenylpropen 374. vinylevelopentan 55. styrol 368. Trinaphthylen-benzol 723. vinylbenzol 368. vinvltoluol 376. phenylenäthen 724. Trinitro-äthyltoluol 310. Trilit 268. Trimethyl-acetylcyclopentan= äthylxylol 328. azidobenzol 209. carbonsäure 112. benzol 203. äthylbenzol 333, 336. äthylidencyclohexadien benzotrichlorid 272. benzylbromid 272. 335. benzylchlorid 272 - allylbenzol 395. - anthracen 596. butylhydrinden 400. benzol 311, 312, 313. butyltoluol 333. butylxylol 340. benzylchlorid 329. – bicycloheptan 60, 61, 62, cyclohexylxylol 401. cymol 327. 67, 68. dihydroanthracen 550. bicyclohepten 93, 94, 97, dimethyläthylbenzol 328. 101, 102, 104, 105, 108. bromäthylevelopentan 31. dimethylbutylbenzol 340. chloräthyleyelopentan 30. dimethyldiphenyl 512. chlormethylbenzol 329. dimethylisopropylbenzol cyclohexan 23, 24. 335.cyclohexen 49, 50, 761. dimethylnaphthalin 468, cyclohexylbenzol 401. 469. cyclohexylmethan 26. diphenyl 493. diphenylbenzol 612. cyclopenten 47. cyclopropan 15. - menthen 85. diäthylbenzol 343. mesitylen 316. dichloräthylbenzol 336. methylisopropylbenzol327. methylstilben 554. dihydronaphthalin 422. diphenylmethan 522. naphthalin 457, 458. Trimethylen-anthracen 604. pentyltoluol 337. hexahydroanthracen 524. Trinitrophenyl- s. Pikryl-. hexahydronaphthalin 400. Trinitro-pseudocumol 313. naphthalin 505. stilben 541, 542. phenanthren 605. terphenyl 612. tetrahydroanthracen 562. tetrahydronaphthalin 390. - tetrahydronaphthalin 422. tetralin 390 toluol 266, 267, 268, 272. trimethylbenzol 313, 316. trismethylenperhydros anthracen 478. Trimethyl-isopropenylcyclo= triphenylbrommethan 618. hexen 113. triphenylmethan 618. isopropylcyclopentan 32. triphenylmethyl 627. tritylbromid 618. - jodäthylcyclopentan 31. methylenbicycloheptan - xylol 287, 295, 303. 111, 112. Trinol 268. methylenbicyclohexan Triphenyl-äthan 620. 109, 110. äthylen 630. methylency clohexadien äthylendibromid 620. allen, dimeres 722. methylencyclohexan 54. allylchlorid 633. -- azidomethan 618. naphthalin 470, 471.

REGISTER 759

Triphenyl-henzhydrylphenyl=	Trityl-chlorid 615.	Verbindung C ₁₁ H ₆ O ₁₀ 461.
	fluorid 615.	CH. Br. 461
		$-C_{11}H_{12}Br_2$ 461.
henzofulven 702.	triphenylchlormethan 717.	$-C_{11}H_{15}N_{318}$.
henzol 670.	— xylol 675.	$-C_{11}H_{20}O_{1}73.$
- benzyläthylen 683.	Trolitul 366.	$- C_{11}H_{17}OBr 29.$
benzylmethan 674.	Trotyl 268.	$-C_{11}H_{19}O_{3}N_{3}$ 68, 356.
- hromäthylen 631.	Truxan 606.	$-C_{11}H_{21}ON_3$ 356.
hrommethan 617.	Truxen 701.	$-C_{11}H_{22}C_{2}N_{6}$ 48.
		С И 200
hutylhromid 624.	T-Stoff 285.	C ₁₂ H ₁₆ 398.
- butylchlorid 624.	Tutol 268.	$-C_{12}H_{18}$ 342.
- chlorfluorenylmethan		$-C_{12}H_{22}$ 72.
713.		$-C_{12}H_{24}$ 32, 33.
- chlormethan 615.	U.	$-C_{12}H_{10}O_2$ 472.
- chlorphenyläthylen 679.		$-C_{12}^{12}H_{12}^{10}O_4^2$ 470.
	Tindeconomhthan 29	(C H Br) 90
— cycloheptadien 665.	Undecanaphthen 32.	$-(C_{12}H_{16}Br_4)_X$ 80.
cyclopentadien 663.	Undecenylbenzol 403.	$-C_{12}H_{20}O_{2}$ 356.
- dihydroanthracen 712.		$-C_{12}H_{22}O_{13}$
- dihydronaphthalin 695.		$- (C_{12}H_{13}OBr)_X$ 391.
- diphenylenäthyl 713.	v.	$-C_{13}H_{18}$ 422.
	•	$ C_{13}^{13}H_{24}^{18}$ 73.
- diphenylenäthylchlorid	Vanhonen 220 769	C 13 17 24 70.
713.	Verbenen 330, 762.	$-C_{13}H_{26}$ 33.
Triphenylen 629.	Verbenendibroinid 102.	$-C_{13}H_{12}Br_4$ 422.
Triphenyl-fluormethan 615.	Verhindung $C_5H_9Br_3$ 36.	— C ₁₃ H ₂₂ O ₂ 356 Anm.
— hydrinden 683.	$- C_6 H_{10} O_2 38.$	$-(C_{14}H_{10})_{x}$ 582, 702.
— inden 692.	$- C_6 H_7 O_2 N 180.$	$-C_{14}H_{12}$ 552.
	— C ₆ H ₈ OCl ₂ 39.	- (C H). 539
isopropylkalium 623.		$ (C_{14}H_{12})_X 539.$
— methan 613.	$-(C_{\mathbf{g}}\mathbf{H}_{\mathbf{g}}\mathbf{O}_{\mathbf{g}}\mathbf{S})_{\mathbf{X}}80.$	$-C_{14}H_{16}$ 472.
Triphenylmethyl 626.	$ C_6 H_8 O_2 N_2 Cl_2 14.$	$-C_{14}H_{18}$ 425.
Triphenylmethyl-s.a. Trityl	C ₇ H ₆ O ₄ 218.	+ C ₁₄ H ₂₂ 344, 345.
Triphenylmethyl-azid 618.	$-(C_7H_7N)_4$ 273.	$-C_{14}H_{26}$ 73, 345.
— bromid 617.	$-(C_7H_7N)_x$ 274.	$-C_{14}^{14}H_{14}^{2}O_{2}$ 472.
		$= C_{14}^{14} H_{22}^{14} O_4^2 353.$
- chlorid 615.	- C ₂ H ₆ O ₄ N ₂ 261.	- C ₁₄ 11 ₂₂ C ₄ 5555.
— fluorid 615.	$-(C_{8}H_{5}O_{3})_{x}$ 539.	$-C_{14}H_8O_{13}N_{10}$ 206.
natrium 627.	$-C_8H_9N$ 299.	$-C_{14}H_{10}O_{3}N_{2}$ 170, 408.
- tetramethylammonium	$-C_8H_{11}N$ 299.	$-C_{14}H_{10}O_4N_2$ 510, 545.
627.	$- C_8 H_{14} O_4 90.$	$-C_{14}H_{15}O_{2}N$ 473.
Triphenyl-naphthalin 702.	$-C_{9}H_{14}$ 82.	$-C_{14}^{14}H_{26}O_{2}N_{6}$ 356.
	C W 54	C H 590
nitromethan 618.	- C ₉ H ₁₆ 51.	$-C_{15}H_{12}$ 589.
pentan 625.	$-C_{9}H_{14}O$ 105.	C ₁₅ H ₂₀ 426.
phenylenpropan 683.	$ C_9H_{14}O_4$ 105.	- C ₁₅ H ₂₄ 75, 345, 348, 350,
— propan 622, 623.	$-C_{10}H_{16}$ 84, 91, 109, 110	
— propen 633, 634.	111, 321, 351.	- C ₁₅ H ₂₆ 117.
		- C H 75 351
— propin 644.	$-C_{10}H_{18}$ 55, 68.	$-C_{15}H_{28}$ 75, 351.
— propylen 633, 634.	$-C_{10}H_{20}$ 31.	$-C_{15}^{2}H_{30}34.$
— styrylallen 704.	$- C_{10}H_{10}O_{8}$ 391.	$-C_{15}H_{12}O_{2}$ 583.
— tetrahydronaphthalin 686.	C ₁₀ H ₁₈ Cl 320.	$-C_{15}H_{20}O_2$ 353.
tetralin 686.	$-C_{10}H_{14}O$ 102.	$-C_{15}H_{22}O_4$ 353.
Trisdiphenylyl-benzol 724.	$-C_{10}^{10}H_{14}^{14}O_{2}$ 95.	$-C_{15}^{13}H_{24}^{22}O$ 350, 353.
	C. H. Cl. 03	_ C H O 353
- chlormethan 717.	— C ₁₀ H ₁₄ Cl ₄ 93.	$-C_{15}H_{24}O_{4}$ 353.
— methan 717.	- C ₁₀ H ₁₅ Cl 61.	$-C_{15}H_{24}Br_2$ 351, 353.
— methyl 718.	$-C_{10}H_{16}O$ 65, 66.	$-C_{15}H_{24}Br_{6}$ 345.
Tris-methylendodekahydro=	$\begin{array}{c} - C_{10}^{20}H_{16}^{16}O_{3} 68, 356. \\ - C_{10}H_{16}^{16}Cl_{2} 63, 67, 68. \end{array}$	$\begin{array}{l} - C_{15}^{13}H_{25}^{28}Br 351. \\ - C_{15}H_{26}O_{2} 115. \end{array}$
cyclopentadienoanthra=	- C. H. Cl. 63, 67, 68,	— C. H. O. 115.
cen 567.	— C.H.O.356	- C.H.O. 115
	— C ₁₀ H ₁₈ O 356.	$-C_{15}H_{26}O_3$ 115.
— tetramethylenbenzol 477.	- C ₁₀ H ₁₈ O ₂ 66.	- C ₁₅ H ₂₈ O ₂ 73.
— trimethylenhenzol 474.	$-C_{10}H_{18}Br_{2}$ 90.	$-C_{15}^{15}H_{10}^{10}OCl_{2}$ 555.
Tritan 613.	$\begin{array}{c} -C_{10}H_{19}^{10}I 31. \\ -C_{10}H_{11}ON 391. \end{array}$	$- U_{15}H_{24}U_4N_2$ 349.
Triterpene 479.	- C ₁₀ H ₁₁ ON 391.	- C ₁₅ H ₉₉ O ₉ N ₉ 354.
Tritol 268.	- CHO.N. 85	— C ₁₅ H ₁₁ O ₃ Cl ₂ Br 555.
	$\begin{array}{l} - C_{10}H_{15}O_{6}N_{3} 85. \\ - C_{10}H_{14}ONBr 67. \end{array}$	$- C_{15}^{15}H_{24}^{11}ONCl_{349}$.
Tritolyl-cycloheptadien 666.	O W O C! C. 404	C H O N (1) 254
— methan 625.	- C ₁₀ H ₁₆ O ₄ Cl ₄ Cr ₂ 104.	- C ₁₅ H ₂₅ O ₃ N ₂ Cl 354.
— methyl 627.	C ₁₀ H ₁₀ ON ₂ Cl 28.	$-C_{15}H_{25}O_{3}N_{2}I$ 354.
Trityl- s. a. Triphenylmethyl	$-C_{11}H_{12}$ 461.	C ₁₆ H ₁₆ 550.
Trityl-azid 618.	— C.H. 337.	C ₁₄ H ₂₀ 476.
— bromid 617.	$\begin{array}{c} - C_{11}H_{16} & 337. \\ - C_{11}H_{22} & 32. \end{array}$	$-C_{16}^{16}H_{32}^{20}$ 427.
The work was to	Olivers on	

		•
Verbindung C ₁₆ H ₃₀ 75, 76.	Verbindung C ₂₂ H ₃₀ 529.	Vinyl-benzol 362.
	- C22H34 431.	- cyclohexan 46.
$-C_{16}H_{32}$ 34.	$-C_{22}^{22}H_{18}O_4N_2$ 651.	— cyclohexen 81.
$-C_{16}H_{19}O_{7}N_{3}$ 101.	$-C_{22}^{22}H_{15}^{18}O_4^{4}NCl_2$ 639.	cyclopropan 37.
$\begin{array}{l} - C_{16}H_{21}O_4N_3 85. \\ - C_{16}H_{27}O_2N 354. \end{array}$	C 11 696	
$-C_{16}H_{27}O_2N$ 354.	$-C_{23}H_{24}$ 626.	- diphenylmethan 555.
$$ $C_{12}H_{32}$ 76.	C ₂₄ H ₂₈ 608.	- phenanthren, polymeres
$-C_{17}H_{29}O_{2}N$ 354, 355.	$-C_{24}H_{48}$ 35.	603.
$$ $C_{12}H_{23}O_3N$ 355.	$-C_{24}H_{20}O$ 438.	toluol 375, 376.
C ₁₂ H ₂₂ O ₂ NBr ₂ 355.	$ C_{24}H_{25}O_6N_3$ 608.	
$-C_{17}H_{30}O_{2}NCl_{355}$.	$-C_{25}H_{46}$ 119.	х.
$ C_{18}^{14}H_{14}^{56}$ 611, 613.	$-C_{26}H_{20}$ 682.	Α.
$-\tilde{C}_{18}^{16}H_{24}^{14}$ 477.	$- C_{26}H_{42} 431.$	Xanthoxylum piperitum,
$-C_{18}H_{24}^{24}$ 76.	C ₂₇ H ₂₀ 694.	Sesquiterpen aus — 352.
$-C_{18}^{18}H_{86}^{24}$ 34.	$-C_{27}H_{22}^{2}$ 684.	Xenyl- s. Diphenylyl
- C H O 464 464	C ₂₇ H ₄₈ 51.	Xylol 280, 281, 287, 296.
$\begin{array}{l} - C_{18}H_{18}O_{2} 461, 464. \\ - C_{18}H_{17}O_{10}N_{5} 325. \end{array}$	$-C_{27}^{27}H_{44}^{43}$ 431.	
- C ₁₈ 11 ₁₇ O ₁₀ 11 ₅ 525.	$-C_{27}^{27}H_{20}^{44}O_{7}^{532}$.	Xylolmoschus 340.
$- C_{18}^{N} H_{25}^{2} O_{10}^{N} Cl_{3}^{3} 411.$	$ C_{28}^{27}H_{24}^{26} 686, 702.$	Xylyl- s. a. Dimethylphenyl-,
$-C_{18}H_{29}O_2N$ 355.	С Ц 698	Methylbenzyl
$- C_{18}H_{31}O_3N_355.$	— C ₂₈ H ₂₆ 686.	Xylyl-bromid 285, 293, 301.
$- C_{18}H_{22}O_{2}NBr$ 67.	$-C_{28}H_{28}$ 666.	— chlorid 283, 291, 299.
$-C_{19}H_{20}$ 607.	$-C_{28}H_{18}O_3$ 723.	Xylylen-bromid 285, 294,
$- C_{12}H_{22}$ 607.	$-C_{28}H_{18}Br_4$ 708.	301.
$-C_{19}H_{36}$ 76.	$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	— chlorid 283, 291, 300.
$- C_{12}H_{20}O_2$ 146.	C ₂₈ H ₂₈ N ₄ 273 Z. 1 v. u.	— difluoren 714.
$-C_{19}H_{30}O_{5}$ 347.	$-C_{28}H_{22}O_{10}N_4$ 572.	Xvlvlidenchlorid 300.
$-C_{20}H_{16}$ 633.	$-C_{28}H_{30}ON_4$ 273 Z. 2 v. u.	Xylyljodid 286, 302.
$- C_{20}^{50}H_{20}^{50}$ 416.	C ₃₀ H ₂₄ 585, 706.	3 3 3
$-C_{20}^{20}H_{28}^{20}$ 478.	$-C_{30}H_{28}$ 687.	
$-C_{20}H_{32}^{26}$ 405, 406.	$-C_{30}H_{48}$ 479.	Υ.
$-C_{20}^{20}H_{34}^{32}$ 360.	$-C_{30}H_{18}Cl_4$ 587, 588.	37
$-C_{20}^{26}H_{38}^{34}$ 77.	- C ₃₀ H ₁₈ Br ₈ 712.	Ysopol, Sesquiterpen aus —
$= C_{20}^{201138} H_{12}^{38} S 444.$	- C ₃₀ H ₁₆ Cl ₄ Br ₂ 588.	357.
C U O 904	$-C_{32}H_{40} = 638.$	
$-C_{30}H_{14}O_{2}$ 294.	C H ON 697	Z.
$-C_{20}H_{28}S_3$ 360.	$-C_{33}H_{28}ON_{2}$ 627.	Zibetan 76.
$- C_{20}^{H_9}Cl_5Br_2$ 658.	$- C_{34}^{H_{38}} \stackrel{678}{_{229}}$	
$- C_{80}H_{31}O_4N_885.$	$-C_{34}H_{44}$ 638.	Zingiberen 346.
$-C_{21}H_{14}O_{2}$, 723.	$-C_{86}H_{48}$ 638.	Zingiberennitrosit 346.
$-C_{21}H_{17}O_{2}N$ 286.	- C ₈₆ H ₂₇ NS 683.	Zingiber nigrum, Kohlen-
$- C_{22}H_{16}$ 662.	$- U_{48}H_{26}Br_4 729.$	wasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus —
$-(C_{22}H_{17})_X$ 661, 725.	$\begin{array}{l} - C_{48}^{80} H_{26}^{26} Br_4 729. \\ - C_{55} H_{40} 532. \end{array}$	110; Sesquiterpen aus
$$ $C_{22}H_{18}$ 651.	C ₅₅ H ₃₀ O ₅ 532.	351.

Nachträge und Berichtigungen.

Hauptwerk Band 1.

Seite 847 Zeile 2 v. o. statt ... B. 21" lies ... B. 20".

Ergänzungswerk II Band 1.

- Seite 115 Zeile 21—20 v. u. Die Angabe von Olson, Dershem, Storch bezieht sich nicht auf die Beugung, sondern auf die Absorption von Röntgenstrahlen.
- ., 215 ,, 28-29 v. o. statt ,,2.7-Dimethyl-anthracen (C., Ch.)" lies ,,2.6-Dimethyl-anthracen neben sehr geringen Mengen 2.7-Dimethyl-anthracen (C., Ch.; vgl. Morgan, Coulson, Soc. 1929, 2207)".
- ., 301 ., 22 v. u. statt "Am. Soc. 45, 800" lies "Am. Soc. 45, 480".
- ., 580 Tabelle 5, linke Spalte. Die auf Thymol bezüglichen Angaben sind zu streichen.

Ergänzungswerk II Band 2.

Seite 110 Zeile 25 v. u. statt "C. 1927 I, 1023" lies "C. 1927 I, 1032". " 265 " 2 v. u. streiche "Kp₁₈: 87—88⁶ (P., Sch.)."

Ergänzungswerk II Band 3/4.

Seite 575 Zeilc 22—19 v. u. sind zu streichen.

- ,, 575 ,, 15 v. u. statt ,,— F: ca. 85° lies ,,Bei der Einw. von Bromessigsäure auf Dimethylthiocarbamidsäure-O-l-menthylester in Benzol (Holmberg, Rosén, B. 58, 1841). Krystalle. F: 93,5° bis 94,5° (H., R.). Leicht löslich in Wasser (H., R.)".
- ., 596 ., 20 v. o. nach "Lösung" füge zu: "von Tetraäthylammonium (C2H5)4N".
- .. 596 ,, 23 v. o. nach ,,2817"; füge zu ,,Sch., v. Zwehl, B. 56, 1889;".
- " 1131 1. Spalte Zeile 9 v. u. statt "614" lies "613, 614".
- " 1132 2. Spalte Zeile 9 v. o. statt "612" lies "621".

Hauptwerk Band 5.

Seite 628 Zeile 22 v. u. statt "707" lies "107".

Ergänzungswerk II Band 5.

Seite 11 Zeile 19 v. u. statt "trans-Chinit" lies "Chinit".

- ,, 17 ,, 24 v. o. nach "C. 1921 III, 33)." schalte ein "Neben anderen Produkten beim Hydrieren von ω.ω.ω-Trifluor-m-kresol in Gegenwart von Platinschwarz (SWARTS, Bl. Acad. Belgique [5] 9, 347; C. 1924 I, 418)."
- ., 49 ,, 7—5 v. u. Nach TIFFENEAU (Bl. [5] 3 [1936], 1950 Anm. 2) hat in dem von Godchot, Bedos als 1.1.2-Trimethyl-cyclohexen-(2) angesehenen Kohlenwasserstoff höchstwahrscheinlich Isopropenyleyelopentan C.H., vorgelegen
- propenylcyclopentan C₈H₁₄ vorgelegen. 93 ,, 2—3 v. o. statt "cis-9.10-Oxido-oktalin" lies "cis-9.10-Oxido-dekalin".

```
Seite 112 Zeile 18-17 v. u. Die Überschrift des Artikels muß lauten
                                     .. 1.4.7.7 - Tetramethul - bicyclo -
                                                                                        HC-C(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>
                                     [1.2.2]-hepten-(2), 4-Methyl-bor-
                                                                                             C(CH2)2
                                     nyten"; die Konstitutionsformel ist durch
                                                                                             ·C(CH2)—CH2
                                     die nebenstehende Formel zu ersetzen.
                                     Vgl. dazu Nametkin, Brjussowa, Ж. 60, 265; A. 459, 153.
                 16 v. u. statt ,,6-Methyl-bornyl-(2)-xanthogensäuremethylester ''lies ,,[4-Methyl-bornyl]-xanthogensäure-methylester ''.
      112
                 13 v. u. statt ...5-Methyl-camphersaure" lies ...3-Methyl-camphersaure".
      112
                 28-30 v. o. streiche den Satz "Gibt beim Kochen mit Natriumalkoholaten ... (McM., Ma.)."
      186
                 25 v. u. statt "Dinitrophloroglucin - dimethyläther" lies "Dinitrophloro-
     200
                                     glucin-trimethyläther".
                 20-19 v. u. statt ,, B. 58, 2428) oder bei 480-5000 über auf Asbest nieder-
     210
                                    geschlagenes Eisen (Sr., G., W., Brennstoffch. 7, 8)" lies "B. 58, 2428; Brennstoffch. 7, 8; N. V. Handelsonderneming
                                     Feynald, D. R. P. 434211; C. 1926 II, 2494; Frdl. 15, 398).
     230 zwischen Zeile 12 und 11 v. u. schalte ein "Polybenzyle (C,H,)x (vgl. H 295,
                                     306; E I 151, 152) s. bei Benzylalkohol, Syst. Nr. 528".
     330 Zeile 17-21 v. o. sind durch folgenden Text zu ersetzen:
                                                                                   HC-C(:CH2)-CH
                                     ,,25. 6.6-Dimethyl-2-methylen-
                                     bicyclo - [1.1.3] - hepten - (3).
                                                                                             CH<sub>2</sub>
                                    Verbenen C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>, s. nebenstehende HC CH-C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
Formel (E I 207). Zur Konst. vgl.
RUZICKA, TREBLER, Helv. 4, 569 Anm. 1; R., PONTALTI,
                                                                                           ---CH--C(CH3)2
                                     Helv. 7, 492; vgl. a. J. L. SIMONSEN, The terpenes, Bd. II
                                     [Cambridge 1932], S. 186."
```

Ergänzungswerk i Band 6.

Seite 38 Zeile 9-7 v. u. sind zu streichen.

Hauptwerk Band 21.

Seite 92 Zeile 17 v. o. statt ,,1431" lies ,,1493".



AGRICULTURAL RESEARCH INSTITUTE
PUSA